





Programm für Nationale VersorgungsLeitlinien

Träger:

Bundesärztekammer

Kassenärztliche Bundesvereinigung

Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften

Nationale VersorgungsLeitlinie

# **Chronische Herzinsuffizienz**

Leitlinienreport zur Konsultationsfassung

3. Auflage, 2019

Version 3 (2021)

AWMF-Register-Nr.: nvl-006

Ergänzungen und Modifikationen der Leitlinie sind über die Webseite www.leitlinien.de/herzinsuffizienz zugänglich.

Bitte beachten Sie, dass nur die unter www.leitlinien.de enthaltenen Dokumente des Programms für Nationale Versorgungs-Leitlinien durch die Träger des NVL-Programms autorisiert und damit gültig sind. Bei NVL-Dokumenten, die Sie von anderen Webseiten beziehen, übernehmen wir keine Verantwortung für deren Gültigkeit.









### **Impressum**

#### **HERAUSGEBER**

Bundesärztekammer (BÄK), Arbeitsgemeinschaft der Deutschen Ärztekammern

www.baek.de

Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV)

www.kbv.de

Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF)

www.awmf.org

#### METHODISCHE BEGLEITUNG UND KOORDINATION

Peggy Prien, Corinna Schaefer, Sabine Schüler; Dr. Sabine Schwarz; Svenja Siegert Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)

Dr. Monika Nothacker, MPH

Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF)

#### **REDAKTION UND PFLEGE**

Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (Gemeinsame Einrichtung von Bundesärztekammer und Kassenärztlicher Bundesvereinigung) im Auftrag von BÄK, KBV, AWMF



#### **KORRESPONDENZ**

ÄZQ – Redaktion Nationale VersorgungsLeitlinien TiergartenTower, Straße des 17. Juni 106-108, 10623 Berlin

Tel.: 030-4005-2508 - Fax: 030-4005-2555

E-Mail: nvl@azq.de Internet: www.leitlinien.de

- Kommentare und Änderungsvorschläge bitte nur an diese Adresse -

#### ÄNDERUNGSPROTOKOLL

- Version 2, Mai 2020: Einfügung der Evidenztabellen zu SGLT2-Inhibitoren
- Version 3, XX 2021: Ergänzung der Evidenztabellen zu SGLT2-Inhibitoren, Aktualisierung und Ergänzung der Autorenliste, der Interessenkonflikte und der Stimmenthaltungen

### **FASSUNGEN DER LEITLINIE**

Die Nationale VersorgungLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz wird mit folgenden Komponenten publiziert:

- Langfassung: Graduierte Empfehlungen und Darstellung der Evidenzgrundlage;
- Kurzfassung: Übersicht der graduierten Empfehlungen;
- Leitlinienreport (das vorliegende Dokument);
- · Patientenleitlinie;
- weitere Materialien wie Patientenblätter und Kurzinformationen.

Alle Fassungen sind zugänglich über das Internetangebot des NVL-Programms www.leitlinien.de/herzinsuffizienz.

#### **BITTE WIE FOLGT ZITIEREN**

Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz – Leitlinienreport zur Konsultationsfassung, 3. Auflage. Version 3. 2019 [cited: YYYY-MM-DD]. www.leitlinien.de/herzinsuffizienz.

Internet: www.leitlinien.de, www.awmf.org







#### Besonderer Hinweis:

Das Werk ist in allen seinen Teilen urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der Bestimmung des Urhebergesetzes ist ohne schriftliche Zustimmung der NVL-Redaktion unzulässig und strafbar. Kein Teil des Werkes darf in irgendeiner Form ohne schriftliche Genehmigung der NVL-Redaktion reproduziert werden. Dies gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung, Nutzung und Verwertung in elektronischen Systemen, Intranets und dem Internet.







## Inhaltsverzeichnis

Impr	essur	n	1
1	Beg	ründung und Ziele des Programms für Nationale VersorgungsLeitlinien	4
2	Ziele	e der NVL Chronische Herzinsuffizienz	5
3	Adr	essaten	5
4	Zus	ammensetzung der Leitliniengruppe	5
5		entenbeteiligung	
6	Aus	wahl und Bewertung der Evidenz	9
6.1		Auswahl und Bewertung der Evidenz für die 2. Auflage	9
6.2		Auswahl und Bewertung der Evidenz für die 3. Auflage	9
7	Forr	nulierung von Empfehlungen	11
8	Entv	wicklung und Konsentierung	12
9	Exte	erne Begutachtung	14
10		aktionelle Unabhängigkeit	
11		igkeit der NVL, Zuständigkeit für die Aktualisierung	
12		endung und Verbreitung	
12.1		Materialien und Formate	
12.2		Implementierung und Öffentlichkeitsarbeit	
13	Eva	luation	17
Tabe	llenv	erzeichnis	18
Anha	ang	XV	19
Anha	ng 1	Darstellung von Interessenkonflikten	19
Anha	ng 2	Recherchestrategien	35
Anha	ng 3	Evidenztabellen	97
Anha	ng 4	Evidenzgrundlage der Patientenblätter zur 2. und 3. Auflage	244
Anha	ng 5	Kommentare aus der öffentlichen Konsultation	248
Anha	ng 6	Kommentare aus der öffentlichen Konsultation des Amendments (Auflage 3, Version 3)	20/
l itor	-4 w	7 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	205







## 1 Begründung und Ziele des Programms für Nationale VersorgungsLeitlinien

Bundesärztekammer, Kassenärztliche Bundesvereinigung und die Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF) haben im Jahr 2003 die gemeinsame Trägerschaft über das "Programm für Nationale VersorgungsLeitlinien" (NVL-Programm) sowie die gemeinsame Finanzierung vertraglich vereinbart [1].

Ziele des NVL-Programms sind insbesondere:

- Empfehlungen zu versorgungsbereichsübergreifenden Vorgehensweisen entsprechend dem besten Stand der medizinischen Erkenntnisse unter Berücksichtigung der Kriterien der Evidenzbasierten Medizin zu erarbeiten und formal zu konsentieren;
- Empfehlungen hinsichtlich der Abstimmung und Koordination der an der Versorgung beteiligten Fachdisziplinen und weiterer Fachberufe im Gesundheitswesen in den verschiedenen Versorgungsbereichen zu geben;
- durch Einbeziehung aller an der Versorgung beteiligten Disziplinen, Organisationen und Patienten eine effektive Verbreitung und Umsetzung der Empfehlungen zu ermöglichen;
- die NVL-Empfehlungen in der ärztlichen Aus-, Fort- und Weiterbildung und in Qualitätsmanagementsystemen sowie bei Verträgen zur integrierten Versorgung oder strukturierten Behandlungsprogrammen zu berücksichtigen;
- eine gemeinsame Entscheidungsfindung zwischen Arzt und Patient durch qualitativ hochwertige Patienteninformationen und Entscheidungshilfen zu unterstützen.

Auf diesem Weg sollen die Qualität der Versorgung verbessert und die Stellung des Patienten gestärkt werden. Zudem wird von der Berücksichtigung der Empfehlungen eine Effizienzsteigerung im Gesundheitswesen erwartet [2].

Die Erarbeitung der Nationalen VersorgungsLeitlinien erfolgt unter wesentlicher Berücksichtigung der Konzepte des Internationalen Leitlinien-Netzwerks G-I-N [3], der Leitlinien-Empfehlungen des Europarats [2], der Beurteilungskriterien für Leitlinien von BÄK und KBV [4], des Deutschen Leitlinienbewertungsinstruments DELBI von ÄZQ und AWMF [5,6] sowie des AWMF-Regelwerk Leitlinien [7]. Die grundlegende methodische Vorgehensweise ist im NVL-Methodenreport [8] beschrieben.

#### Leitlinien als Entscheidungshilfen

Bei einer NVL handelt es sich um eine systematisch entwickelte Entscheidungshilfe über die angemessene ärztliche Vorgehensweise bei speziellen gesundheitlichen Problemen im Rahmen der strukturierten medizinischen Versorgung und damit um eine Orientierungshilfe im Sinne von "Handlungs- und Entscheidungsvorschlägen", von denen in begründeten Fällen abgewichen werden kann oder sogar muss [4].

Die Entscheidung darüber, ob einer bestimmten Empfehlung gefolgt werden soll, muss vom Arzt unter Berücksichtigung der beim individuellen Patienten vorliegenden Gegebenheiten und der verfügbaren Ressourcen getroffen werden [2].

Eine NVL wird erst dann wirksam, wenn ihre Empfehlungen bei der Patientenversorgung Berücksichtigung finden. Die Anwendbarkeit einer Leitlinie oder einzelnen Leitlinienempfehlung muss in der individuellen Situation geprüft werden nach dem Prinzip der Indikationsstellung, Beratung, Präferenzermittlung und partizipativen Entscheidungsfindung [7].

Ebenso wie bei jeder anderen medizinischen Leitlinie handelt es sich bei einer NVL explizit nicht um eine Richtlinie im Sinne einer Regelung des Handelns oder Unterlassens, die von einer rechtlich legitimierten Institution konsentiert, schriftlich fixiert und veröffentlicht wurde, für den Rechtsraum dieser Institution verbindlich ist und deren Nichtbeachtung definierte Sanktionen nach sich zieht [4].







### 2 Ziele der NVL Chronische Herzinsuffizienz

Die NVL Chronische Herzinsuffizienz möchte zur Verbesserung der sektorenübergreifenden Versorgung von Patienten chronischer Herzinsuffizienz beitragen. Dazu wird sowohl die Versorgung im gesamten ambulanten Bereich, als auch in Teilaspekten des stationären Bereichs (Behandlung der akuten Dekompensation, invasive Therapien) adressiert. Außerdem werden Übergänge zwischen primärärztlicher und spezialfachärztlicher Versorgung sowie zwischen ambulanter und stationärer Versorgung definiert.

Die NVL Chronische Herzinsuffizienz soll dazu beitragen, folgende Ziele zu erreichen:

- Stärkung der patientenzentrierten Versorgung (verbesserte Arzt-Patienten-Kommunikation, gemeinsame Vereinbarung von Therapiezielen, Förderung der Therapieadhärenz, Behandlung am Lebensende gemäß den individuellen Bedürfnissen und Präferenzen des Patienten);
- adäquate Therapie der Grunderkrankungen zur Prävention des Entstehens oder der Progression einer chronischen Herzinsuffizienz;
- Implementierung wiederholter edukativer Elemente zur Verbesserung des Selbstmanagements und der Adhärenz der Patienten in der Langzeitbetreuung;
- Optimierung der Therapie zur Vermeidung von Dekompensationen und Krankenhauseinweisungen;
- verbesserte Koordination aller an der Versorgung Beteiligten (interdisziplinäre Versorgung, Palliativversorgung, sektorenübergreifende Versorgung).

### 3 Adressaten

Die Empfehlungen der NVL richten sich an

- alle Ärztinnen und Ärzte, die in den von der NVL angesprochenen Versorgungsbereichen tätig sind;
- die nicht-ärztlichen Fachberufe, die in den von einer NVL angesprochenen Versorgungsbereichen als Kooperationspartner der Ärzteschaft tätig sind (z. B. Pflegekräfte, Apotheker);
- betroffene Patienten und ihr persönliches Umfeld (z. B. Partner) unter Nutzung von speziellen Patientenleitlinien und Patienteninformationen.

Die NVLs richten sich weiterhin an

- die Vertragsverantwortlichen von Strukturierten Behandlungsprogrammen und Integrierten Versorgungsverträgen:
- die medizinischen wissenschaftlichen Fachgesellschaften und andere Herausgeber von Leitlinien, deren Leitlinien die Grundlage für die NVL bilden können;
- die Kostenträger im Gesundheitssystem;
- die Öffentlichkeit zur Information über gute medizinische Vorgehensweise.

## 4 Zusammensetzung der Leitliniengruppe

Primäre Ansprechpartner bei der Benennung von Leitlinienautoren sind die Mitgliedsgesellschaften der AWMF sowie die Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ). Die an der Versorgung von Patienten mit Herzinsuffizienz maßgeblich beteiligten Fachgesellschaften wurden durch das ÄZQ angesprochen und um Entsendung von Mandatsträgern in die Leitliniengruppe gebeten. Die Nominierung liegt im Verantwortungsbereich der angesprochenen medizinischen, wissenschaftlichen Fachgesellschaften. Die Leitliniengruppe wurde multidisziplinär zusammengesetzt. Im Rahmen der 3. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz wurden die Deutsche Gesellschaft für Schlafforschung und Schlafmedizin (DGSM) sowie die Deutsche Gesellschaft für Internistische Intensivmedizin und Notfallmedizin (DGIIN) neu in die Leitliniengruppe aufgenommen.

BÄK und KBV begleiteten den Aktualisierungsprozess der NVL Chronische Herzinsuffizienz und entsendeten diskontinuierlich Referenten aus den zuständigen Dezernaten in die Sitzungen der Leitliniengruppe als Beobachter.

In Tabelle 1 und Tabelle 2 werden alle Mitglieder der Leitliniengruppe aufgeführt, die an der Erstellung der 3. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz und dem formalen Konsensusverfahren beteiligt waren. Die Mitglieder der Leitliniengruppe voriger Auflagen sind im jeweiligen Leitlinienreport dokumentiert [9,10].

© <u>av</u>q 2019







Tabelle 1: Vertreter der Fachgesellschaften/Organisationen

Fachgesellschaft/ Organisation	Experte/Expertin	Funktion in der Leitliniengruppe	Arbeitsgruppen/ Kapitelpatenschaften 3. Auflage
Arzneimittelkommission der Deutschen Apotheker	Prof. Dr. Martin Schulz	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Komorbiditäten; Medikamentöse Therapie
(AMK)	Prof. Dr. Ulrich Laufs	Stellvertreter des Erstbenannten	
Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft	Prof. Dr. Klaus Mörike	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Medikamentöse Therapie
(AkdÄ)	Dr. Gisela Schott, MPH	Stellvertreterin des Erstbenannten	Medikamentöse Therapie
Deutsche Diabetes Gesellschaft (DDG)	Prof. Dr. Diethelm Tschöpe	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Komorbiditäten; Medikamentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Fa-	Dr. Christiane Muth	Erstbenannte der Fachgesellschaft	Diagnostik; Akute Dekompensation; Therapieplanung/nicht-me-
milienmedizin (DEGAM)	Prof. Dr. Martin Scherer (bis 11/2019)	Stellvertreter der Erstbenannten	dikamentöse Therapie; Komor- biditäten; Medikamentöse The- rapie
	Prof. Dr. Erika Baum (ab 02/2018)	Stellvertreterin der Erstbenannten	·
	Dr. Joachim Feßler (ab 02/2018)	Stellvertreter der Erstbenannten	
Deutsche Gesellschaft für Geriatrie (DGG)	Prof. Dr. Roland Hardt	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Palliativversorgung; Therapie- planung/nicht-medikamentöse Therapie; Komorbiditäten; Medi- kamentöse Therapie
	PD Dr. Philipp Bahrmann	Stellvertreter des Erstbenannten	Palliativversorgung; Diagnostik, Akute Dekompensation; Medika- mentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM)	Prof. Dr. Rolf Wachter	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Epidemiologie/Definition
	UnivProf. Dr. Frank Edelmann	Stellvertreter des Erstbenannten	Epidemiologie/Definition; Rehabilitation; Diagnostik; Therapieplanung/nicht-medikamentöse Therapie; Medikamentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Internistische Intensivmedi-	Dr. Sebastian Wolfrum	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Akute Dekompensation
zin und Notfallmedizin (DGIIN) (ab Oktober 2018)	Prof. Dr. Karl Werdan	stellvertretend nur für 28.02.2019	1. Konsensuskonferenz
Deutsche Gesellschaft für Kardiologie – Herz- und Kreislaufforschung (DGK)	Prof. Dr. Georg Ertl (bis 09/2019)	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Epidemiologie/Definition; Akute Dekompensation; Therapiepla- nung/nicht-medikamentöse The- rapie
	Prof. Dr. Stefan Störk	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Epidemiologie/Definition; Thera- pieplanung/nicht-medikamen- töse Therapie; Komorbiditäten; Medikamentöse Therapie
	Prof. Dr. Norbert Frey (ab 09/2019)		Medikamentöse Therapie







Fachgesellschaft/ Organisation	Experte/Expertin	Funktion in der Leitliniengruppe	Arbeitsgruppen/ Kapitelpatenschaften 3. Auflage
	Prof. Dr. Christian Schulze (ab 09/2019)	Stellvertreter des Erstbenannten	Medikamentöse Therapie
	PrivDoz. Dr. Ralph Bosch (ab 09/2019)	Stellvertrete des Erstbenannten	Medikamentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Nephrologie (DGfN)	Prof. Dr. Gunnar Heine	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Komorbiditäten; Medikamentöse Therapie
	PD Dr. Sarah Seiler- Mußler	Stellvertreterin des Erstbenannten	
	Prof. Dr. Christoph Wanner (ab 03/2021)	Stellvertreter des Erstbenannten	Medikamentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin (DGP)	Prof. Dr. Bernd Alt- Epping	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Palliativversorgung; Komorbiditäten; Akute Dekompensation
	Dr. Dietrich Wördehoff (ab November 2018)	Stellvertreter des Erstbenannten	
	Dr. Johannes Rosenbruch (ab Februar 2019)	Stellvertreter des Erstbenannten	
Deutsche Gesellschaft für Pflegewissenschaft (DGP)	Nina Kolbe, MScN	Erstbenannte der Fachgesellschaft	Therapieplanung/nicht-medika- mentöse Therapie;
Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beat- mungsmedizin (DGP)	PD Dr. Mathias M. Borst	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Akute Dekompensation; Komorbiditäten; Medikamentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Prävention und Rehabilita- tion von Herz Kreislaufer-	Prof. Dr. Axel Schlitt, MHA	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Rehabilitation; Therapiepla- nung/nicht-medikamentöse The- rapie; Medikamentöse Therapie
krankungen; Deutsche Ge- sellschaft für Rehabilitati- onswissenschaften (DGPR, DGRW)	UnivProf. Dr. Martin Halle	Stellvertreter des Erstbenannten	Rehabilitation; Therapiepla- nung/nicht-medikamentöse Therapie
Deutsche Gesellschaft für Psychosomatische Medizin und Ärztliche Psychothera-	Prof. Dr. Christiane Waller	Erstbenannte der Fachgesellschaft	Therapieplanung/nicht-medika- mentöse Therapie; Komorbiditä- ten; Medikamentöse Therapie
pie; Deutsches Kollegium für Psychosomatische Medi- zin (DGPM, DKPM)	Prof. Dr. Christan Albus (ab November 2018)	Stellvertreter der Erstbenannten (DKPM)	
	Dr. Hilka Gunold (ab November 2018)	Stellvertreterin der Erstbenannten (DGPM)	
Deutsche Gesellschaft für Schlafforschung und Schlaf-	PD Dr. Thomas Bitter	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Komorbiditäten
medizin (DGSM)	UnivProf. Dr. Christoph Schöbel	Stellvertreter des Erstbenannten	Therapieplanung/nicht-medika- mentöse Therapie; Komorbiditä- ten
	Prof. Dr. Jan Gummert	Erstbenannter der Fachgesellschaft	Therapieplanung/nicht-medika- mentöse Therapie







Fachgesellschaft/	Experte/Expertin	Funktion in der	Arbeitsgruppen/	
Organisation		Leitliniengruppe	Kapitelpatenschaften 3. Auflage	
Deutsche Gesellschaft für Thorax-, Herz- und Gefäß-chirurgie (DGTHG)	Prof. Dr. Christoph Knosalla	Stellvertreter des Erstbenannten	Diagnostik; Akute Dekompensation; Therapieplanung/nicht-medikamentöse Therapie; Medikamentöse Therapie	

Tabelle 2: Methodische Begleitung, Redaktion und Moderation

Name	Organisation	Funktion		
Dr. Monika Nothacker, MPH	Arbeitsgemeinschaft der Wissen- schaftlichen Medizinischen Fachge- sellschaften (AWMF)	Moderation Konsensuskonferenzen, methodische Begleitung		
Peggy Prien	Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)	Moderation, methodische Begleitung, Redaktion, Literaturrecherche, Evidenzaufbereitung		
Corinna Schaefer	Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)	Moderation, methodische Begleitung, Redaktion Patientenmaterialien		
Sabine Schüler	Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)	Literaturrecherche, Evidenzaufbereitung		
Dr. Sabine Schwarz	Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)	Redaktion Patientenmaterialien		
Svenja Siegert	Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)	Redaktion Patientenmaterialien		

## 5 Patientenbeteiligung

Neben der wissenschaftlichen Evidenz und den ärztlichen Erfahrungen stellen die Erfahrungen und Lösungsvorschläge von Patienten(-organisationen) im Hinblick auf die Versorgungssituation bei der betreffenden Erkrankung eine wertvolle Informationsquelle für Leitlinien dar [11]. Vor diesem Hintergrund haben BÄK, KBV und AWMF die konsequente Beteiligung von Patienten am NVL-Programm beschlossen. Patienten sind regelhaft beteiligt an der NVL-Erstellung, am externen Begutachtungsverfahren und an der Erstellung von Patientenleitlinien (siehe Kapitel 12.1 Materialien und Formate) zur entsprechenden NVL. Die Benennung von Patientenvertretern erfolgt nach einem transparenten, standardisierten Verfahren (siehe Handbuch Patientenbeteiligung [12]) über die Dachverbände der Selbsthilfeorganisationen:

- Bundesarbeitsgemeinschaft Selbsthilfe (BAG SELBSTHILFE);
- Deutsche Arbeitsgemeinschaft Selbsthilfegruppen (DAG SHG);
- Forum chronisch kranker und behinderter Menschen im Paritätischen Gesamtverband.

Die Interessenvertretung der an Chronischer Herzinsuffizienz erkrankten Patienten übernahmen Herr Hans Brink (Gemeinnützige Selbsthilfe Schlafapnoe Deutschland) sowie Herr Matthias Kollmar (Defibrillator (ICD) Deutschland).







## 6 Auswahl und Bewertung der Evidenz

Für die 2. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz (erschienen 2017) wurden die Kapitel Medikamentöse Therapie, Invasive Therapie sowie Versorgungskoordination überarbeitet. In der 3. Auflage wurden alle weiteren Kapitel aktualisiert.

### 6.1 Auswahl und Bewertung der Evidenz für die 2. Auflage

Auf Basis einer vom IQWiG im Rahmen der Aktualisierung des DMP Chronische Herzinsuffizienz erstellten methodisch hochwertigen Leitlinensynopse [13] und einer Aktualisierungsrecherche wurden folgende Leitlinien als Quell-leitlinien für die 2. Auflage der NVL herangezogen:

- ESC guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure 2016 [14];
- ACCF/AHA guidelines for the management of heart failure 2013 [16].

Zu folgenden Themen wurden systematische Recherchen durchgeführt:

- Kapitel Medikamentöse Therapie:
  - Sacubitril/Valsartan;
  - o Ivabradin;
  - o Spironolacton bei Patienten mit Herzinsuffizienz mit erhaltener Ejektionsfraktion (HFpEF).
- · Kapitel Invasive Therapie:
  - o Komplikationen von ICD und CRT;
  - Registerdaten ICD und CRT;
  - ICD und CRT bei älteren Patienten;
  - o CRT bei Patienten mit Vorhofflimmern;
  - o ICD in der Sekundärprävention;
  - Vergleich von Einkammer- vs. Zweikammer-ICD;
  - Vergleich von CRT-P und CRT-D;
  - Herzunterstützungssysteme;
  - o Operative/katheterbasierte Therapie der sekundären Mitralklappeninsuffizienz.
- Kapitel Versorgungskoordination:
  - Strukturierte Versorgungskonzepte;
  - o Strukturierte Versorgungskonzepte in Deutschland.

Die identifizierten Publikationen wurden erst als Titel-/Abstract und dann im Volltext gescreent. Die eingeschlossenen Studien wurden bezüglich ihrer methodischen Qualität bewertet und extrahiert. In den Evidenztabellen wurde die empfehlungsrelevante Evidenz ausführlich dargestellt. Detaillierte Informationen zu Recherchestrategien, Screening und methodischer Bewertung der Quellen sowie Evidenztabellen siehe Anhang 2 und Anhang 3. Für weitere Informationen siehe auch Leitlinienreport zur 2. Auflage [10].

### 6.2 Auswahl und Bewertung der Evidenz für die 3. Auflage

#### Systematische Evidenzrecherche

Für die 3. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz wurde zuerst in einem zweistufigen Vorgehen strukturiert nach Übersichtsarbeiten oder HTA-Berichten gesucht, die durch das IQWiG (Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen), NICE (National Institute for Health and Care Excellence), die Agency for Healthcare Research and Quality (AHQR) oder Cochrane erstellt worden waren. Diese Institutionen wurden auf Grund ihrer evidenzbasierten Vorgehensweise, ihrer hohen Berichtsqualität, ihrer wissenschaftlichen Unabhängigkeit und – im Falle des IQWiG und NICE – ihres Bezugs zum deutschen bzw. europäischen Versorgungskontext als primäre Quellen systematischer Übersichtsarbeiten ausgewählt. Zum Vorgehen und den Ergebnissen der strukturierten Suche nach Übersichtsarbeiten siehe Anhang 2.1.







Thematisch relevante Übersichtsarbeiten konnten von Cochrane, der AHQR und NICE identifiziert werden; sie wurden methodisch bewertet und extrahiert. Da weitere aktuelle Übersichtsarbeiten von NICE zur chronischen Herzinsuffizienz [15] erst zu einem späten Zeitraum im Überarbeitungsprozess (September 2018) zur Verfügung standen, konnten diese mit Ausnahme eines Reviews nicht mehr berücksichtigt werden. Die Ergebnisse wurden jedoch mit denen aus dem NVL-Aktualisierungsprozess abgeglichen, und es ergaben sich keine relevanten Abweichungen bei der Evidenzbewertung und den daraus resultierenden Empfehlungen.

Eine zusätzliche systematische Recherche durch das ÄZQ erfolgte, wenn

- thematisch passende Übersichtsarbeiten der oben genannten Anbieter fehlten;
- · wichtige Aspekte in den identifizierten Übersichtsarbeiten nicht adressiert wurden;
- Therapieverfahren sehr neu waren und/oder sich sehr dynamisch entwickeln, um einen möglichst aktuellen Erkenntnisstand wiedergeben zu können.

Die systematischen Recherchen erfolgten vorzugsweise nach aggregierter Evidenz; nach Primärstudien wurde nur recherchiert, wenn keine systematischen Übersichtsarbeiten identifiziert werden konnten.

Zu folgenden Themen wurden systematische Recherchen durchgeführt:

- Kapitel Nicht-medikamentöse Therapie:
  - o Ernährung;
  - o Gewichtsreduktion;
  - Tabakverzicht:
  - o Alkoholverzicht bzw. -reduktion
  - körperliche Aktivität/Training;
  - o Schulungen.
- Kapitel Komorbiditäten:
  - Eisensupplementierung (für i.v. Eisensupplementierung zusätzliche Suche nach Spontanmeldungen zur Pharmakovigilanz).

Die identifizierten Publikationen wurden erst als Titel-/Abstract und dann im Volltext gescreent. Die eingeschlossenen Studien wurden bezüglich ihrer methodischen Qualität bewertet und extrahiert. In den Evidenztabellen wurde die empfehlungsrelevante Evidenz ausführlich dargestellt. Detaillierte Informationen zu Recherchestrategien, Screening und methodischer Bewertung der Quellen sowie Evidenztabellen siehe Anhang 2 und Anhang 3.

Auf eine systematische Recherche wurde verzichtet, wenn nach Einschätzung der Arbeitsgruppe und/oder aus methodischen Erwägungen kein Erkenntnisgewinn durch eine systematische Suche zu erwarten war. In diesen Fällen wurden Quell- und Referenzleitlinien herangezogen.

#### Quell- und Referenzleitlinien

Bei fachübergreifenden und fachspezifischen Leitliniendatenbanken und -anbietern wurde nach thematisch relevanten Leitlinien gesucht. Gemäß allgemeinem Methodenreport [8] wurden die gültigen Leitlinien mit der größten Relevanz und Übertragbarkeit auf den deutschen Versorgungskontext ausgewählt und ihre methodische Qualität mit dem AGREE-II-Instrument [17,18] bewertet. Um die Evidenzgrundlage selbst einschätzen zu können, prüfte und bewertete die Leitliniengruppe jeweils die empfehlungsbegründende Literatur. Ergaben sich Unstimmigkeiten oder Zweifel, erfolgte eine eigene systematische Recherche oder selektive Nachrecherche.

Folgende Leitlinien wurden für Adaptationen von Empfehlungen herangezogen:

- ESC guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure 2016 [14];
- ACCF/AHA guidelines for the management of heart failure 2013 [16] sowie die dazugehörigen Focus-Updates von 2016 [19] und 2017 [20]
- 2017 Comprehensive Update of the Canadian Cardiovascular Society Guidelines for the Management of Heart Failure [21]
- SIGN 147 Management of chronic heart failure 2016 [22]







Da die NICE NG106 Chronic heart failure in adults – Diagnosis and management 2018 [15] erst zu einem späten Zeitraum im Überarbeitungsprozess (September 2018) veröffentlicht wurde, konnte sie nicht mehr für Adaptationen von Empfehlungen berücksichtigt werden. Die Empfehlungen wurden jedoch mit denen aus der NVL abgeglichen, und es ergaben sich keine relevanten Abweichungen.

Zur Leitlinienrecherche und zur methodischen Bewertung der Quellleitlinien siehe Anhang 2.2.

#### Sonstige Daten- und Evidenzgrundlagen der 3. Auflage

Für einzelne Empfehlungen bzw. Hintergrundtexte wurden existierende evidenzbasierte Leitlinien aus dem deutschen Kontext (NVL, S3- sowie S2e-Leitlinien) herangezogen.

Zur Aktualisierung epidemiologischer Daten (v. a. für die Kapitel Epidemiologie und Komorbiditäten) wurden in einer strukturierten Recherche Veröffentlichungen aus Deutschland gesucht. Es wurden die Gesundheitsberichterstattung des Bundes (GBE) www.gbe-bund.de und die Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1) www.degs-studie.de sowie Herzinsuffizienz-spezifische Studien zur Versorgungsforschung und Epidemiologie aus dem deutschen Kontext herangezogen.

Für die Empfehlung zur i.v. Eisensupplementierung erfolgte eine strukturierte Suche nach Spontanmeldungen in der europäischen Pharmakovigilanz-Datenbank EudraVigilance.

Für das Amendment zu den SGLT2-Inhibitoren erfolgte eine strukturierte Suche nach abgeschlossenen und laufenden Studien im Studienregister clinicaltrials.gov.

In wenigen Fällen wird in den Hintergrundtexten zusätzlich selektiv recherchierte oder von den Autoren eingebrachte Literatur zitiert. Diese hat jedoch lediglich erläuternden Charakter und dient nicht als Evidenzgrundlage für Empfehlungen.

#### Evidenzbewertung

Die Evidenzgraduierung ("Level of Evidence") der einzelnen Quellen folgte dem Schema des Oxford Centre for Evidence-Based Medicine (OCEBM, www.cebm.net). Die methodische Qualität systematischer Übersichtsarbeiten wurde mithilfe des AMSTAR-Tools bewertet [23]; die methodische Bewertung von Primärstudien erfolgte adaptiert nach den SIGN-Checklisten [24] sowie gegen Ende des Aktualisierungsprozesses nach den Empfehlungen zur "Bewertung des Biasrisikos (Risiko systematischer Fehler) in klinischen Studien: ein Manual für die Leitlinienerstellung" [25]. Für Evidenzgraduierung und methodischer Bewertung der einzelnen Quellen siehe Evidenztabellen (Anhang 3).

## 7 Formulierung von Empfehlungen

#### **Empfehlungsrelevante Endpunkte**

Die Therapie der chronischen Herzinsuffizienz zielt darauf, folgende klinische/patientenrelevante Outcomes zu verbessern:

- Mortalität (insgesamt und erkrankungsspezifisch);
- Morbidität: (Re-)Hospitalisierungen (insgesamt und erkrankungsspezifisch), Symptomatik: Dyspnoe, Einschränkung der Leistungsfähigkeit (NYHA-Klasse);
- · Lebensqualität.

Entsprechend werden diese Parameter am häufigsten als Endpunkte klinischer Studien zu Herzinsuffizienz gewählt bzw. in Komposit-Endpunkten kombiniert, und die Effekte von Interventionen auf diese Endpunkte stellen – neben Sicherheits- und Versorgungsaspekten – die wichtigste Grundlage für die Empfehlungen der NVL Chronische Herzinsuffizienz dar. Weitere häufige Endpunkte klinischer Studien zu Herzinsuffizienz sind Messgrößen für die Belastungsfähigkeit (z. B. VO2peak), Laborparameter (z. B. BNP, NT-proBNP) sowie echokardiographische Parameter. Da diese als Surrogate für Patienten nicht unmittelbar relevant sind, haben sie in der Regel weniger Gewicht für die Formulierung von Empfehlungen.

© <u>av</u>q 2019







#### Empfehlungsgraduierung

Die Empfehlungsgrade wurden durch die Leitlinienautoren im Rahmen eines formalen Konsensverfahrens vergeben (siehe Kapitel 8 Entwicklung und Konsentierung). Dabei wurden die folgenden Kriterien für die klinische Beurteilung vorgegeben [7,26]:

- die klinische Relevanz der Studienendpunkte, Präzision des Effektschätzers und Effektstärken;
- die Konsistenz der Studienergebnisse;
- die Abwägung von potenziellem Nutzen und Schaden (Verhältnis von erwünschten und unerwünschten Effekten);
- die Anwendbarkeit der Evidenz auf die Patientenzielgruppen der NVL;
- die Angemessenheit der Vergleichsintervention;
- · das Risiko für Publikationsbias;
- die Präferenzen der Patienten;
- die Umsetzbarkeit im klinischen Alltag und in verschiedenen Versorgungssettings/Sektoren;
- ethische, rechtliche sowie ökonomische Erwägungen.

Die Graduierung der Empfehlungen im NVL-Verfahren entspricht den in Tabelle 3 dargestellten Symbolen. Zunächst bestimmt die Qualität der Evidenz den Empfehlungsgrad. Eine mittlere Evidenzstärke führt demnach zu einem mittleren Empfehlungsgrad. Aufgrund der oben genannten Kriterien, insbesondere der Relevanz der Endpunkte und Effektstärken für die Patienten kann es jedoch zu einem begründeten Auf- oder Abwerten des Empfehlungsgrades gegenüber dem Evidenzgrad kommen. Die Gründe für ein Auf- oder Abwerten werden im Hintergrundtext dargelegt. Empfehlungen sollten möglichst klar und eindeutig, handlungsorientiert und leicht verständlich formuliert sein. Vereinfacht drücken im Ergebnis die Empfehlungsgrade folgende Gesamteinschätzung aus:

- Bei starken Empfehlungen (soll) sind sich die Leitlinienautoren in ihrer Einschätzung sicher. Starke Empfehlungen drücken aus, dass die wünschenswerten Folgen mit hoher Wahrscheinlichkeit mögliche unerwünschte Effekte in Bezug auf patientenrelevante Endpunkte überwiegen.
- Bei abgeschwächten Empfehlungen (sollte) sind sich die Leitlinienautoren in ihrer Einschätzung weniger sicher.
- Bei offenen Empfehlungen (kann) sind sich die Leitlinienautoren nicht sicher. Offene Empfehlungen drücken eine Handlungsoption in Unsicherheit aus.

Empfehlungen für Versorgungsabläufe und Entscheidungsprozesse mit verschiedenen Handlungsoptionen werden als klinische Algorithmen dargestellt. [27]

Tabelle 3: Schema zur Graduierung von NVL-Empfehlungen [7,8]

Empfehlungsgrad	Beschreibung	Formulierung	Symbol
Α	Starke Positiv-Empfehlung	Soll	$\uparrow\uparrow\uparrow$
В	Abgeschwächte Positiv-Empfehlung	Sollte	$\uparrow$
0	Offene Empfehlung	Kann	$\Leftrightarrow$
В	Abgeschwächte Negativ-Empfehlung	Sollte nicht	$\downarrow$
Α	Starke Negativ-Empfehlung	Soll nicht	$\Downarrow \Downarrow$

## 8 Entwicklung und Konsentierung

#### Entwicklung

Die 1. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz [31] wurde zwischen Januar 2007 und Dezember 2009 erstellt (siehe 1. Auflage des Leitlinienreports [9]). Für die zweite Auflage [28] wurden zwischen Oktober 2015 und August 2017 die von der Leitliniengruppe priorisierten Kapitel Medikamentöse Therapie, Invasive Therapie und Versorgungskkoordination aktualisiert. Zudem wurde die Leitlinie neu strukturiert und redaktionell überarbeitet. Für Details siehe Leitlinienreport zur 2. Auflage. [10]







Für die 3. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz wurden alle in der 2. Auflage nicht aktualisierten Kapitel zwischen September 2017 und April 2019 komplett überarbeitet. Im Zuge der Vereinheitlichung der Leitlinien im NVL-Programm wurden das Kapitel Therapieplanung neu erstellt und weitere strukturelle Änderungen vorgenommen; Inhalte zur Primärprävention wurden gestrichen. Zu den für die 2. Auflage aktualisierten Kapiteln erfolgte eine Update-Recherche (strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten, RCT aus dem deutschen Kontext, Meldungen zur Arzneimitteltherapiesicherheit); daraus resultierten punktuelle Ergänzungen in den Hintergrundtexten. Weitere Änderungen in diesen Kapiteln ergaben sich aus der modifizierten Struktur der Leitlinie.

Tabelle 4: Arbeitsgruppenarbeit

Arbeitsgruppe	Zeitraum	Telefonkonferenzen
Diagnostik	03/2018-08/2018	2
Therapieplanung, nicht-medikamentöse Therapie	02/2018-09/2018	3
Akute Dekompensation	10/2018-11/2018	1
Komorbiditäten	07/2018-10/2018	3
Medikamentöse Therapie (Amendment)	10/2019-04/2020	1

Die Überarbeitung der Kapitel Definition, Epidemiologie, Rehabilitation und Palliativversorgung erfolgte im Rahmen von Patenschaften durch telefonische Abstimmung und/oder elektronischen Umlauf in Kooperation mit einzelnen Experten der Leitliniengruppe (siehe Tabelle 1).

#### Konsentierung

Empfehlungen, Texte, Tabellen und Abbildungen wurden während der Erstellung der Leitlinie in der Leitliniengruppe abgestimmt. An den Abstimmungsprozessen nahmen die benannten Vertreter der an der Erstellung der NVL beteiligten Fachgesellschaften teil. Jeder Fachgesellschaft stand im Abstimmungsverfahren jeweils eine Stimme zu.

Die formale Abstimmung der Empfehlungen erfolgte im Rahmen zweier Konsensuskonferenzen am 28. Februar und 16. April 2019. Dabei wurden die Empfehlungen mit Hilfe eines nominalen Gruppenprozesses von Frau Dr. Nothacker und Frau Schaefer moderiert. Der Ablauf des Nominalen Gruppenprozesses gestaltete sich wie folgt:

- Präsentation der zu konsentierenden Inhalte;
- Gelegenheit zu Rückfragen zum methodischen Vorgehen/inhaltlichen Verständnis;
- Notiz von Stellungnahmen (jeder Teilnehmer für sich);
- Registrierung der Stellungnahmen im Einzel-/Umlaufverfahren;
- · Klarstellung und Begründung alternativer Vorschläge;
- Abstimmung über Erstentwurf und alle Alternativen.

### Wenn notwendig:

- Feststellung von Diskussionspunkten und Dissens;
- · Debattieren und Diskutieren;
- Endgültige Abstimmung.

2020 wurde eine elektronische Abstimmung über die geplante Empfehlung des Amendments zu den SGLT2-Inhibitoren durchgeführt (Auflage 3, Version 2); 2021 erfolgte die Abstimmung der Empfehlungen des Amendments (Auflage 3, Version 3) im Rahmen einer Videokonferenz am 28. April 2021 per Nominalem Gruppenprozess und mittels elektronischem Abstimmungstool unter Moderation von Frau Dr. Nothacker und Frau Schaefer.

Gemäß dem Methodenreport NVL [8] stehen den Mitgliedern der Leitliniengruppe bei Nichterreichen eines Konsenses verschiedene Optionen, wie z. B. das Einbringen eines Sondervotums zur Verfügung. Mit den beschriebenen Vorgehensweisen wurde jedoch bei fast allen Empfehlungen der 3. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz ein Konsens erreicht; bei der mit einfacher Mehrheit abgestimmten Empfehlung zu den SGLT2-Inhibitoren (Auflage 3, Version 3) verzichteten die betroffenen Fachgesellschaften auf ein Sondervotum.

Die für die 2. Auflage überarbeiteteten Kapitel Medikamentöse Therapie, Invasive Therapie und Versorgungskoordination wurden von der Gruppe als weiterhin gültig bestätigt.







#### Tabelle 5: Feststellung der Konsensstärke

Klassifikation der Konsensstärke				
starker Konsens	Zustimmung von > 95% der Teilnehmer			
Konsens	Zustimmung von > 75-95% der Teilnehmer			
mehrheitliche Zustimmung	Zustimmung von > 50-75% der Teilnehmer			
kein Konsens	Zustimmung von < 50% der Teilnehmer			

Alle Texte, Tabellen, und Abbildungen und Patientenblätter (Details siehe Kapitel 12.1 Materialien und Formate) wurden während der Erstellung der Leitlinie in der Leitliniengruppe abgestimmt.

Die Vorstände aller beteiligten Fachgesellschaften und Organisationen haben der Veröffentlichung der NVL zugestimmt und werden im Impressum als Mitherausgeber aufgeführt.

## 9 Externe Begutachtung

Nach Fertigstellung der inhaltlichen Arbeiten an der NVL wurde eine Konsultationsfassung auf den Internetseiten des ÄZQ (www.leitlinien.de) öffentlich zugänglich für 6 Wochen zur Kommentierung bereitgestellt (vom 20.06.2019 bis 31.07.2019); das 2021 publizierte Amendment (3. Auflage, Version 3) 4 Wochen lang (vom 07.06.2021 bis 05.07.2021). Der Beginn dieses externen Begutachtungsverfahrens wurde auf den Internetseiten des ÄZQ und über eine Pressemitteilung an Presseverteiler bekannt gegeben.

Eingehende Kommentare wurden durch das ÄZQ gesammelt, aufbereitet und anonymisiert an die Leitliniengruppe weitergeleitet. Die eingegangenen Kommentare wurden durch die Leitlinienautoren diskutiert und daraus resultierende Änderungen bzw. die Feststellung keines Änderungsbedarfs mit Begründungen beschlossen (siehe Anhang 5). Eine erneute Abstimmung von Empfehlungen war nicht erforderlich. Die Änderungen bezogen sich ausschließlich auf Hintergrundtexte und begleitende Tabellen.

## 10 Redaktionelle Unabhängigkeit

Die Erstellung der NVL Chronische Herzinsuffizienz erfolgte in redaktioneller Unabhängigkeit von den finanzierenden Trägern des NVL-Programms. Diese finanzieren die Koordination und methodische Begleitung der Entwicklung der NVL. Die im Rahmen der Treffen anfallenden Reisekosten werden von den beteiligten Fachgesellschaften/Organisationen getragen, die Leitlinienautoren arbeiten ehrenamtlich und ohne Honorar.

Bei der Erstellung der NVL Chronische Herzinsuffizienz kamen folgende schützende Faktoren zur Anwendung, die den Einfluss möglicher Interessenkonflikte reduzieren:

- unabhängige Koordination der Leitlinie (ÄZQ);
- unabhängige Moderation (AWMF, ÄZQ);
- unabhängige Leitung von Arbeitsgruppen (ÄZQ);
- Evidenzaufbereitung durch Methodiker (ÄZQ);
- multidisziplinäre Leitliniengruppe, bei Abstimmungen hat jede Fachgesellschaft/Organisation eine Stimme;
- · strukturierter Konsensprozess;
- festgeschriebene Leitlinienmethodik (von der Evidenz zur Empfehlung).

#### Umgang mit Interessenkonflikten

Die Mitglieder der Leitliniengruppe haben etwaige Interessenkonflikte im Zusammenhang mit der Erstellung der NVL Chronische Herzinsuffzienz zu Beginn schriftlich erklärt und vor den Konsensuskonferenzen aktualisiert (Formular siehe Anhang 1.1). Diese sind im Anhang 1.2 tabellarisch zusammengefasst. Die vollständigen Erklärungen sind im ÄZQ hinterlegt. Die in den Formularen angegebenen Interessenkonflikte wurden gemäß AMWF-Regelwerk [29,30] in den Sitzungen gesichtet und bewertet. Ein Interessenkonflikt von hoher Relevanz wurde nicht festgestellt, insofern wurde für kein Mitglied der Leitliniengruppe ein Ausschluss als erforderlich angesehen. Desweiteren beschloss die Gruppe folgenden Umgang mit Interessenkonflikten:







- Das Vorhandensein thematisch relevanter Interessenkonflikte der Kategorien "Berater- und Gutachtertätigkeit" sowie "Geschäftsanteile" wird grundsätzlich als moderater Interessenkonflikt bewertet. Bei Vorliegen soll eine Stimmenthaltung erfolgen.
- Vortrags- und Schulungstätigkeiten werden bei häufiger Tätigkeit für ein bestimmtes Produkt (im Sinne eines "Speakers Bureau") als moderater Interessenkonflikt eingestuft. Gleiches gilt für Drittmittel, für die der Betroffene selbst die Managementverantwortung hat. In diesen Fällen soll eine Stimmenthaltung erfolgen.
- Thematisch relevante Eintragungen in den übrigen Kategorien des Formulars werden auch angesichts der vorhandenen Schutzfaktoren (s. o.) als geringe Interessenkonflikte bewertet, die keinen zusätzlichen Umgang erfordern

Die Enthaltungen aufgrund von Interessenkonflikten sind im Anhang 1.3 dokumentiert.

#### Bewertung des Verzerrungsrisikos

Aufgrund der schützenden Faktoren (unabhängige Koordination, Moderation und Leitung von Arbeitsgruppen, Evidenzaufbereitung durch Methodiker, multidisziplinäre Leitliniengruppe mit einer Stimme pro Fachgesellschaft/Organisation, strukturierter Konsensprozess, festgeschriebene Leitlinienmethodik) und der Enthaltung bei moderaten Interessenkonflikten wurde das Risiko einer Verzerrung des Gruppenurteils weitestmöglich reduziert.

## 11 Gültigkeit der NVL, Zuständigkeit für die Aktualisierung

#### Gültigkeitsdauer und Fortschreibung

Die 3. Auflage der NVL Chronische Herzinsuffizienz wurde am 22. Oktober 2019 durch die Träger des NVL-Programms verabschiedet. Die Gültigkeit der NVL ist in der aktuellen Fassung der Leitlinie festgelegt. Eine fünfjährliche Überarbeitung und Herausgabe – gemessen ab dem Zeitraum der schriftlichen Publikation – wird angestrebt.

#### Verantwortlichkeit für die Aktualisierung

Für die Aktualisierung ist die NVL-Redaktion im ÄZQ verantwortlich. Im Falle neuer relevanter Erkenntnisse, welche die Überarbeitung der NVL erforderlich machen, erfolgt eine kurzfristige Aktualisierung und Information der Öffentlichkeit über die Internetseite des Programms für Nationale VersorgungsLeitlinien (www.leitlinien.de) und die Internetseite des Leitlinienregisters der AWMF (www.awmf.org/leitlinien).

#### Änderungsprotokoll

Notwendige Korrekturen, Änderungen oder redaktionelle Überarbeitungen an den konsentierten und im Internet veröffentlichten Texten werden im Impressum der Langfassung protokolliert. Um Änderungen transparent und nachvollziehbar zu machen, stehen im Archiv auf der Internetseite alle Versionen der NVL zur Verfügung: www.leit-linien.de/themen/herzinsuffizienz/archiv.

## 12 Anwendung und Verbreitung

#### 12.1 Materialien und Formate

#### Langfassung

Die Langfassung wird als Druckversion (PDF-Format) herausgegeben und kann auf den Internetseiten des NVL-Programms kostenlos heruntergeladen werden. Zusätzlich steht sie dort auch im html-Format zur Verfügung. Hierdurch ist die NVL auch auf mobilen Endgeräten gut lesbar. Die Empfehlungen werden zusätzlich auch als Übersicht dargestellt, so dass der Nutzer von der Empfehlung zum Hintergrundtext und weiter zur Evidenz navigieren kann.

#### Kurzfassung

Die Kurzfassung besteht aus den Empfehlungen, wichtigen Tabellen und den Algorithmen der Langfassung. Nach der Veröffentlichung der Langfassung wird sie redaktionell im ÄZQ erstellt und ist auf den Internetseiten des NVL-Programms frei verfügbar.







#### Flyer und Foliensatz

Zur besseren Verbreitung und Information von Ärzten wurde ein DIN-A5-Flyer mit den wichtigsten Änderungen und Kernbotschaften der NVL erstellt. Der Flyer kann kostengünstig in großem Umfang gedruckt werden und z. B. bei den Kongressen der Fachgesellschaften oder Aktionstagen der Fachgesellschaften verteilt werden. Ergänzend wurde ein Foliensatz erstellt. Dieser kann für Vorträge und Präsentationen der Leitlinienautoren auf Kongressen und/oder Veranstaltungen adaptiert und genutzt werden bzw. kann kostenlos von den Internetseiten heruntergeladen werden.

#### Patientenblätter

Zur Implementierung der Empfehlungen der NVL bei spezifischen Entscheidungs- oder Informationssituationen wurden Patientenmaterialien erstellt. Diese sollen behandelnde Ärzte bei der Beratung der Patienten unterstützen und zur gemeinsamen Entscheidungsfindung (shared-decision-making) beitragen.

Während des Aktualisierungsprozesses der 2. und 3. Auflage wurden dafür Themen nach folgenden Kriterien gesammelt (modifiziert nach GKE-Manual der AWMF [32]):

- Hinweise auf ein Versorgungsproblem;
- · Möglichkeit der Beeinflussung in der Praxis;
- · geringes Risiko für Fehlsteuerung;
- erhöhter Kommunikationsbedarf mit den Patienten.

Im Anschluss wurden die Themen durch die Leitliniengruppe priorisiert und dazu passende Patienteninformationen gemäß den Anforderungen der "Guten Praxis Gesundheitsinformation" [33] entwickelt. Die Patientenblätter wurden mit der Leitliniengruppe abgestimmt und sind integraler Bestandteil der NVL Chronische Herzinsuffzienz. Evidenzgrundlage ist die Evidenzaufbereitung für die NVL und ggf. ergänzende Literatur (siehe Anhang 4).

#### **Patientenleitlinie**

Im Anschluss an die Veröffentlichung der Langfassung wird die Patientenleitlinie Chronische Herzschwäche aktualisiert. Die Patientenleitlinie übersetzt die ärztliche Leitlinie in eine allgemeinverständliche Sprache und stellt umfassend alles Wesentliche zum Krankheitsbild Chronische Herzinsuffizienz dar. Die Patientenleitlinie folgt den die Anforderungen der "Guten Praxis Gesundheitsinformation" [34], wird vom ÄZQ mit dem Patientenvertreter und Mitgliedern der Leitliniengruppe gemäß einer festgeschriebenen Methodik (siehe Methodenreport Patientenleitlinie [35]) erstellt und auf den Seiten des ÄZQ veröffentlicht (www.leitlinien.de/herzinsuffizienz bzw. www.patienten-information.de/patientenleitlinien/patientenleitlinien-nvl/herzschwaeche)

#### Kurzinformationen

Im Zuge der Aktualsierung wurde die Kurzinformation für Patienten "Herzschwäche" geprüft und aktualisiert. In der Kurzinformation werden die wichtigsten Informationen zum Krankheitsbild übersichtlich auf zwei DIN-A4-Seiten zusammengefasst. Die Kurzinformationen folgen den die Anforderungen der "Guten Praxis Gesundheitsinformation" [34], werden im ÄZQ nach einer festgeschriebenen Methodik (siehe Methodenreport Kurzinformationen [36]) erstellt und in mehreren Sprachen Deutsch, Englisch, Französisch, Spanisch, Russisch, Türkisch und Arabisch herausgegeben (www.leitlinien.de/herzinsuffizienz bzw. www.patienten-information.de/kurzinformationen/herz-und-gefaesse).

## 12.2 Implementierung und Öffentlichkeitsarbeit

Zur Verbreitung und Implementierung gibt es folgende Maßnahmen:

- Verbreitung über die Publikationsorgane und Kongressveranstaltungen der kooperierenden Fachgesellschaften und Organisationen (z. B. Verteilung der Flyer bei Kongressen);
- Informationen an Einrichtungen der gemeinsamen Selbstverwaltung und an Berufsorganisationen;
- Integration der NVL-Inhalte in bestehende Qualit\u00e4tsmanagementsysteme, z. B. QEP\u00a8 (www.kbv.de/qep) oder KTQ\u00a8 (www.ktq.de).
- Unterstützung der Verbreitung der Patientenleitlinie wird durch die Patientenorganisationen (www.patienteninformation.de/patientenbeteiligung-selbsthilfe).







### 13 Evaluation

Die Evaluation der NVL soll im Hinblick auf die Ziele des NVL-Programms erfolgen:

- Verbreitung von evidenzbasierten und formal konsentierten ärztlichen Empfehlungen zu versorgungsbereichsübergreifenden Vorgehensweisen für spezielle Erkrankungen;
- Verbreitung von NVL-basierten Qualitätsindikatoren, Patientenleitlinien und weiteren Materialien;
- möglichst flächendeckende Implementierung der NVL-Empfehlungen;
- Berücksichtigung von NVL-Empfehlungen durch insbesondere strukturierte Behandlungsprogramme (DMP) sowie durch Verträge zur Integrierten Versorgung (IV);
- Berücksichtigung von NVL-Empfehlungen in der ärztlichen Aus-, Fort- und Weiterbildung und in Qualitätsmanagementsystemen.







## **Tabellenverzeichnis**

Tabelle 1: Vertreter der Fachgesellschaften/Organisationen	6
Tabelle 2: Methodische Begleitung, Redaktion und Moderation	8
Tabelle 3: Schema zur Graduierung von NVL-Empfehlungen [7,8]	. 12
Tabelle 4: Arbeitsgruppenarbeit	. 13
Tabelle 5: Feststellung der Konsensstärke	14

© azq 2019







## **Anhang**

### **Anhang 1** Darstellung von Interessenkonflikten

### Anhang 1.1 Formular zur Darlegung von Interessenkonflikten





### Erklärung über Interessenkonflikte

#### Nationale VersorgungsLeitlinie

(Titel, AWMF-Registernummer)

#### zu Händen

Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ)

### Vorbemerkung

Die Entwicklung von Leitlinien für die medizinische Versorgung verlangt über die fachliche Expertise hinaus eine Vermeidung kommerzieller Abhängigkeiten oder anderer Interessenkonflikte, die die Leitlinieninhalte beeinflussen. Es gibt eine Vielzahl von materiellen (z. B. finanzielle oder kommerzielle) und immateriellen (z. B. politische, akademische oder persönliche) Beziehungen, deren Ausprägungsgrade und Bedeutungen variieren können. Interessenkonflikte sind somit zumeist unvermeidbar, aber nicht zwangsläufig problematisch in Hinblick auf eine Beeinflussung der Leitlinieninhalte.

Eine Erklärung zu den Beziehungen und den daraus entstehenden Interessenkonflikten durch die Autoren der Leitlinien und die Teilnehmer am Konsensusverfahren ist für die Qualitätsbeurteilung von Leitlinien, aber auch für ihre allgemeine Legitimation und Glaubwürdigkeit in der Wahrnehmung durch Öffentlichkeit und Politik entscheidend.

Die Erklärungen werden zu Beginn des Leitlinienprojekts gegenüber dem Leitlinienkoordinator abgegeben. Bei länger andauernden Projekten kann eine zusätzliche Abgabe im Verlauf erforderlich sein. Ob davon die erforderliche Neutralität für die Mitarbeit bei der Leitlinienentwicklung in Frage gestellt ist oder in welchen Bereichen das professionelle Urteilsvermögen eines Experten durch die Interessen Dritter unangemessen beeinflusst sein könnte, ist in der Leitliniengruppe zu diskutieren und zu bewerten.

Die Inhalte der Erklärungen und die Ergebnisse der Diskussion zum Umgang mit Interessenkonflikten sollten im Leitlinienreport offen dargelegt werden. In der Langfassung der Leitlinien ist auf das Verfahren der Sammlung und Bewertung der Erklärungen hinzuweisen.

Wir möchten Sie bitten, untenstehende Erklärung auszufüllen und zu unterzeichnen.











### Erklärung

Die Erklärung betrifft finanzielle und kommerzielle (materielle) sowie psychologische und soziale (immaterielle) Aspekte sowie Interessen der Mitglieder selbst und/oder ihrer persönlichen/professionellen Partner innerhalb der letzten 3 Jahre. Bitte machen Sie konkrete Angaben zu folgenden Punkten:

1.	Berater- bzw. Gutachtertätigkeit oder bezahlte Mitarbeit in einem wissenschaftlichen eines Unternehmens der Gesundheitswirtschaft (z. B. Arzneimittelindustrie, Medizin; industrie), eines kommerziell orientierten Auftragsinstituts oder einer Versicherung.	
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	☐ Nein ☐ Ja
2.	Honorare für Vortrags- und Schulungstätigkeiten oder bezahlte Autoren- oder Co-Auschaften im Auftrag eines Unternehmens der Gesundheitswirtschaft, eines kommerz orientierten Auftragsinstituts oder einer Versicherung.	
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	_ oa
3.	Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel) für Forschungsvorhaben oder direkte Finanzie Mitarbeitern der Einrichtung von Seiten eines Unternehmens der Gesundheitswirtschemmerziell orientierten Auftragsinstituts oder einer Versicherung	
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	_ Nein _ Ja
4.	Eigentümerinteresse an Arzneimitteln/Medizinprodukten (z. B. Patent, Urheberrecht, Verkaufslizenz)	Nein
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	_ Ja
5.	Besitz von Geschäftsanteilen, Aktien, Fonds mit Beteiligung von Unternehmen der Gesundheitswirtschaft	□ Nein
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	□ Ja

Formular der AWMF und des ÄZQ zur Erklärung von Interessenkonflikten Im Rahmen von NVL-Verfahren; Stand: Dez. 2010 Selte 2 von 3









6.	Persönliche Beziehungen zu einem Vertretungsberechtigten eines Unternehmens Gesundheitswirtschaft  Falls ja, bitte konkrete Angabe:	□ Nein □ Ja
7.	Mitglied von in Zusammenhang mit der Leitlinienentwicklung relevanten Fachgesell- schaften/Berufsverbänden, Mandatsträger im Rahmen der Leitlinienentwicklung	
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	∐ Ja
8.	Politische, akademische (z. B. Zugehörigkeit zu bestimmten "Schulen"), wissenscha oder persönliche Interessen, die mögliche Konflikte begründen könnten	aftliche
	Falls ja, bitte konkrete Angabe:	□ Ja
9.	Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre:	
	Bewertung	
Er <u>c</u> Lei	geben sich aus allen oben angeführten Punkten nach Ihrer Meinung für Sie oder die ttliniengruppe bedeutsame Interessenkonflikte?	Nein
	lls ja, bitte Angabe eines Vorschlags zur Diskussion in der Leitliniengruppe B. Stimmenthaltung zu speziellen Fragestellungen):	Ja
Mit	gliedschaft im Expertenkreis der Nationalen VersorgungsLeitlinie	
Nar	me/Anschrift (Stempel)	
Ort	, Datum Unterschrift	

Formular der AWMF und des ÄZQ zur Erklärung von Interessenkonflikten im Rahmen von NVL-Verfahren; Stand: Dez. 2010 Selte 3 von 3

© äzq 2019







## Anhang 1.2 Übersicht Interessenkonflikterklärungen

Name	1. Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	Vortrags- und Schulungstä-	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
Albus, Prof. Dr. med. Christian	Nein	Ja: Vortragshon- orare von Boehringer Ingelheim, Bayer Vital, Caiichi Sankyo, MSD Sharp & Dohme	vention und Re- habilitation von	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Kolle- gium für psycho- somatische Me- dizin, Dt. Gesell. f. Kardiologie, Europ. Soc. of Cardiology, Int. Soc. of Behav- ioral Medicine	Nein	Universitätsklini- kum Köln (AöR)	Nein
Alt-Epping, Prof. Dr. med. Bernd	Nein	Ja: Vorträge auf wissenschaftli- chen Symposien (niemals pro- duktbezogen): Amgen, Roche, Novartis, Dio- strahan, Kyowa Kirin, Teva	Ja: 1 x industrie- gesponserte AMG- Studie (Schmerzthera- pie/Atemnot)	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Palliativmedizin, Dt. Ges. f. Hä- matologie / On- kologie , Dt. Krebsges., Eu- rop. Ass. of Pal- liative Care, Eu- rop. Soc. for Medical Oncol- ogy, Dt. Ges. f. Innere Medizin, Akademie für Ethik in der Me- dizin, Ges. f. Medizinische Ausbildung, Dt. Ges. f. Berg- und Expeditions- medizin	Nein	Universitätsklini- kum Heidelberg, Abteilung Pallia- tivmedizin	Nein
Bahrmann, PD Dr. med. Philipp	Nein	Nein	Ja: Forschungs- kolleg Geriatrie der Robert- Bosch-Stiftung	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Geriatrie, Dt.	Nein	Agaplesion Elizabethenstift Darmstadt	Nein







Name	1. Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
							Ges. f. Kardiolo- gie, Europ. Ges. f. Kardiologie			
Baum, Prof. Dr. med. Erika	Ja: Schlich- tungsstelle Arzt- haftungsfragen; Projekt Land- tage des Hessi- schen Sozialmi- nisteriums	Ja: Kompetenz- zentrum Weiter- bildung Allge- meinmedizin, LÄK Hessen, Institut für haus- ärztliche Fortbil- dung IhF (je- weils non-profit); Kirchheim- und Springerverlag	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DEGAM und Hausärztever- band	Ja: evidenzba- sierte Medizin	Rentnerin, vor- her selbststän- dig und Land Hessen	Nein
Bitter, PD Dr. med. Thomas	Nein	Ja: Vortragsho- norare von Res- Med, Novartis	Ja: Studienun- terstützung von ResMed, Linde	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Herz- und Dia- beteszentrum NRW Universitätsklinik der Ruhr-Univer- sität Bochum Klinik für Kardio- logie Georgstr. 11 32545 Bad Oeynhausen	Nein
Borst, PD Dr. med. Mathias M.	Nein	Nein: nicht im Bereich Herzin- suffizienz	Nein: nicht im Bereich Herzin- suffizienz	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Kardiologie, Eur. Soc. Cardiology, Dt. Ges. f. Pneumologie und Beatmungs- medizin (hier: Mandat),	Nein	Caritas Kranken- haus Bad Mergentheim gGmbH (ange- stellt) Württembergi- sche Landeskir- che (Beamter im Ehrenamt)	Nein







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
							American College of Chest Physicians			
Bosch, PD Dr. Ralph	Ja: Beraterhono- rare von Biotro- nik, Pfizer	Ja: Vortagsho- norare von Pfi- zer, Bayer, Böh- ringer-Ingelheim, Astra-Zeneca, Novartis, Biotro- nik, Medtronic	Ja: Studienun- terstützung von Pfizer, Bayer, Böhringer-Ingel- heim, Daiichi- Sankyo, Novar- tis, Biotronik, Medtronic und Gelder für Stu- dien/For- schungsvorha- ben von Pfizer, Bristol-Myers- Squibb	Nein	Nein	Nein	Klinische Kom- mission der Deutschen Ge- sellschaft für Kardiologie und 1. Vorsitzender des Bundesver- bands Niederge- lassener Kardio- logen, Baden- Württemberg	Nein	Niedergelasse- ner Arzt	Nein
Brink, Hans	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Keine	Nein
Edelmann, Prof. Dr. med. Frank	Ja: Pharma- Cosmos, Merck, Bayer, Novartis, Boehringer Ingelheim, Vifor Pharma	Ja: Honorare für medizinische Vorträge (Kon- gresse, Fortbil- dungsveranstal- tungen für Ärzte und Assistenz- personal): Ab- bott, Astra- zeneca, MSD, Bayer, Merck, PharmaCosmos, Berlin Chemie, BG Medicine, Boehringer	Ja: Research Grant BG Medi- cine (UMG), Re- search Grant Servier (Charité)	Nein	Nein	Nein	Ja Dt. Ges. f. Kardiologie (DKG), Dt. Ges. f. Innere Medizin, Dt. Zentrum für Herz-Kreislaufforschungen (DZHK), Europ. Soc. of Cardiology, Mandatsträger zur Leitlinie "Hausärztliche Beratung	Nein	Charité Universi- tätsmedizin Ber- lin, Universitäts- medizin Göttin- gen	Nein







Name	1. Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
		Ingelheim, Servier, Novartis, Vifor Pharma					zur kardiovasku- lären Präven- tion"			
Ertl, Prof. Dr. med. Georg	Ja: Wissen- schaftlicher. Bei- rat für klinische. Studien bei: No- vartis, Bayer, Clinical Trial Service Unit (CTSU), Univer- sity of Oxford, Population Health Research Institute (PHRI), McMaster Uni- versity	Ja: Vortragstä- tigkeit: Bayer, Boehringer, No- vartis, Servier	Nein	Nein	Ja: Bayer, Sanofi	Nein	Ja: DGK, ESC, HFA, DGIM, AHA, ACC	Nein	Universität Würzburg	Nein
Feßler, Dr. med. Joachim	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DEGAM; Leitlinien "Multi- morbidität" und "Multimedika- tion"	Nein	selbstständig	Nein
Frey, Prof. Dr. Norbert	Ja: Böhringer Ingelheim, Astra Zeneca, Novar- tis	Ja: Bayer, Novartis	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DGK, DGIM	Nein	UKSH, Campus Kiel	Nein
Gummert, Prof. Dr. med. Jan	Ja: Berlin Heart	Ja: Medtronic, Abbott, Ed- wards, Cyto- sorbents	Ja: Actelion, Novartis, Astellas	Nein	Nein	Nein	Ja: ISHLT, DCTHG, DGK, EACTS, ISMICS	Nein	HDZ NRW	Nein
Gunold, Dr. med. Hilka	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Kardiologie	Nein	Universität Leipzig Herzzentrum	Nein







Name	Gutachtertätig- keit oder be-	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
Halle, Univ Prof. Dr. med. Martin	Ja: Advisory Boards: DITG, Medical Park, MSD, Novartis, Sanofi-Aventis	Ja: Vorträge zu körperlichem Trainig/ Präven- tion: MSD, Ro- che, Berlin Che- mie, Novartis, Sanofi, Daiichi, BMS	Ja: Techniker Krankenkasse	Nein	Nein	Nein	Ja: BDI, DGSP, DGPR, DGK	Nein	TU München	Nein
Hardt, Prof. Dr. med. Ro- land	Ja: Advisory Boards: Zostavax Deutschland, Quadrivalente Influenzaimpf- stoffe	Ja: Vortragsho- norare von Bayer Vital, BMS, Pfizer, Sanofi MSD Pasteur	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DGG, DGK, ESC	Nein	Universitätsmedizin Mainz (seit 1.9.2016), Katholisches Klinikum Mainz (bis 31.8.2016)	Nein
Heine, Prof. Dr. med. Gunnar	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: NVL Chronische Herzinsuffizienz	Nein	Agaplesion Mar- kus Kranken- haus	Nein
Knosalla, Prof. Dr. med. Christoph	Nein	Ja: Actelion, Novartis	Ja: Novartis (nicht im Zusam- menhang mit Herzinsuffizienz)	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Thorax-, Herz- und Gefäßchi- rurgie, Dt. Ges. f. Kardiologie, Int. Soc. for Heart and Lung Transplantation, Soc. of Thoracic Surgeons, American Ass. of Toracic Surgery	Nein	Deutsches Herz- zentrum Berlin	Nein







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
Kolbe, MScN Nina	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Pflegewissen- schaften, Europ. Soc. of Cardio- logy	Nein	FH St. Gallen; Universität Wit- ten/Herdecke, Dt. Ges. f. Ge- sundheits- und Pflegewissen- schaft	Nein
Kollmar, Matthias	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	seit September 2009 auf Grund einer Herzer- krankung in vol- ler Erwerbsmin- derungsrente	Nein
Laufs, Prof. Dr. med. Ul- rich	Ja: ABDA, AkdÄ, Amgen, DFG, EU, i-cor, MSD, Sanofi, Servier, Stifter- verband, UdS, UKS	Ja: Keine bezahlten Autorenschaften. Fortbildungsvorträge für ABDA, Amgen, Astra-Zeneca, Bayer, Berlin-Chemie, Boehringer-Ingelheim, DACH, Daiichi-Sankyo, i-cor, Lilly, Medtronik, MSD, Pfizer, Roche, Sanofi, Servier, Synlab, UdS, UKS	Ja: die Universität des Saarlandes erhält Zuwendungen (Drittmittel) für Forschungsvorhaben, speziell im Rahmen von klinischen Studien	Nein	Nein	Nein	Ja: AMK, DACH, DGK	Nein	bis 07/2017: Universität des Saarlandes, Universitätsklinikum des Saarlandes; seitdem Klinik für Kardiologie am Universitäts- klinikum Leipzig	Nein
Mörike, Prof. Dr. med. Klaus	Ja: Mehrere ho- norierte Gutach- ten für Gerichte	Ja: (1) Vor- tragstätigkeiten: - 1 honorierter Vortrag (2019) bei Bezirksärzte-	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Arzneimittel- kommission der deutschen Ärz- teschaft (AkdÄ): ordentl. Mitglied, andauernd	Nein	seit Okt. 2019 im Ruhestand, zu- vor Arbeitgeber: Universitätsklini- kum Tübingen	Nein







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
		kammer Süd- württemberg, - 1 honoriertes Fachreferat (2018) beim Titi- see-Symposium der Falk Foun- dation, - 1 honoriertes Fachreferat (2018) bei Lan- desärzte-kam- mer BaWü, - 1 honorierter Fachvortrag (2018) bei Lan- desärzte-kam- mer Thüringen. (2) mehrere und andauernde schriftstelleri- sche Tätigkeiten mit Autoren- bzw. Herausge- ber-Honoraren für Fachbücher: Springer Verlag, Wissenschaftli- che Verlagsge- sellschaft mbH. (3) Mehrfache und andauernde honorierte Exa- menstätigkeit für Landesprüfungs- amt BaWü.								







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
Muth, Dr. med. MPH Christiane	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Allgemeinmedi- zin und Famili- enmedizin (DE- GAM)	Nein	Johann Wolfgang Goethe- Universität, Frankfurt a.M.	Nein
Nothacker, Dr.med. Monika	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Netzwerk evidenzbasierte Medizin, Guide- lines Interna- tional Network, Chair Perfor- mance Measures Work- ing Group Dt. Krebsgesell- schaft	Nein	AWMF	Nein
Prien, Peggy	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	ÄZQ	Nein
Rosenbruch, Dr. Johannes	Nein	Ja: Vorträge im gemeinnützigen Umfeld für Kir- chen und Hos- pizvereine; Co- autorenschaft ei- nes Buchpro- jekts im Else- vier-Verlag	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DGIM, Man- datsträger für die Leitlinie Palli- ativmedizin; DGP, Mandats- träger für die Leitlinie Folikulä- res Lymphom	Nein	Klinikum der Universität Mün- chen, Standort Großhadern, Kli- nik und Poliklinik für Palliativmedi- zin	Nein
Schaefer, Co-rinna	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DNEbM	Nein	ÄZQ	Nein
Scherer, Prof. Dr. med. Mar- tin	Ja: AQUA-Institut Göttingen: wiss. Beirat; ZI Versorgungsat-	Ja: Hausärzteverband Bremen: Vortrag 11/2012; Hausärzteverband	Ja: KV Ham- burg, IQWIG, BÄK, Hambur- ger Behörde für Arbeit, Soziales,	Nein	Nein	Nein	Ja: DEGAM: Vizepräsident, Vorsitzender der Leitlinienkom- mission	Ja: Versor- gungsforschung, Multimorbidität, Verteter der	Universitätsklini- kum Hamburg- Eppendorf	Nein

© äzq 2019







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
	las; IMPP: Prü- fungsfragen All- gemeinmedizin	Hamburg: Vor- trag 9/2012; HFH (Hausärztli- che Fortbildung Hamburg): Vor- trag 9/2012	Familie und Integration (BASFI)					hausärztlichen Medizin		
Schlitt, Prof. Dr. med. ha- bil. MHA Axel	Ja: Advisory Boards: Boehrin- ger Ingelheim, Bayer, Sanofi (10/15 geplant); Astrazeneca (kardiologisches Schulungspro- gramm für Re- habilitationsein- richtungen)	Ja: Vorträge: Sanofi-Aventis, Bayer, Pfizer, BMS, MSD, Boehringer- Ingelheim, Ac- telion, MSD, Astra-Zeneca, Servier, Novartis u.a.	Ja: Forschungs- förderung durch Herzstiftung Ac- telion, Bayer, Novartis(aktuell erneut ein ge- meinsames Re- gister geplant), Boehringer- Ingelheim, u.a.	Nein	Nein	Nein	Ja: Aktuell Ver- treter der DGPR in Update S3- Leitlinie Kardio- gener Schock, S3-Leitlinie Di- agnostik und Therapie der pri- mären Postster- notomie-Medias- tinitis/Osteomy- elitis nach herz- chirurgischem Eingriff	Nein	Paracelsus- Herz-Klinik Bad Suderode, Quedlinburg, bis 2011 Universi- tätsklinikum Halle (Saale), aktuell Zugehö- rigkeit zur medi- zinischen Fakul- tät der Martin- Luther-Universi- tät Halle-Witten- berg	Ja: Eventuell ge- plantes Register Novartis (LCZ- 696)
Schöbel, UnivProf. Dr. med. Chris- toph	Nein	Ja: Vortrags- und Schulungs- tätigkeiten für ResMed, Berlin- Chemie, Novar- tis, Somnico	Ja: Drittmittel für Forschungsvor- haben von Weinmann, Res- Med, Itamar		Nein	Nein	Ja: Mitglied in Dt. Ges. f. Kardiologie (DGK), Europ. Soc. of Cardiology (ESC), Dt. Ges. f. Pneumologie und Beatmungsmedizin (DGP), Europ. Respiratory Soc. (ERS), Dt. Ges. f. Schlafforschung und Schlafmedizin (DGSM), Europ.	Ja: Vertreter der DGSM	Charité - Univer- sitätsmedizin Berlin, Cha- ritéplatz 1, 10117 Berlin	Nein







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
							Sleep Research Soc. (ESRS)			
Schott, Dr. med. MPH Gi- sela	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Mitglied Dt. Ges. f. Innere Medizin (DGIM), Dt. Netzwerk evidenzbasierte Medizin (DNEbM), Mein Essen zahl ich selbst (MEZIS)	Nein	Arzneimittelinfor- mationsdienst .V., Vivantes Netzwerk für Gesundheit GmbH	Nein
Schüler, Sa- bine	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	ÄZQ	Nein
Schulz, Prof. Dr. rer. nat. Martin	Ja: MSD, Vifor, Gerichtsgutach- ten	Ja: Vortragsho- norare, DGK, Landesapothe- kerkammern, DHKT, Sanofi	Ja: an die ABDA (u.a. BMG, Apo- thekerstiftungen)	Nein	Nein	Nein	Ja Geschäftsführer von ABDA/BAK/DAV ; Vorsitzender der Arzneimittel- kommission der Dt. Apotheker (AMK); Mitglied ESC/DGK, DDG, DNEbM	Nein	ABDA-Bundes- vereinigung Deutscher Apo- thekerverbände e.V., Berlin	Nein
Schulze, Prof. Dr. Christian	Ja: Novartis, Bayer, Abiomed	Ja: Bayer, Astra Zeneca, Daiichi Sankyo, Novar- tis, Actelion, Ro- che, Sanofi Aventis, Medtro- nic, Thoratec, Heartware, Coronus, Abbott,	Ja (am UK Jena): Boston Sci, Boehringer Ingelheim, Abio- med	Nein	Nein	Nein	Ja: DGK, AHA, ACC, GIMEDT	Nein	Universitätskli- kum Jena	Nein







Name	1. Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	Vortrags- und Schulungstä-	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
		Boston Scienti- fic, St. Jude Me- dical, Abiomed, DGK								
Schwarz, Dr. Sabine	nein	Ja: Vortrag für den Verein für Fort- und Wei- terbildung in der Gastroenterolo- gie c/o Medizini- sche Hoch- schule Hannover	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DNEbM	Nein	ÄZQ	Nein
Seiler-Mußler, PD Dr. med. Sarah	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	DGIM, DGFN	Nein	Universitätsklini- kum des Saar- landes, Klinik für Innere Medizin IV - Nieren- und Hochdruck- krankheiten	Nein
Siegert, Svenja	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	ÄZQ	Nein
Störk, Prof. Dr. med. Stefan	Ja: Advisory Boards: für AstraZeneca, Bayer, Boehringer, No- vartis, Pfizer, Vi- for	Ja: Vortragsho- norare: Astra- Zeneca, Bayer, Boehringer, No- vartis, Pfizer, Vifor	Ja: Drittmittel: Öffentliche Geldgeber (BMBF, DFG, EU, DZHK) Projektbasierte Zuwendungen, inkl. Case payments in klinischen Studien Industrie:	Nein	Nein	Nein	ESC, HFA-ESC, DGK, DGIM, Dt. Ges. f. Epi-demi- ologie	Nein	Universitätsklini- kum Würzburg, Med Klinik I, Deutsches Zent- rum für Herzin- suffizienz, Würz- burg	Ja: Siehe Punkte 1-3







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
			Case payments in klinischen Studien: Akcea, Alnylam, AMGEN, Bayer, Boehringer, IO- NIS, Novartis, Pfizer, Sanofi, Vifor							
Tschöpe, Prof. Dr. med. Dr. h.c. Diet- helm	Ja: Berater- und Gutachtertätig- keit: Boehringer Ingelheim, Ast- raZeneca (Advi- sory Board Da- pagliflozin)	Ja: Honorare für Vortrags- und Schulungstätig- keiten: Boehrin- ger Ingelheim, AstraZeneca (Dapagliflozin), Bayer	Ja: Sponsoring klinischer Stu- dien am HDZ: Bayer, GWT Dresden, Novar- tis, Astrazeneca (Studienzentrum DAPA HF)	Nein	Nein	Nein	Ja: DDG, DGK, Kuratoriumsvor- sitz Stiftung "Der herzkranke Dia- betiker" in der Deutschen Dia- betesstiftung, DGIM, EASD, ESC	Nein	Herz- und Dia- beteszentrum (HDZ) NRW	Nein
Wachter, Prof. Dr. med. Rolf	Ja: Novartis, Servier: Leiter Qualify Register	Ja: Vorträge: Novartis, Servier, CVRx	Ja: BMBF und Europ. Union, Teilnahme an klinischen Stu- dien: ABDA, Bayer, CVRx, Novartis	Nein	Nein	Nein	Dt. Ges. f. In- nere Medizin, Dt. Ges. f. Kardi- ologie, Bund Deutscher Inter- nisten, ESC, AHA	Nein	Klinik und Poli- klinik für Kardio- logie im Univer- sitätsklinikum Leipzig; bis 7/2017 Universi- tätsmedizin Göt- tingen	Ja. "Ich werde mich bei speziel- len Fragestellun- gen der Stimme enthalten."
Waller, Prof. Dr. med. Christiane	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Mandatsträ- gerin Task Force Covid, post-Co- vid; Mitglied DGK, DKPM, DGPM	Nein	Seit 2018: Universitätsklinik der Paracelsus Medizinischen Privatuniversität; Vorher: Universitätsklinikum Ulm, Klinik für Psychosomatische Medizin	Nein







Name	Berater- bzw. Gutachtertätig- keit oder be- zahlte Mitarbeit	2. Honorare für Vortrags- und Schulungstä- tigkeiten/ bezahlte Auto- renschaften	3. Finanzielle Zuwendungen (Drittmittel)	4. Eigentümer- interesse	5. Besitz von Geschäftsantei- len, Aktien, Fonds	6. Persönliche Beziehungen	7. Mitglied relevanter Fachgesellschaften/ Berufsverbände	8. Politische, akademische, wissenschaftli- che oder per- sönliche Inte- ressen	9. Gegenwärtiger Arbeitgeber, relevante frühere Arbeitgeber der letzten 3 Jahre	10. Ergeben sich aus diesen Punkten be- deutsame Inte- ressenkon- flikte?
Wanner, Prof. Dr. Christoph	Ja: advisory board SGLT2-In- hibitoren: Astra- Zeneca, Boehringer- Ingelheim, MSD; advisory board Finerenone: Bayer	Ja: Vorträge: AstraZeneca, Bayer, Boehrin- ger-Ingelheim, MSD, Lilly	Ja: Durchfüh- rung klinischer Studien zu Em- pagliflozin	Nein	Nein	Nein	ERA-EDTA; Vorstand, Präsident; seit 2009	Nein	Universitätsklini- kum Würzburg; Oberarzt, Schwerpunkts- leiter	Ja (SGLT2-I)
Werdan, Prof. Dr. med. Karl	Ja: Mitglied des Advisory Board "Immunglobulin Therapie bei Pneumonie und Sepsis" der Firma Biotest bis 2017, Advi- sory Board "Herzinsuffizi- enz" der Fa. No vartis seit 2016	s Fa. Servier	s, Ja: Fa. Bemer	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Innere Medizin, Dt Ges. f. Kardi- ologie, Dt. Ges. f. Internistische Intensivmedizin und Notfallmedi- zin	BÄK bis 2016, Sekretär der Dt. Ges. f. Kardiolo- gie seit 2014,	zeit) eines BMBF-For- schungsprojek ts der Klinik und Poliklinik für In- nere Medizin III des Universi-	Ja: Aufgrund meines Engage- ments für den Einsatz von Iva- bradin sowie für Sacubitril/Vals- artan
Wolfrum, Dr. med. Sebas- tian	Ja: Advisory Board Böhringer Ingelheim, An- tikoagulation und deren Andidots	Ja: Antikoagulation in der Not- aufnahme, Böhringer Ingelheim	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: DGIIN, DGK, DIVI	Nein	Universitätsklini- kum Schleswig Holstein, Cam- pus Lübeck	Nein
Wördehoff, Dr. med. Die- trich	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Nein	Ja: Dt. Ges. f. Palliativmedizin	Nein	Kein Arbeitgeber	Nein







### Anhang 1.3 Stimmenthaltungen aufgrund von Interessenkonflikten

Empfehlung	Thema	Enthaltungen
3-7	Erfassung von Lebensqualität	1
3-15	BNP/NT-proBNP für Verlaufskontrolle	1
4-1	Gemeinsame Entscheidungsfindung	1
5-16	Alkoholkonsum nur in geringen Mengen	1
6-x*	SGLT2-Inhibitoren	3
6-16**	Therapieintensivierung mit SGLT2-Inhibitoren oder Sacubitril/Valsartan	7
6-17**	Weitere Therapieintensivierung mit SGLT2-Inhibitoren und Sacubitril/Valsartan	7
6-18	Sacubitril/Valsartan bei Patienten mit eGFR < 30 ml/min/1,73m²	2
8-5	medikamentöse Behandlung bei chronischer Nierenerkrankung und eGFR $\geq 30~\text{ml/min/1,}73\text{m}^2$	2
8-17	i.v. Eisensupplementierung	1
9-7	Sauerstofftherapie bei akuter Dekompensation	1
10-2	medizinische Rehabilitation im Antragsverfahren	1
10-3	Stationäre oder ambulante medizinische Rehabilitation	1

<sup>\*</sup> Für die geplante Empfehlung wurde bei der Abstimmung für Auflage 3, Version 2 (2020) nicht die erforderliche Mehrheit erreicht.

Weitere Details können auf Nachfrage zur Verfügung gestellt werden.

## Anhang 2 Recherchestrategien

### Anhang 2.1 Strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

#### **Cochrane Library**

Eine systematische Datenbankrecherche wurde am 26. April 2018 durchgeführt.

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#3	#1 or #2 in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols)	134
#2	"heart failure":ti,ab,kw or "cardiac failure":ti,ab,kw or "myocardial failure":ti,ab,kw or "heart insufficiency":ti,ab,kw or "cardiac insufficiency":ti,ab,kw or "myocardial insufficiency":ti,ab,kw	19458
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	7220

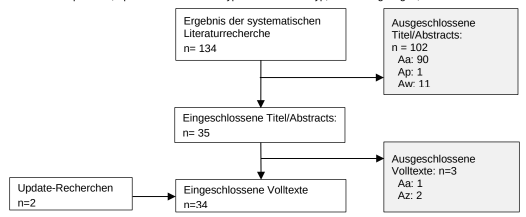
<sup>\*\*</sup> Auflage 3, Version 3 (2021)







Aa thematisch nicht passend; Ap anderer Publikationstyp/anderer Studientyp; Aw zurückgezogen; Az: Zeitraum zu weit zurückliegend



Von den 32 Treffern der systematischen Recherche handelte es sich um 26 veröffentlichte Reviews und 6 Review-Protokolle. Ein zum Zeitpunkt der Recherche nur als Protokoll vorliegender Review wurde wenig später veröffentlicht. Zwei weitere Reviews wurde bei Update-Recherchen im Oktober 2018 und Januar 2019 identifiziert, so dass nach dem Volltextscreening 29 Reviews und 5 Protokolle berücksichtigt wurden. Von den Reviews waren 15 thematisch für die 3. Auflage der NVL Herzinsuffizienz relevant und wurden in die qualitative Synthese einbezogen. Bewertung und Extraktion siehe bei den jeweiligen Themen.

#### **IQWiG**

Unter www.iqwig.de/de/projekte-ergebnisse/projekte.1057.html wurde zum einen ohne Filter mit dem Suchwort "Herzinsuffizienz" gesucht, zum anderen wurden alle Projekte mit dem Status "Bearbeitung abgeschlosssen" des Anwendungsgebiet "Herz und Kreislauf" durchgesehen. Von den Suchergebnissen waren keine thematisch für die 3. Auflage der NVL Herzinsuffizienz.

#### **AHQR**

Unter www.ahrq.gov wurde mit dem Keyword "heart failure" nach EPC Reports gesucht. Von den Suchergebnissen war eine Arbeit thematisch für die 3. Auflage der NVL Herzinsuffizienz: Use of Natriuretic Peptide Measurement in the Management of Heart Failure (2013); EPC Type: Comparative Effectiveness Reviews. Bewertung und Extraktion siehe beim jeweiligen Thema.

#### NICE

www.nice.org.uk wurde über folgende Pfad durchsucht: NICE Guidance – Conditions and diseases – Cardiovascular conditions – Heart failure. In der Leitlinie "Acute heart failure: diagnosis and management (CG187); Id:CG187" (2014) fanden sich mehrere thematisch relevante Übersichtsarbeiten für 3. Auflage der NVL Herzinsuffizienz. Bewertung und Extraktion siehe in den Evidenztabellen zum Thema "Akute Dekompensation". Weitere Ergebnisse (Interventional procedures guidance, Medtech innovation briefings) waren zwar thematisch relevant, aber zu speziell für eine NVL. Im September 2018 veröffentlichte das National Institute for Health and Care Excellence (NICE) die aktualisierte Leitlinie "Chronic heart failure in adults. Diagnosis and management". Die dort enthaltenen systematischen Reviews wurden jedoch aufgrund des fortgeschrittenen Arbeitsstandes der NVL mit einer Ausnahme nicht mehr berücksichtigt.

### Anhang 2.2 Leitlinienrecherche und -bewertung

Die strukturierte Leitlinienrecherche zum Thema Chronische Herzinsuffizienz wurde im Juni 2017 durchgeführt. Recherchestrategie und -vokabular richteten sich nach den Möglichkeiten der jeweiligen Recherchequelle und wurden entsprechend modifiziert. Die Suche umfasst Dokumente in deutscher und englischer Sprache. In Aktualisierungsrecherchen wurden weitere nach dem Suchzeitraum publizierte thematisch passende Leitlinien ergänzt.

#### Leitliniendatenbanken

- Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF): www.awmf.org/leitlinien/leitlinien-suche.html, Keyword: Herzinsuffizienz
- Guidelines International Network (G-I-N): www.g-i-n.net/library/international-guidelines-library, Advanced Search Guideline Library, Keyword "heart failure"
- National Guideline Clearinghouse (NGC): www.guideline.gov/index.aspx, Keyword: "heart failure"
- Canadian Medical Association Guidelines Infobase (CMA): www.cma.ca/en/Pages/cpg-advanced-search.aspx, Keyword: (Include search in abstract) "heart failure"

© 💇 2019 36







#### Leitlinien-Seiten fachübergreifender Anbieterorganisationen

- National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE): www.nice.org.uk/guidance, Keyword "heart failure"
- Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN): www.sign.ac.uk/guidelines/published; Sichtung der Liste "Guidelines by topic – Cardiovascular"
- Institute for Clinical Systems Improvement (ICSI): www.icsi.org/guidelines\_more/find\_guidelines; Sichtung der Liste; Filter: condition 'Cardiovascular'
- Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin (DEGAM): www.degam.de/leitlinien-51.html; Sichtung der Leitlinienliste
- Arzneimittelkommission der Ärzte (AkdÄ): www.akdä.de, Filter "Therapieempfehlung"
- National Health and Medical Research Council (NHMRC): www.nhmrc.gov.au/guidelines/search sowie www.clinicalguidelines.gov.au; Sichtung unter "Guidelines & Publication"
- Canadian Medical Association (CMA) Guidelines Infobase: www.cma.ca/En/Pages/clinical-practice-guidelines.aspx; Sichtung der Liste
- World Health Organization (WHO): www.who.int/publications/guidelines/atoz/en; Sichtung der Liste
- Royal Australasian College of General Practitioners: www.racgp.org.au/your-practice/guidelines, Sichtung der Leitlinien
- DynaMed Plus: www.dynamed.com/home/, Keyword "heart failure guideline", Filter: Guidelines and Resources

#### Leitlinien-Seiten fachspezifischer Anbieterorganisationen

- European Society of Cardiology (ESC): www.escardio.org/Guidelines/Clinical-Practice-Guidelines, Keyword "heart failure"
- American Heart Association (AHA): professional.heart.org/professional/
- GuidelinesStatements/UCM\_316885\_Guidelines-Statements.jsp, Keyword "heart failure"
- American College of Cardiology (ACC): www.acc.org/guidelines, Keyword "heart failure"
- Canadian Cardiovascular Society (CCS): www.ccs.ca/en/quidelines-library, Keyword "heart failure"
- Deutsche Gesellschaft für Kardiologie Herz- und Kreislaufforschung e.V. (DGK): leitlinien.dgk.org, Sichtung der Leitlinien
- National Heart, Lung and Blood Institute (NHLBI): www.nhlbi.nih.gov/health-pro/guidelines/current, Keyword
  "guideline", Filter "Heart & Vascular Diseases"







# Ergebnisse der Leitlinienrecherche

Die Tabelle enthält alle eingeschlossenen sowie thematisch relevante, aber ausgeschlossene Leitlinien mit Ausschlussgrund. Bedingt durch unzureichend spezifische Suchfunktionen der Anbieter wurde in der Suche auch eine Vielzahl thematisch nicht passende Leitlinien identifiziert; diese sind in der Tabelle nicht dokumentiert.

Kurztitel	Titel	Herausgeber	Land	AGREE-II Domäne 3*	AGREE-II Domäne 6**	Jahr	Ein-/Aus- schluss	Kommentar
ACC/AHA/HF SA 2016	2016 ACC/AHA/HFSA Fo- cused Update on New Phar- macological Therapy for Heart Failure: An Update of the 2013 ACCF/AHA Guide- line for the Management of Heart Failure	American College of Cardiology Foundation (ACC), American Heart Association (AHA), Heart Failure Society of America (HFSA)	US	50%	75%	2016	Е	Focus Update von ACCF 2013, Themen: ARNI; Ivabradin
ACC/AHA/HF SA 2017	2017 ACC/AHA/HFSA Fo- cused Update of the 2013 ACC/AHA Guideline for the Management of Heart Failure Failure	American College of Cardiology Foundation (ACC), American Heart Association (AHA), Heart Failure Society of America (HFSA)	US	52%	75%	2017	Е	Fokus-Update von ACCF 2013; Peptide, Eisen i.v. bei Eisenmangel, Anämie: Negativ-Empfehlung Erythropoietin; Hypertension, Schlafapnoe
ACCF 2013	2013 ACCF/AHA guideline for the management of heart failure: a report of the Ameri- can College of Cardiology Foundation/American Heart Association Task Force on practice guidelines	American College of Cardiology Foundation / American Heart Association (ACCF/AHA)	US	85%	88%	2013	Е	globale Herzinsuffizienz-Leitlinie
ACR 2016	ACR Appropriateness Criteria® dyspnea-suspected cardiac origin	American College of Radiology (ACR)	US	44%	25%	2016	E	Thema weiterführende Diagnostik bei Dyspnoe
CCS 2017	2017 Comprehensive Update of the Canadian Cardiovascular Society Guidelines for the Management of Heart Failure	Canadian Cardiovascular Society (CCS)	CA	33%	33%	2017	Е	punktuelles Update: Risk Scores, HFpEF, Training, Rehabilitation, Devices, Reva, Anämie, Eisenmangel u. a.
ESC 2016	2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of	European Society of Cardiology (ESC)	EU	36%	69%	2016	E	globale Herzinsuffizienz-Leitlinie







Kurztitel	Titel	Herausgeber	Land	AGREE-II Domäne 3*	AGREE-II Domäne 6**	Jahr	Ein-/Aus- schluss	Kommentar
	acute and chronic heart failure							
SIGN 2016	SIGN 147 • Management of chronic heart failure	Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN)	UK	52%	75%	2016	E	globale Herzinsuffizienz-Leitlinie
ACC 2017	Heart Failure: Guideline for the Management of (Focused Update)	American College of Cardiology Foundation (ACC)	US	entfällt	entfällt	2017	Ad	Duplikat; entspricht ACC/AHA/HFSA 2017
AHA 2016	Contributory Risk and Management of Comorbidities of Hypertension, Obesity, Diabetes Mellitus, Hyperlipidemia, and Metabolic Syndrome in Chronic Heart Failure	American Heart Association (AHA)	US	entfällt	entfällt	2016	Ар	keine Leitlinie; Übersichtsarbeit und Empfehlungen auf Grundlage bereits publizierter Leitlinien
AHA 2017	Role of Biomarkers for the Prevention, Assessment, and Management of Heart Failure	American Heart Association (AHA)	US	entfällt	entfällt	2017	Ар	keine Leitlinie; systematischer Review/Meta-Review, teilweise mit Konsensus-Empfehlungen
BC 2015	Chronic heart failure - diagnosis and management	British Columbia Guidelines	CA	10%	42%	2015	Aq	globale Herzinsuffizienz-Leitlinie, Kurzform; qualitative Mängel
DGK 2016	Pocket-Leitlinie: Herzinsuffizienz (Version 2016)	Deutsche Gesellschaft für Kardiologie – Herz- und Kreislaufforschung e.V. (DGK)	DE	entfällt	entfällt	2016	Ad	Duplikat; deutsche Version von ESC 2016

<sup>\*</sup> standardisierter Domänenwert für die Domäne "methodische Exaktheit"

Ausschlussgründe: Ad: Duplikat; Ap: keine Leitlinie; Aq: mangelhafte methodische Qualität (AGREE-II, Domäne 3 < 33%)

Im September 2018 veröffentlichte das National Institute for Health and Care Excellence (NICE) die aktualisierte Leitlinie "Chronic heart failure in adults. Diagnosis and management". Diese wurde für Leitlinienadaptationen jedoch aufgrund des fortgeschrittenen Arbeitsstandes nicht mehr berücksichtigt.

<sup>\*\*</sup> standardisierter Domänenwert für die Domäne "redaktionelle Unabhängigkeit";







# Anhang 2.3 Systematische Recherchen

# Anhang 2.3.1 Kriterien für den Ein- und Ausschluss

Einschluss E	Frag	Fragestellung passend , Studientyp passend				
Ausschluss A	Aa	thematisch nicht passend: andere Erkrankung, andere Fragestellung, anderes Thema				
	Ар	Publikationstyp nicht passend: nicht-systematischer (narrativer) Review, Nicht-RCT, Kohorten, Editorials, Kommentare, Letter etc., Guidelines, Abstracts				
	Ad	Doppelpublikation oder nicht erhältlich				
	As	Sprache nicht deutsch oder englisch				
	Az	falscher Zeitraum: Zeitraum zu weit zurückliegend, bislang nur Protokoll veröffentlicht o. Ä.				
	Aw	withdrawn				
	Aq	schwache methodische Qualität				

# Anhang 2.3.2 Recherchen für das Kapitel Nicht-medikamentöse Therapie

# Recherche: Ernährung bei Chronischer Herzinsuffizienz

#### **PICO-Frage**

Fragestellung: Können spezifische Diäten – insbesondere die Restriktion der Flüssigkeits- und Salzaufnahme – die Mortalität, Morbidität und Lebensqualität von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz bessern?

- P chronische Herzinsuffizienz (HFrEF und HFpEF)
- I spezielle Ernährung: Diäten, Salzrestriktion, Flüssigkeitsrestriktion
- C keine spezielle Ernährung
- O klinische Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Belastungsfähigkeit, Lebensqualität u.a.)
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (28. Juni 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#12	Search (#11 AND systematic[sb]) Filters: Publication date from 2012/01/01	130
#11	Search (#10 AND #1)	9864
#10	Search (#2 or #3 or #4 or #5 or #6 or #9)	1377677
#9	Search (#7 AND #8)	818351
#8	Search diet[tiab] OR dietary[Title/Abstract] OR intake[tiab] OR restrict*[tiab] OR reduc*[tiab] OR change[tiab] OR changing[tiab] OR decreas*[tiab] OR consum*[tiab] OR low[tiab] OR high[tiab] OR higher[tiab] OR normal[tiab]	10275241
#7	Search sodium[tiab] or salt[tiab] or fluid[tiab] or water[tiab]	1313377
#6	Search "Diet, Sodium-Restricted" [Mesh]	5919
#5	Search "Sodium, Dietary" [Mesh]	13722
#4	Search "Sodium Chloride, Dietary"[Mesh]	5783
#3	Search Diet[tiab] or dietary[tiab] or nutrition[tiab] or nutritional[tiab]	573543
#2	Search "Nutrition Therapy"[Mesh]	89478
#1	Search "heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"	180886







Datenbanken der Cochrane Library (28. Juni 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#13	#12 and #3 Publication Year from 2012, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	166
#12	#4 or #5 or #6 or #7 or #8 or #11	107629
#11	#9 and #10	48762
#10	diet:ti,ab,kw or dietary:ti,ab,kw or intake:ti,ab,kw or restrict*:ti,ab,kw or reduc*:ti,ab,kw or change:ti,ab,kw or changing:ti,ab,kw or decreas*:ti,ab,kw or consum*:ti,ab,kw or low:ti,ab,kw or higher:ti,ab,kw or normal:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	660088
#9	sodium:ti,ab,kw or salt:ti,ab,kw or fluid:ti,ab,kw or water:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	61792
#8	MeSH descriptor: [Diet, Sodium-Restricted] explode all trees	569
#7	MeSH descriptor: [Sodium, Dietary] explode all trees	602
#6	MeSH descriptor: [Sodium Chloride, Dietary] explode all trees	254
#5	Diet:ti,ab,kw or dietary:ti,ab,kw or nutrition:ti,ab,kw or nutritional:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	65644
#4	MeSH descriptor: [Nutrition Therapy] explode all trees	8369
#3	#1 or #2	19689
#2	"heart failure" or "cardiac failure" or "myocardial failure" or "heart insufficiency" or "cardiac insufficiency" or "myocardial insufficiency"	19679
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6853

Cochrane Reviews  Review Protocol	151 5
	9
Other Reviews	9
Trials	nicht gesucht
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	1
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

# Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	130	166	296
RCTs	nicht gesucht	nicht gesucht	nicht gesucht
Sonstige Primär	nicht gesucht	nicht gesucht	nicht gesucht

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

• A1 (Dubletten): 8

• A2 (nicht englisch/deutsch): 3

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 285

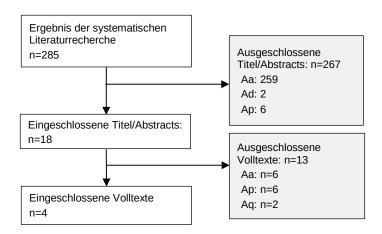






### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben



In der systematischen Recherche konnte keine aggregierte Evidenz zu spezifischen Diäten (Nahrungs- und Nahrungsergänzungsmittel) für Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz identifiziert werden.

Zum Einfluss von Salz- und/oder Flüssigkeitsrestriktion auf klinische Endpunkte ergab die Suche einen Rapid Review und eine Metaanalyse mäßiger methodischer Qualität sowie zwei Meta-Reviews.







#### Recherche: Gewichtsreduktion bei chronischer Herzinsuffizienz

### **PICO-Frage**

# Fragestellung:

- 1) Welchen Einfluss hat das Gewicht des Patienten auf die Prognose der chronischen Herzinsuffizienz?
- 2) Können Interventionen zur Reduktion von Übergewicht bei dieser Patientengruppe klinische Endpunkte beeinflussen?
  - Pchronische Herzinsuffizienz (HFrEF und HFpEF), Übergewicht
  - I Interventionen zur Reduktion von Übergewicht
  - Ckeine Intervention
  - Oklinische Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Belastungsfähigkeit, Lebensqualität u.a.)
  - Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT
  - Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (29. Juni 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#15	Search (#14 NOT #12)	390
#14	Search (#11 AND #13)	421
#13	Search (randomized controlled trial [pt] OR controlled clinical trial [pt] randomized [tiab] OR placebo [tiab] OR drug therapy [sh] OR randomly [tiab] OR trial [tiab] OR groups [tiab]) NOT ("animals"[MeSH Terms] NOT "humans"[MeSH Terms])	3352099
#12	Search (#11 AND systematic[sb])	66
#11	Search (#1 AND #10)	1252
#10	Search (#2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9)	118889
#9	Search ("obesity paradox"[tiab] or "overweight paradox"[tiab])	670
#8	Search "reducing diet" [tiab] OR "reducing diets" [tiab] OR "diet reducing" [tiab] OR "diets reducing" [tiab]	434
#7	Search "BMI change" [tiab] OR "BMI changes" [tiab] OR "intentional BMI loss" [tiab] OR "BMI reduction" [tiab] OR "BMI management" [tiab]	982
#6	Search "Weight change" [tiab] OR "weight changes" [tiab] OR "intentional weight loss" [tiab] OR "Weight reduction" [tiab] OR "weight management" [tiab]	20898
#5	Search "Obesity/therapy"[Mesh]	57086
#4	Search "Body Weight Changes"[Mesh]	59529
#3	Search "Diet, Reducing"[Mesh]	10426
#2	Search "Weight reduction programs" [MeSH Major Topic]	837
#1	Search "heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"	180921

Datenbanken der Cochrane Library (29. Juni 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#13	#3 and #12 in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	257
#12	#4 or #5 or #6 or #7 or #8 or #9 or #10 or #11	20388
#11	"obesity paradox":ti,ab,kw or "overweight paradox":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	22
#10	"reducing diet":ti,ab,kw or "reducing diets":ti,ab,kw or "diet reducing":ti,ab,kw or "diets reducing":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	2313
#9	"BMI change":ti,ab,kw or "BMI changes":ti,ab,kw or "intentional BMI loss":ti,ab,kw or "BMI reduction":ti,ab,kw or "BMI management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	222







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#8	"Weight change":ti,ab,kw or "weight changes":ti,ab,kw or "intentional weight loss":ti,ab,kw or "Weight reduction":ti,ab,kw or "weight management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	9125
#7	MeSH descriptor: [Obesity] explode all trees	10140
#6	MeSH descriptor: [Body Weight Changes] explode all trees	6504
#5	MeSH descriptor: [Diet, Reducing] explode all trees	1899
#4	MeSH descriptor: [Weight Reduction Programs] explode all trees	414
#3	#1 or #2	19690
#2	"heart failure" or "cardiac failure" or "myocardial failure" or "heart insufficiency" or "cardiac insufficiency" or "myocardial insufficiency"	19680
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6853

Cochrane Reviews Review Protocol	22 1
Other Reviews	2
Trials	231
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	1
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	66	26	92
RCTs	390	231	621
Sonstige Primär			

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen (aggregierte Evidenz) nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 1
- A2 (nicht englisch/deutsch): 6

Eingeschlossene Treffer insgesamt (aggregierte Evidenz): 85

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen (RCTs) nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 47
- A2 (nicht englisch/deutsch): 4
- A3 (vor 2012): 325

Eingeschlossene Treffer insgesamt (RCTs): 245





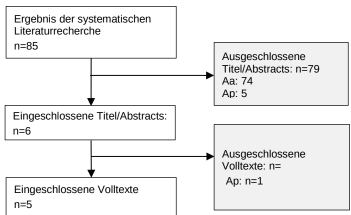


#### Screening

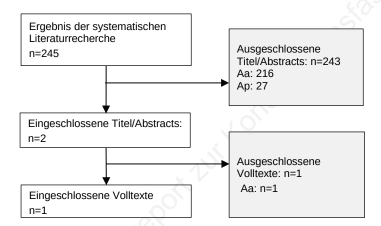
Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben

Studien zu gemischten Interventionen (Diät + andere Komponenten) wurden ausgeschlossen.

Aggregierte Evidenz:



#### RCT:



Die Systematische Recherche nach aggregierter Evidenz erbrachte 5 systematische Review bzw. Metaanalysen zum Gewicht als prognostischem Faktor bei Herzinsuffizienz. Nach der Extraktion von 3 eingeschlossenen Studien wurden die beiden ältesten Arbeiten zurückgestellt, da ihre Inhalte weitgehend redundant sind und zudem teils auf Patientendaten aus den 1990er Jahren basieren, so dass aufgrund der starken Unterschiede zur heute üblichen medikamentösen Therapie die Übertragbarkeit eingeschränkt ist. Die methodische Qualität der drei für die qualitative Synthese berücksichtigten Arbeiten ist niedrig bis moderat (AMSTAR 4 bzw. 6; bei einer Metaanalyse [Padwal 2014] war AMSTAR nicht anwendbar).

Die Recherche nach aggregierter Evidenz ergab keine Ergebnisse zur interventionellen Gewichtsreduktion. Daher, wurde zusätzlich nach RCT gesucht. Die Recherche identifizierte nur eine kleine methodisch schwache Studie bei Patienten mit HFpEF.







### Recherche: Alkoholkonsum bei chronischer Herzinsuffizienz

### **PICO-Frage**

Fragestellung: Beeinflusst der Verzicht oder die Reduktion des Alkoholkonsums klinische Endpunkte von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz?

- P chronische Herzinsuffizienz (HFrEF und HFpEF)
- I Veränderung von Lebensstilfaktoren (alle)
- C keine Änderung
- O klinische Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Belastungsfähigkeit, Lebensqualität u.a.)
- Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT (nach Ende Suchzeitraum des jüngsten Reviews)
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (3. Juli 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#9	Search (#8 NOT #6)	409
#8	Search (#5 AND #7)	430
#7	Search ((randomized controlled trial [pt] OR controlled clinical trial [pt] randomized [tiab] OR placebo [tiab] OR drug therapy [sh] OR randomly [tiab] OR trial [tiab] OR groups [tiab]) NOT ("animals" [MeSH Terms] NOT "humans" [MeSH Terms]))	3353858
#6	Search (#5 AND systematic[sb])	51
#5	Search (#1 AND #4)	1602
#4	Search (#2 or #3)	380103
#3	Search "Drinking Behavior" [Mesh]	65316
#2	Search (alcohol*[tiab] OR ethanol[tiab])	363210
#1	Search ("heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency")	181014

Datenbanken der Cochrane Library (3. Juli 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#8	#7 not "conference abstract":pt	106
#7	#3 and #6 in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	123
#6	#4 or #5	19557
#5	MeSH descriptor: [Drinking Behavior] explode all trees	3132
#4	alcohol*:ti,ab,kw or ethanol:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	19469
#3	#1 or #2	18060
#2	"heart failure":ti,ab,kw or "cardiac failure":ti,ab,kw or "myocardial failure":ti,ab,kw or "heart insufficiency":ti,ab,kw or "cardiac insufficiency":ti,ab,kw or "myocardial insufficiency":ti,ab,kw	18050
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6883







Cochrane Reviews  Review Protocol	3 0
Other Reviews	0
Trials	103
Methods Studies	Nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	Nicht gesucht
Cochrane Groups	Nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	51	3	54
RCTs	409	103	512
Gesamt			566

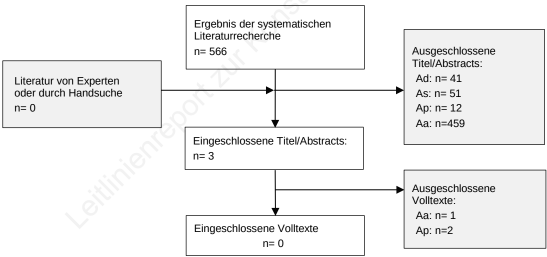
Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- Ad (Dubletten): 41
- A2 (nicht englisch/deutsch): 51

Anzahl der eingeschlossenen Treffer insgesamt: 474

#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben



In der systematischen Recherche konnten weder aggregierte Evidenz noch prospektiv-randomisierte Interventionsstudien zu klinischen Effekten eines Verzichts oder einer Reduktion des Alkoholkonsums bei Patienten mit Herzinsuffizienz identifiziert werden. Es wurden auch keine interventionellen prospektiven Kohortenstudien gefunden

Die Suche ergab lediglich zwei aus RCT-Populationen gebildete Kohortenstudien, die den prognostischen Einfluss unterschiedlich starken Alkoholkonsums auf klinische Endpunkte (u. a. Mortalität) bei Patienten mit Herzinsuffizienz untersuchten.







### Recherche: Tabakverzicht bei chronischer Herzinsuffizienz

### **PICO-Frage**

Fragestellung: Beeinflusst der Verzicht auf Tabakkonsum klinische Endpunkte von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz?

- P chronische Herzinsuffizienz (HFrEF und HFpEF)
- I Tabakverzicht
- C keine Änderung
- O klinische Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Belastungsfähigkeit, Lebensqualität u.a.)
- Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT (nach Ende Suchzeitraum des jüngsten Reviews)
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (25. Juli 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#11	Search (#10 NOT #8) - RCTs	95
#10	Search (#7 AND #9)	113
#9	Search ((randomized controlled trial [pt] OR controlled clinical trial [pt] randomized [tiab] OR placebo [tiab] OR drug therapy [sh] OR randomly [tiab] OR trial [tiab] OR groups [tiab]) NOT ("animals" [MeSH Terms] NOT "humans" [MeSH Terms]))	3365163
#8	Search (#7 AND systematic[sb]) – Aggregierte Evidenz	36
#7	Search (#1 AND #6)	278
#6	Search (#4 OR #5)	41676
#5	Search "Smoking Cessation"[Mesh]	24081
#4	Search (#2 AND #3)	33847
#3	Search (cessat*[tiab] OR quit*[tiab] or stop*[tiab])	177872
#2	Search (smok*[tiab] OR tabac*[tiab] OR nicotin*[tiab])	304291
#1	Search ("heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency")	181619

Datenbanken der Cochrane Library (25. Juli 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#10	#9 not "conference abstract":pt	34
#9	#3 and #8 in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	42
#8	#6 or #7	7900
#7	MeSH descriptor: [Smoking Cessation] explode all trees	3826
#6	#4 and #5	7900
#5	cessat*:ti,ab,kw or quit*:ti,ab,kw or stop*:ti,ab,kw	24574
#4	smok*:ti,ab,kw or tabac*:ti,ab,kw or nicotin*:ti,ab,kw	24530
#3	#1 or #2	18054
#2	"heart failure":ti,ab,kw or "cardiac failure":ti,ab,kw or "myocardial failure":ti,ab,kw or "heart insufficiency":ti,ab,kw or "cardiac insufficiency":ti,ab,kw or "myocardial insufficiency":ti,ab,kw	18044
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6883







Cochrane Reviews Review Protocol	2 0
Other Reviews	0
Trials	32
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	36	2	38
RCTs	95	32	127
Sonstige Primär	Nicht gesucht		Nicht gesucht
Gesamt	131	34	165

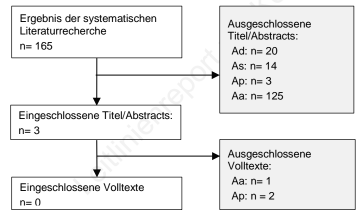
Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

• Ad (Dubletten): 20

As (nicht englisch/deutsch): 14
 Eingeschlossene Treffer insgesamt: 131

#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben



In der systematischen Recherche konnte weder aggregierte Evidenz noch prospektiv-randomisierte Interventionsstudien zu klinischen Effekten eines Verzichts oder einer Reduktion des Tabakkonsums bei Patienten mit Herzinsuffizienz identifiziert werden.

In der Suche wurden zwei aus RCT-Populationen gebildete Kohortenstudien identifiziert, die den prognostischen Einfluss eines Rauchstopps im Vergleich zum Weiterrauchen auf klinische Endpunkte bei Patienten mit Herzinsuffizienz betrachteten.







# Recherche: Schulungen bei chronischer Herzinsuffizienz

### **PICO-Frage**

Fragestellung: Beeinflussen Herzinsuffizienz-spezifische Schulungen klinische Endpunkte von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz?

- P chronische Herzinsuffizienz (HFrEF und HFpEF)
- I Schulungen (alle Themen, Fokus auf Selbstmanagement)
- C keine Änderung
- O patientenrelevante klinische Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Belastungsfähigkeit, Lebensqualität u. a.)
- Studientyp: (I) aggregierte Evidenz; (II) RCT im deutschen Kontext
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (19. Januar 2018)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#15	Search (#12 NOT #8) Filters: Publication date from 2013/01/01	19
#12	Search (#10 AND #11)	37
#11	Search ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR clinical trials as topic[mesh:noexp] OR randomly[tiab] OR trial[ti] NOT (animals[mh] NOT humans [mh])))	1045459
#10	Search (#7 AND #9)	208
#9	Search (German or Germany)	1724900
#8	Search #7 AND systematic[sb] Filters: Publication date from 2013/01/01	116
#7	Search #1 AND #6	3886
#6	Search #2 or #3 or #4 or #5	998923
#5	Search Education*[tiab]	475059
#4	Search "Health Education" [Mesh]	221048
#3	Search "Patient Education as Topic" [Mesh]	78757
#2	Search "Education" [Mesh]	729109
#1	Search (("heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"))	187123

Datenbanken der Cochrane Library (19. Januar 2018)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#11	#3 and #8 and #10 not "conference abstract":pt Publication Year from 2013 in Trials	13
#10	german or germany	54409
#9	#3 and #8 Publication Year from 2013, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	11
#8	#4 or #5 or #6 or #7	54601
#7	Education*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	47176
#6	MeSH descriptor: [Health Education] explode all trees	16081
#5	MeSH descriptor: [Patient Education as Topic] explode all trees	8407
#4	MeSH descriptor: [Education] explode all trees	27782
#3	#1 or #2	18937
#2	"heart failure":ti,ab,kw or "cardiac failure":ti,ab,kw or "myocardial failure":ti,ab,kw or "heart insufficiency":ti,ab,kw or "cardiac insufficiency":ti,ab,kw or "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	18927
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	7119







Cochrane Reviews Review Protocol	6 1
Other Reviews	4
Trials	13
Methods Studies	Nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	Nicht gesucht
Cochrane Groups	Nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	116	11	127
RCTs	19	13	32
			159

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

A1 (Dubletten): 11

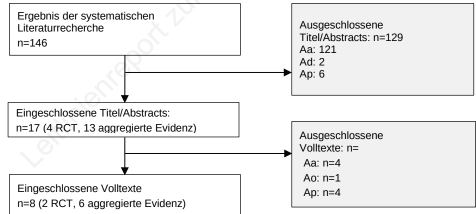
• A2 (nicht englisch/deutsch): 2

Anzahl Treffer nach Abzug der Ausschlüsse: 146

#### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben

Studien, die nicht ausschließlich Patienten mit Herzinsuffizienz und/oder nicht ausschließlich Schulungen untersuchen (Mischinterventionen), wurden ausgeschlossen, sofern die Effekte der Schulungen bei Patienten mit Herzinsuffizienz nicht separat ausgewertet waren.



Studien, die nicht ausschließlich Patienten mit Herzinsuffizienz und/oder nicht ausschließlich Schulungen untersuchen (Mischinterventionen, häufig z. B. in Verbindung mit Telefon-Monitoring, Hausbesuche), wurden ausgeschlossen, sofern die Effekte der Schulungen bei Patienten mit Herzinsuffizienz nicht separat ausgewertet waren. Zudem wurden Studien ausgeschlossen, die keine klinischen/patientenrelevanten Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Lebensqualität) berichten, sondern bei denen als Endpunkte ausschließlich Krankheitswissen, Selbstfürsorge- und Selbstmanagement-Kompetenzen gewählt worden waren (Ao).

6 systematische Reviews erfüllten alle Einschlusskriterien. Um die Machbarkeit innerhalb des deutschen Versorgungssystems zu prüfen, wurde zusätzlich nach RCT im deutschen Kontext gesucht. 2 Referenzen erfüllten alle Einschlusskriterien.

© <u>av</u>q 2019 51







# Recherche: Körperliches Training bei Chronischer Herzinsuffizienz

#### **PICO-Frage**

Fragestellung: Welchen Einfluss hat körperliches Training auf die Mortalität, Morbidität und Lebensqualität von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz?

- P chronische Herzinsuffizienz (HFrEF und HFpEF)
- I körperliches Training
- C alle
- O patientenrelevante klinische Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Lebensqualität)
- Studientyp: (I) aggregierte Evidenz, (II) RCT aus deutschem Kontext
- Sprache: englisch, deutsch
- Suchzeitraum: ab 2013

#### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (24. Januar 2018)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#19	#18 NOT #12	77
#18	Search (#15 AND #16) Filters: Publication date from 2013/01/01	84
#17	Search (#15 AND #16)	259
#16	Search ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR clinical trials as topic[mesh:noexp] OR randomly[tiab] OR trial[ti] NOT (animals[mh] NOT humans [mh])))	1046185
#15	Search (#10 AND #14)	1128
#14	Search German or Germany	1725925
#12	Search #10 and systematic[sb] Filters: Publication date from 2013/01/01	272
#10	Search (#1 AND #9)	13354
#9	Search (#2 or #3 or #4 or #5 or #8)	804537
#8	Search (#6 AND #7)	163050
#7	Search education[tiab] or activit*[tiab]	3064016
#6	Search physical[tiab]	567853
#5	Search fitness[tiab]or training[tiab] or sport*[tiab] or exercise[tiab]	612412
#4	Search "Sports/therapeutic use" [Mesh] OR "Sports/therapy" [Mesh]	1567
#3	Search "Physical Exertion" [Mesh]	55096
#2	Search "Exercise" [Mesh]	159972
#1	Search ("heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency")	187259

Datenbanken der Cochrane Library (24. Januar 2018)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#14	#3 and #11 and #13 Publication Year from 2013, in Trials	57
#13	german or germany	54410
#12	#3 and #11 Publication Year from 2013, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	42
#11	#4 or #5 or #6 or #7 or #10	114637
#10	#8 and #9	26502
#9	education:ti,ab,kw or activit*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	138746
#8	physical:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	62638
#7	fitness:ti,ab,kw or training:ti,ab,kw or sport*:ti,ab,kw or exercise:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	101170







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#6	MeSH descriptor: [Sports] explode all trees	13661
#5	MeSH descriptor: [Physical Exertion] explode all trees	3687
#4	MeSH descriptor: [Exercise] explode all trees	20216
#3	#1 or #2	18929
#2	"heart failure":ti,ab,kw or "cardiac failure":ti,ab,kw or "myocardial failure":ti,ab,kw or "heart insufficiency":ti,ab,kw or "cardiac insufficiency":ti,ab,kw or "myocardial insufficiency":ti,ab,kw	18919
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	7119

Cochrane Reviews Review Protocol	18 0
Other Reviews	19
Trials	57
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	5
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	272	42	314
RCTs	77	57	134
Gesamt			448

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

A1 (Dubletten): 61

• A2 (nicht englisch/deutsch): 3

Anzahl der bereinigten Treffer: 384

### Screening

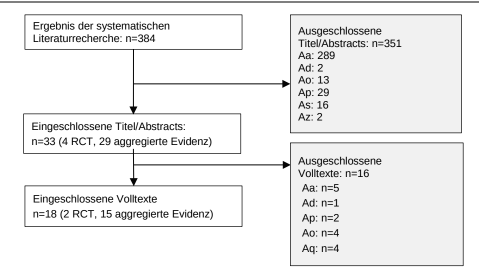
Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben

Studien, die nicht ausschließlich Patienten mit Herzinsuffizienz und/oder nicht ausschließlich körperliches Training untersuchen (Mischinterventionen), wurden ausgeschlossen, sofern die Effekte eines Trainings bei Patienten mit Herzinsuffizienz nicht separat ausgewertet waren. Studien, die nicht klassisches kardiales Training (i.e. Ausdauer-, Kraft- oder kombiniertes Ausdauer-Kraft-Training) untersuchten (z. B. Yoga, Aquafitness, Schwimmen) untersuchen, wurden ebenfalls ausgeschlossen (As). Zudem wurden Studien ausgeschlossen, die keine klinischen/patientenrelevanten Endpunkte (Mortalität, Hospitalisierungen, Lebensqualität) berichten, sondern bei denen als Endpunkte ausschließlich Biomarker, echokardiographische Werte oder sonstige Surrogat-Parameter (z. B. 6-Minuten-Gehtest, maximale Sauerstoffaufnahme, Wattleistung u. Ä.) gewählt worden waren (Ao).









19 systematische Reviews und Metaanalysen erfüllten alle Einschlusskriterien. Aufgrund von Redundanz wurde die Extraktion von 5 Review mit länger zurückliegendem Suchzeitraum zurückgestellt. Weitere 4 Reviews wurden wegen mangelnder methodischer Qualität ausgeschlossen, so dass 10 Reviews in die qualitative Analyse einbezogen wurden. Ihre methodische Qualität war moderat bis sehr gut (AMSTAR 6-10).

Um die Machbarkeit innerhalb des deutschen Versorgungssystems zu prüfen, wurde zusätzlich nach RCT im deutschen Kontext gesucht. 2 Studien erfüllten alle Einschlusskriterien, d. h. berichteten auch patientenrelevante Endpunkte. Dabei handelte es sich um multinationale Studien mit Beteiligung mindestens eines deutschen Zentrums.







# Anhang 2.3.3 Recherchen für das Kapitel Medikamentöse Therapie

# Recherche: Sacubitril/Valsartan

### **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I ARNI
- C alle
- O alle
- Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (15. März 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#4	Search (#1 AND #2 AND #3)	74
#3	Search ((randomized controlled trial [pt] OR controlled clinical trial [pt] randomized [tiab] OR placebo [tiab] OR drug therapy [sh] OR randomly [tiab] OR trial [tiab] OR groups [tiab]))	3615626
#2	Search ((Sacubitril[Title/Abstract] AND Valsartan[Title/Abstract]) OR Entresto[Title/Abstract] OR LCZ696[Title/Abstract] OR ARNI[Title/Abstract] OR angiotensin?receptor?neprilysin?inhibitor[Title/Abstract])	136
#1	Search ("heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency")	166374

Datenbanken der Cochrane Library (15. März 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#8	#3 and #7 in Cochrane Reviews (Reviews only), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	30
#7	#4 or #5 or #6	63
#6	ARNI:ti,ab,kw or angiotensin?receptor?neprilysin?inhibitor?:ti,ab,kw	23
#5	Entresto:ti,ab,kw or LCZ696:ti,ab,kw	60
#4	Sacubitril:ti,ab,kw and Valsartan:ti,ab,kw	18
#3	#1 or #2	16772
#2	"heart failure" or "cardiac failure" or "myocardial failure" or "heart insufficiency" or "cardiac insufficiency" or "myocardial insufficiency"	16764
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6486

Cochrane Reviews	
<ul><li>Review</li><li>Protocol</li></ul>	0 nicht gesucht
Other Reviews	0
Trials	29
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	1
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

© azq 2019 55







	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz/RCTs	74	30	104
Sonstige Primärliteratur			

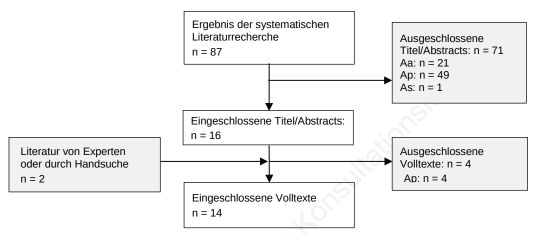
Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 13
- A2 (nicht englisch/deutsch): 4

Anzahl der eingeschlossenen Treffer insgesamt: 87

### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Die 14 in die qualitative Synthese einbezogenen Volltexte umfassen 2 RCT, 10 Subanalysen dieser RCT sowie EMA-Dokumente und Unterlagen aus dem Verfahren zur frühen Nutzenbewertung von Entresto® (Sacubitril/Valsartan).







# Recherche: Ivabradin

# **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I Ivabradin
- C alle
- O alle
- Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (14. März 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#9	Search (#8 AND (#6 OR #7))	260
#8	Search (#1 AND #5)	357
#7	Search systematic[sb]	277870
#6	Search ((randomized controlled trial [pt] OR controlled clinical trial [pt] randomized [tiab] OR placebo [tiab] OR drug therapy [sh] OR randomly [tiab] OR trial [tiab] OR groups [tiab]))	3614812
#5	Search (#2 OR #3 OR #4)	1430
#4	Search (Procoralan OR ivabradin*)	855
#3	Search ivabradine [Supplementary Concept]	583
#2	Search ((inhibit*[tiab] OR antagonist[tiab] OR block*[tiab]) AND (("I(f)*channel"[tiab] OR "if*channel"[tiab]) OR ("funny?channel"[tiab] OR "funny?current"[tiab] OR HCN[tiab])))	674
#1	Search "heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"	166326

Datenbanken der Cochrane Library (14. März 2016)

Nr.	Suchanfrage	Anzahl
#9	#3 and #8 in in Cochrane Reviews (Reviews only), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	119
#8	#6 or #7	247
#7	Procoralan:ti,ab,kw or ivabradin*:ti,ab,kw	247
#6	#4 and #5	4
#5	"I(f)*channel":ti,ab,kw or "if*channel":ti,ab,kw or "funny?channel":ti,ab,kw or "funny?current":ti,ab,kw or HCN:ti,ab,kw	7
#4	inhibit*:ti,ab,kw or antagonist:ti,ab,kw or block*:ti,ab,kw	116706
#3	#1 or #2	16771
#2	"heart failure" or "cardiac failure" or "myocardial failure" or "heart insufficiency" or "cardiac insufficiency" or "myocardial insufficiency"	16763
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6486

© azq 2019







Cochrane Reviews Review Protocol	0 nicht gesucht
Other Reviews	1
Trials	116
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	2
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz/RCTs	260	119	379
Sonstige Primärliteratur	nicht gesucht	nicht gesucht	nicht gesucht

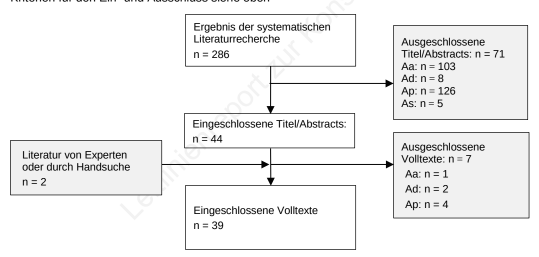
Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 44
- A2 (nicht englisch/deutsch): 49

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 286

### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Die 39 in die qualitative Synthese einbezogenen Volltexte umfassen 3 Metaanalysen, 10 RCT, 24 Subanalysen von RCT sowie EMA-Dokumente und einen Rote-Hand-Brief.







# Recherche: Spironolacton bei HFpEF

# **PICO-Frage**

- chronische Herzinsuffizienz mit erhaltener Ejektionsfraktion (HFpEF)
- Spironolacton
- С alle
- O alle
- Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (28. April 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#17	#14 OR #16	205
#16	#13 AND #15	191
#15	(((((((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt]) OR randomized[tiab]) OR placebo[tiab]) OR "clinical trials as topic"[MeSH Terms:noexp]) OR randomly[tiab]) OR trial[ti])	1025555
#14	#13 AND systematic[sb]	30
#13	#5 AND #12	485
#12	#6 OR #7 OR #8 OR #11	14436
#11	#9 AND #10	7402
#10	Aldosterone[tiab] OR mineralocorticoid[tiab]	35337
#9	antagonis*[tiab] OR blockade[tiab] OR blocker[tiab]	428469
#8	"Mineralocorticoid Receptor Antagonists" [Pharmacological Action] OR "Mineralocorticoid Receptor Antagonists" [Mesh]	8413
#7	eplerenone[supplementary concept] OR Eplerenon*[tiab]	1080
#6	"Spironolactone" [Mesh] OR Spironolacton*[tiab]	7870
#5	#3 OR #4	24082
#4	"Heart Failure, Diastolic" [Mesh] OR "diastolic dysfunction" [tiab] OR HfpEF[tiab]	7856
#3	#1 AND #2	21174
#2	preserved[tiab] OR diastol*[tiab]	185143
#1	"heart failure" [MeSH Terms] OR "Ventricular Dysfunction, Left" [Mesh] OR "heart failure" [tiab] OR "cardiac failure" [tiab] OR "myocardial failure" [tiab] OR "heart insufficiency" [tiab] OR "cardiac insufficiency" [tiab] OR "myocardial insufficiency" [tiab] OR "left ventricular dysfunction" [tiab]	186054









Datenbanken der Cochrane Library (28. April 2016)

Nr.	Suchanfrage	Anzahl
#20	#11 and #19 in Cochrane Reviews (Reviews only), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	185
#19	#12 or #13 or #14 or #15 or #18	2440
#18	#16 and #17	1697
#17	(aldosterone or mineralocorticoid):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	3635
#16	(antagonis* or blockade or blocker):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	46140
#15	MeSH descriptor: [Mineralocorticoid Receptor Antagonists] explode all trees	402
#14	eplerenon*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	173
#13	spironolacton*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	1186
#12	MeSH descriptor: [Spironolactone] explode all trees	616
#11	#6 or #10	2657
#10	#7 or #8 or #9	580
#9	HFpEF:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	128
#8	"diastolic dysfunction":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	465
#7	MeSH descriptor: [Heart Failure, Diastolic] explode all trees	31
#6	#4 and #5	2461
#5	(preserved or diastol*):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	24699
#4	#1 or #2 or #3	16254
#3	("heart failure" or "cardiac failure" or "myocardial failure" or "heart insufficiency" or "cardiac insufficiency" or "myocardial insufficiency" or "left ventricular dysfunction"):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	15489
#2	MeSH descriptor: [Ventricular Dysfunction, Left] explode all trees	1817
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6489

Cochrane Reviews  Review Protocol	1 nicht gesucht
Other Reviews	1
Trials	182
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	1
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz/RCTs	205	185	390
Sonstige Primärliteratur	nicht gesucht	nicht gesucht	nicht gesucht

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

A1 (Dubletten): 74

A2 (nicht englisch/deutsch): 16



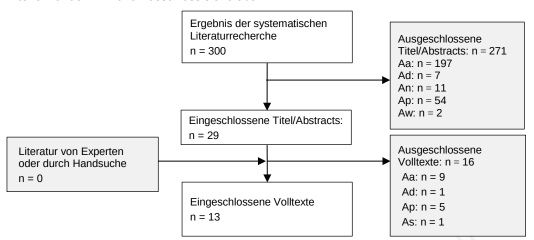




Eingeschlossene Treffer insgesamt: 300

### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Die 13 in die qualitative Synthese einbezogenen Volltexte umfassen 2 Metaanalysen, 3 RCT und 8 Subanalysen dieser RCT.







# Anhang 2.3.4 Recherchen für das Kapitel Invasive Therapie

# Recherche: Komplikationen von CRT und ICD

### **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I CRT oder ICD
- C alle
- O Komplikationen
- Studientyp: aggregierte Evidenz, Primärstudien und Registerdaten
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#25	(#24 AND complication*[ti]) Filters: Publication date from 2011/01/01	123
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices" [Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Datenbanken der Cochrane Library (05. Januar 2017)







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#23	#21 and #22 Publication Year from 2011, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	7
#22	complication*:ti,ab	46066
#21	#6 or #14 or #20	5049
#20	#15 or #19	408
#19	#16 and #17 and #18	402
#18	device*:ti,ab	19184
#17	cardia*:ti,ab	32963
#16	implanta*:ti,ab	9493
#15	CIED:ti,ab	14
#14	#7 or #8 or #11 or #12 or #13	3148
#13	electrover*:ti,ab	1
#12	cardiover*:ti,ab	1801
#11	#9 and #10	1229
#10	implanta*:ti,ab	9493
#9	defibrillat*:ti,ab	1900
#8	icd:ti,ab	1639
#7	MeSH descriptor: [Defibrillators, Implantable] explode all trees	1009
#6	#1 or #2 or #3 or #4 or #5	2097
#5	crt-p:ti,ab	66
#4	crt-d:ti,ab	171
#3	crt:ti,ab	1832
#2	cardiac resynchroni*ation:ti,ab	809
#1	MeSH descriptor: [Cardiac Resynchronization Therapy] explode all trees	304

Cochrane Reviews	
Review	2
<ul> <li>Protocol</li> </ul>	0
Other Reviews	5
Trials	nicht gesucht
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	123	7	130

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

• A1 (Dubletten): 3

• A2 (nicht englisch/deutsch): 9

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 118

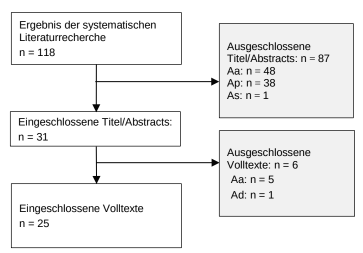






#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Bei den 25 eingeschlossenen Referenzen handelte es sich um 3 systematische Review sowie um nationale und internationale Kohorten- bzw. Registerstudien. Sie wurden in zeitlich absteigender Reihenfolge gesichtet. 14 Studien (davon 2 systematische Reviews) wurden für die qualitative Synthese herangezogen. Auf die Extraktion und Bewertung von elf Studien wurde verzichtet, da sie bezüglich der Beantwortung der PICO-Frage redundant waren oder keine zusätzlichen Informationen zu Nebenaspekten enthielten.







# Recherche: CRT und ICD Registerdaten

### **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I CRT oder ICD
- C alle
- O Effektivität und Komplikationen
- Studientyp: deutsche/europäische Registerdaten
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategie

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#26	(#24 AND #25) Filters: Publication date from 2011/01/01	43
#25	((registr*[ti] OR survey*[ti]) AND (german[ti] or germany[ti] or europe[ti] or european[ti])) Filters: Publication date from 2011/01/01	2018
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices" [Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 0
- A2 (nicht englisch/deutsch): 0

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 43

© <del>22</del>q 2019 65

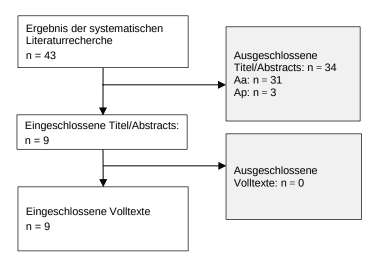






### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Bei den 9 eingeschlossenen Referenzen handelte es sich um nationale und internationale Registerstudien. Sie wurden in zeitlich absteigender Reihenfolge gesichtet. Vier Studien wurden für die qualitative Synthese herangezogen. Auf die Extraktion und Bewertung von fünf Studien wurde verzichtet, da sie bezüglich der Beantwortung der PICO-Frage redundant waren und auch keine zusätzlichen Informationen zu Nebenaspekten enthielten.







# Recherche: CRT und ICD bei älteren Patienten

### **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz, ältere Patienten
- I CRT oder ICD
- C alle
- O Effektivität und Komplikationen
- Studientyp: internationale Registerdaten und Beobachtungsstudien
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategie

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#26	(#24 AND #25) Filters: Publication date from 2011/01/01	25
#25	((elder*[ti] OR older[ti] OR age[ti] OR geriatr*[ti]) AND (registry[tiab] OR survey*[tiab] OR real[tiab])) Filters: Publication date from 2011/01/01	10160
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices" [Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 0
- A2 (nicht englisch/deutsch): 0

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 25

© <del>22</del>q 2019 67

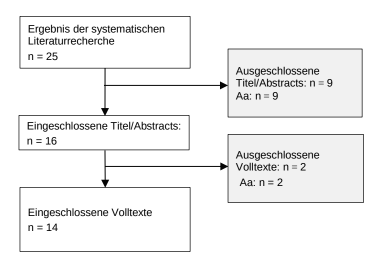






#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Bei den 14 eingeschlossenen Referenzen handelte es sich um single- oder multicenter Kohortenstudien sowie um Registerstudien. Sie wurden in zeitlich absteigender Reihenfolge gesichtet. Neun Studien wurden für die qualitative Synthese herangezogen. Auf die Extraktion und Bewertung von fünf Studien wurde verzichtet, da sie bezüglich der Beantwortung der PICO-Frage redundant waren und auch keine zusätzlichen Informationen zu Nebenaspekten enthielten.







# Recherche: CRT bei Patienten mit Vorhofflimmern

# **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz + Vorhofflimmern
- I CRT
- C alle
- O Effektivität
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#27	#26 AND "atrial fibrillation"[ti] Filters: Publication date from 2011/01/01	45
#26	#24 AND #25	425
#25	systematic[sb]	304748
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices" [Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Datenbanken der Cochrane Library (05. Januar 2017)







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#23	#21 and #22 Publication Year from 2011, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	23
#22	atrial fibrillation:ti,ab	6249
#21	#6 or #14 or #20	5049
#20	#15 or #19	408
#19	#16 and #17 and #18	402
#18	device*:ti,ab	19184
#17	cardia*:ti,ab	32963
#16	implanta*:ti,ab	9493
#15	CIED:ti,ab	14
#14	#7 or #8 or #11 or #12 or #13	3148
#13	electrover*:ti,ab	1
#12	cardiover*:ti,ab	1801
#11	#9 and #10	1229
#10	implanta*:ti,ab	9493
#9	defibrillat*:ti,ab	1900
#8	icd:ti,ab	1639
#7	MeSH descriptor: [Defibrillators, Implantable] explode all trees	1009
#6	#1 or #2 or #3 or #4 or #5	2097
#5	crt-p:ti,ab	66
#4	crt-d:ti,ab	171
#3	crt:ti,ab	1832
#2	cardiac resynchroni*ation:ti,ab	809
#1	MeSH descriptor: [Cardiac Resynchronization Therapy] explode all trees	304

Cochrane Reviews		
Review	4	
<ul> <li>Protocol</li> </ul>	0	
Other Reviews	19	
Trials	nicht gesucht	
Methods Studies	nicht gesucht	
Technology Assessment	0	
Economic Evaluations	nicht gesucht	
Cochrane Groups	nicht gesucht	

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	45	23	68

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

A1 (Dubletten): 17

• A2 (nicht englisch/deutsch): 2

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 49

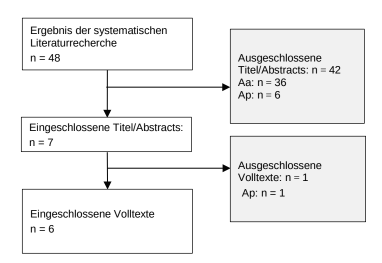






#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Die sechs eingeschlossenen systematischeN Reviews wurden in zeitlich absteigender Reihenfolge gesichtet. Nachdem die drei jüngsten bei ausreichender methodischer Qualität keine abweichenden Inhalte zeigten, wurden diese für die qualitative Synthese herangezogen. Auf die Extraktion und Bewertung der älteren drei Reviews wurde aus Gründen der Redundanz verzichtet.

71









# Recherche: ICD in der Sekundärprävention

# **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I ICD in Indikation Sekundärprävention
- C alle
- O Effektivität und Komplikationen
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategie

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#27	#26 AND (second*[ti] AND prevent*[ti]) Filters: Publication date from 2011/01/01	2
#26	#24 AND #26	425
#25	systematic[sb]	304748
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices" [Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Datenbanken der Cochrane Library (05. Januar 2017)

© <del>zzq</del> 2019







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#23	#21 and #22 Publication Year from 2011, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	4
#22	second*:ti,ab and prevent*:ti,ab	13819
#21	#6 or #14 or #20	5049
#20	#15 or #19	408
#19	#16 and #17 and #18	402
#18	device*:ti,ab	19184
#17	cardia*:ti,ab	32963
#16	implanta*:ti,ab	9493
#15	CIED:ti,ab	14
#14	#7 or #8 or #11 or #12 or #13	3148
#13	electrover*:ti,ab	1
#12	cardiover*:ti,ab	1801
#11	#9 and #10	1229
#10	implanta*:ti,ab	9493
#9	defibrillat*:ti,ab	1900
#8	icd:ti,ab	1639
#7	MeSH descriptor: [Defibrillators, Implantable] explode all trees	1009
#6	#1 or #2 or #3 or #4 or #5	2097
#5	crt-p:ti,ab	66
#4	crt-d:ti,ab	171
#3	crt:ti,ab	1832
#2	cardiac resynchroni*ation:ti,ab	809
#1	MeSH descriptor: [Cardiac Resynchronization Therapy] explode all trees	304

Cochrane Reviews		
<ul> <li>Review</li> </ul>	4	
<ul> <li>Protocol</li> </ul>	0	
Other Reviews	0	
Trials	nicht gesucht	
Methods Studies	nicht gesucht	
Technology Assessment	0	
Economic Evaluations	nicht gesucht	
Cochrane Groups	nicht gesucht	

Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	2	4	6

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 0
- A2 (nicht englisch/deutsch): 0

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 6

© äzq 2019 73

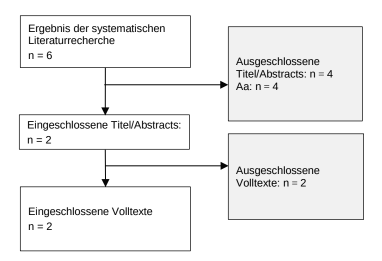






#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



In die inhaltliche Synthese wurden ein systematischer Review und eine Metaanalyse von RCT eingeschlossen.







# Recherche: ICD: Ein- und Zweikammersysteme

# **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I ICD, Einkammersysteme
- C ICD Zweikammersysteme
- O Effektivität, Komplikationen
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#27	#26 AND chamber[ti]) Filters: Publication date from 2011/01/01	3
#26	#24 AND #25	425
#25	systematic[sb]	304748
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices" [Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Datenbanken der Cochrane Library (05. Januar 2017)







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#23	#21 and #22 Publication Year from 2011, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	2
#22	chamber:ti,ab	3893
#21	#6 or #14 or #20	5049
#20	#15 or #19	408
#19	#16 and #17 and #18	402
#18	device*:ti,ab	19184
#17	cardia*:ti,ab	32963
#16	implanta*:ti,ab	9493
#15	CIED:ti,ab	14
#14	#7 or #8 or #11 or #12 or #13	3148
#13	electrover*:ti,ab	1
#12	cardiover*:ti,ab	1801
#11	#9 and #10	1229
#10	implanta*:ti,ab	9493
#9	defibrillat*:ti,ab	1900
#8	icd:ti,ab	1639
#7	MeSH descriptor: [Defibrillators, Implantable] explode all trees	1009
#6	#1 or #2 or #3 or #4 or #5	2097
#5	crt-p:ti,ab	66
#4	crt-d:ti,ab	171
#3	crt:ti,ab	1832
#2	cardiac resynchroni*ation:ti,ab	809
#1	MeSH descriptor: [Cardiac Resynchronization Therapy] explode all trees	304

Cochrane Reviews  Review  Protocol	0
Other Reviews	2
Trials	nicht gesucht
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

© äzq 2019 76







Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	3	2	5

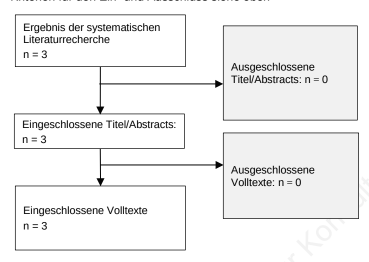
Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 2
- A2 (nicht englisch/deutsch): 0

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 3

#### **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



3 systematische Reviews wurden in die inhaltliche Synthese einbezogen. Diese enthielten Metaanalysen zum Vergleich der Effektivität (n = 2) und der Komplikationsraten (n = 3) von Ein- und Zweikammer-ICD.







# Recherche: CRT-D vs. CRT-P

# **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I CRT-D
- C CRT-P
- O Effektivität, Komplikationen
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (13. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#27	#26 AND ((("CRT-D"[tiab] AND "CRT-P"[tiab]) OR ((dual[tiab] AND single[tiab]) AND chamber[tiab])))) Filters: Publication date from 2011/01/01	9
#26	#24 AND #25	425
#25	systematic[sb]	304748
#24	#23 Filters: Publication date from 2011/01/01	9475
#23	(#8 OR #16 OR #22)	23564
#22	(#17 OR #21)	738
#21	(#18 AND #19 AND #20)	708
#20	device*[ti]	68966
#19	cardia*[ti]	193617
#18	implant*[ti]	111088
#17	cied*[ti]	40
#16	(#9 OR #10 OR #13 OR OR #14 OR #15)	18969
#15	electrover*[ti]	20
#14	Cardiover*[ti]	7305
#13	(#11 AND #12)	5810
#12	implanta*[ti]	47118
#11	defibrillat*[ti]	11123
#10	icd[ti]	3482
#9	"Defibrillators, Implantable"[Mesh]	13188
#8	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7)	5471
#7	crt[ti]	862
#6	"crt-d"[ti]	84
#5	"crt-p"[ti]	10
#4	"cardiac resynchronization"[ti]	3261
#3	"cardiac resynchronisation"[ti]	256
#2	"Cardiac Resynchronization Therapy Devices"[Mesh]	697
#1	"Cardiac Resynchronization Therapy"[Mesh]	2624

Datenbanken der Cochrane Library (05. Januar 2017)

© <del>azq</del> 2019







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#23	#21 and #22 Publication Year from 2011, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	2
#22	(CRT-D:ti,ab and CRT-P:ti,ab) or (dual:ti,ab and single:ti,ab) and chamber:ti,ab	191
#21	#6 or #14 or #20	5049
#20	#15 or #19	408
#19	#16 and #17 and #18	402
#18	device*:ti,ab	19184
#17	cardia*:ti,ab	32963
#16	implanta*:ti,ab	9493
#15	CIED:ti,ab	14
#14	#7 or #8 or #11 or #12 or #13	3148
#13	electrover*:ti,ab	1
#12	cardiover*:ti,ab	1801
#11	#9 and #10	1229
#10	implanta*:ti,ab	9493
#9	defibrillat*:ti,ab	1900
#8	icd:ti,ab	1639
#7	MeSH descriptor: [Defibrillators, Implantable] explode all trees	1009
#6	#1 or #2 or #3 or #4 or #5	2097
#5	crt-p:ti,ab	66
#4	crt-d:ti,ab	171
#3	crt:ti,ab	1832
#2	cardiac resynchroni*ation:ti,ab	809
#1	MeSH descriptor: [Cardiac Resynchronization Therapy] explode all trees	304

Cochrane Reviews	
<ul> <li>Review</li> </ul>	0
<ul> <li>Protocol</li> </ul>	0
Other Reviews	2
Trials	nicht gesucht
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	9	2	11

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

- A1 (Dubletten): 2
- A2 (nicht englisch/deutsch): 0

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 9

© äzq 2019

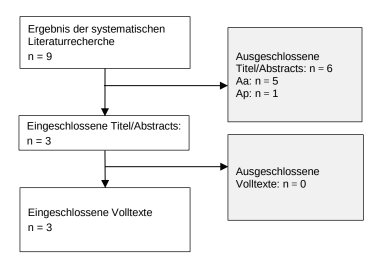






#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Bei den drei eingeschlossenen Referenzen handelte es sich um einen HTA und zwei systematische Reviews. Im HTA wurden lediglich die Ergebnisse einer RCT widergegeben. In den systematischen Reviews wurden Metaanalysen zur Effektivität erstellt; Komplikationsraten wurden nicht berichtet.







# Recherche: Herzunterstützungssysteme

# **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I VAD, LVAD, BIVAD, RVAD, TAH
- C alle
- O Effektivität, Komplikationen
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (14. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#7	#5 AND #6	137
#6	systematic[sb]	305136
#5	(#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5) Filters: Publication date from 2011/01/01	5870
#5	"artificial heart"[tiab]	2705
#4	"circulatory support"[tiab] AND mechanical[tiab]	2476
#3	"circulatory support"[tiab]	3627
#2	"ventricular assist device"[tiab]	6363
#1	"Heart-Assist Devices"[Mesh]	10420

Datenbanken der Cochrane Library (14. Dezember 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#8	#1 or #2 or #3 or #6 or #7 Publication Year from 2011, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews and Technology Assessments	28
#7	"artificial heart":ti,ab,kw	202
#6	#4 and #5	53
#5	mechanical*:ti,ab,kw	12958
#4	"circulatory support":ti,ab,kw	81
#3	« ventricular assist device »:ti,ab,kw	207
#2	VAD:ti,ab,kw	266
#1	MeSH descriptor: [Heart-Assist Devices] explode all trees	196







Cochrane Reviews Review Protocol	6
Other Reviews	10
Trials	nicht gesucht
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	12
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	137	28	165

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

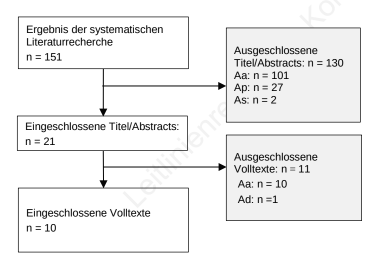
A1 (Dubletten): 9

A2 (nicht englisch/deutsch): 5

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 151

# **Screening**

Kriterien für den Ein- und Ausschluss siehe oben



Bei den 10 eingeschlossenen Referenzen handelte es sich um 4 systematische Review und um 6 Health Technology Assessments (HTA). Sie wurden in zeitlich absteigender Reihenfolge gesichtet. 7 Studien (2 systematische Reviews und 5 HTA) wurden für die qualitative Synthese herangezogen. Auf die Extraktion und Bewertung der übrigen 3 Studien wurde verzichtet, da sie älter und bezüglich der Beantwortung der PICO-Frage redundant waren.







# Recherche: Operative/katheterbasierte Therapie der sekundären Mitralklappeninsuffizienz

# **PICO-Frage**

- P sekundäre/funktionelle Mitralklappeninsuffizienz
- I Rekonstruktion oder Ersatz oder kathetherbasierte Verfahren
- C keine Operation oder anderes Operations- bzw. interventionelles Verfahren
- O Mortalität, Hospitalisierung, rekurrente MKI, Komplikationen, sonstige PROs
- Studiendesign: aggregierte Evidenz, RCTs
- Sprachen: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.gov) (5. April 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#19	Search (#18 NOT #16) - RCTs	144
#18	Search (#14 AND #17)	166
#17	Search ((((((((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt]) OR randomized[tiab]) OR placebo[tiab]) OR "clinical trials as topic"[MeSH Terms:noexp]) OR randomly[tiab]) OR trial[ti]))	1084789
#16	Search (#14 AND #15) – AGGREGIERTE EVIDENZ	67
#15	Search systematic[sb]	318120
#14	Search (#9 AND #12) Filters: Publication date from 2012/01/01	1911
#13	Search (#9 AND #12)	6974
#12	Search #10 OR #11	7843055
#11	Search surg*[Title/Abstract] OR proced*[Title/Abstract] OR intervent*[Title/Abstract] OR therap*[Title/Abstract] OR implant*[Title/Abstract] OR treat*[Title/Abstract] OR replacement[Title/Abstract] OR reconstruct*[Title/Abstract] OR repair[Title/Abstract] OR Mitra-Clip[Title/Abstract] OR catheterbased[Title/Abstract] OR percutan*[Title/Abstract] OR transcatheter[Title/Abstract] OR edge to edge[Title/Abstract] OR clipping[Title/Abstract] OR chordal-sparing[Title/Abstract] OR chordal sparing[Title/Abstract] OR annulo-plast*[Title/Abstract]	7842974
#10	Search Mitral Valve Annuloplasty[MeSH]	937
#9	Search #7 AND #8	9493
#8	Search second*[Title/Abstract] OR function*[Title/Abstract] OR ischemic[Title/Abstract] OR ischaemic[Title/Abstract]	4284968
#7	Search #5 OR #6	29112
#6	Search mitral insufficiency[MeSH]	20088
#5	Search #3 AND #4	20565
#4	Search insufficien*[Title/Abstract] OR regurgitation[Title/Abstract] OR incompetence[Title/Abstract]	225946
#3	Search #1 OR #2	67803
#2	Search mitral[Title/Abstract]	62209

Anzahl der Treffer: 67 x aggregierte Evidenz, 144 x RCTs







# Datenbanken der Cochrane Library (5. April 2017)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#8	#7 not "conference abstract":pt	143
#7	#5 and #6 Publication Year from 2012, in Other Reviews, Trials and Technology Assessments	185
#6	(surg* or proced* or intervent* or therap* or implant* or treat* or replacement or reconstruct* or repair or MitraClip or catheterbased or percutan* or transcatheter or edge to edge or clipping or chordal sparing or annuloplast*):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	751972
#5	#3 and #4	434
#4	(secon* or function* or isch*mic):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	251973
#3	#1 and #2	780
#2	(insufficiency or regurgitation or incompetence):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	9272
#1	mitral:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	2090

Cochrane Reviews <ul><li>Review</li><li>Protocol</li></ul>	0 0 nicht gesucht
Other Reviews	3
Trials	139
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	1
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

Anzahl der Treffer: 143

Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	67	4	71
RCTs	144	139	283
			354

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

A1 (Dubletten): 88

• A2 (nicht englisch/deutsch): 5

Eingeschlossene Treffer insgesamt nach Ausschlüssen: 261

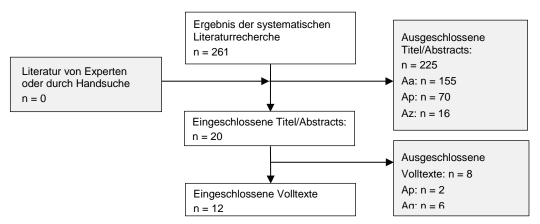






#### Screening

Kriterien für Ein- und Ausschluss siehe oben



Bei den eingeschlossenen 12 Volltexten handelte es sich um 8 systematische Übersichtsarbeiten und um 4 randomisierte kontrollierte Studien. 5 systematische Übersichtsarbeiten wurden zurückgestellt, da jüngere aggregierte Evidenz vorlag und sich die Arbeiten bezüglich der eingeschlossenen Primärstudien stark überschnitten (Redundanz). In die qualitative Synthese wurden 7 Arbeiten einbezogen (3 systematische Übersichtsarbeiten, 4 RCTs).

© äzq 2019







# Anhang 2.3.5 Recherchen für das Kapitel Komorbiditäten

# Recherche: Eisensupplementierung

#### **PICO-Frage**

Fragestellung: Welche Effekte hat eine Eisensupplementierung (i.v. oder oral) bei Eisenmangel bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz?

- P Patienten mit Herzinsuffizienz und Eisenmangel
- I Eisenpräparate oral oder i.v.
- C alle
- O alle, vorzugsweise patientenrelevante/klinische Endpunkte (Mortalität, Morbidität, Lebensqualität)
- · Sprachen: englisch, deutsch
- Studientyp: aggregierte Evidenz, RCT

#### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.gov) (18. Juni 2018)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#13	Search ((#9 AND #11) NOT #12)	34
#12	Search (#9 AND #10)	23
#11	Search (((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR clinical trials as topic[mesh:noexp] OR randomly[tiab] OR trial[ti] NOT (animals[mh] NOT humans [mh]))))	1071013
#10	Search systematic[sb]	366468
#9	Search #1 AND #7 Filters: Publication date from 2015/01/01	355
#8	Search #1 AND #7	1720
#7	Search #2 or #3 or #4 or #5 or #6	221405
#6	Search "iron isomaltoside" [tw] or "ferric gluconate" [tw] or "ferric carboxymaltose" [tw] or "ferric gluconate" [tw]	590
#5	Search iron[tw] or ferrous[tw] or ferric[tw]	218551
#4	Search "iron deficiency"[tw]	20721
#3	Search "Ferric Compounds/therapeutic use" [Mesh]	6038
#2	Search "Anemia, Iron-Deficiency"[Mesh]	8810
#1	Search (("heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"))	192110

Datenbanken der Cochrane Library (18. Juni 2018)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#10	#3 and #9 Publication Year from 2015, in Cochrane Reviews (Reviews and Protocols), Other Reviews, Trials and Technology Assessments	77
#9	#4 or #5 or #6 or #7 or #8	8456
#8	"iron isomaltoside":ti,ab,kw or "ferric gluconate":ti,ab,kw or "ferric car- boxymaltose":ti,ab,kw or "ferric gluconate":ti,ab,kw	322
#7	iron:ti,ab,kw or ferrous:ti,ab,kw or ferric:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	7892
#6	"iron deficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	2459
#5	MeSH descriptor: [Ferric Compounds] explode all trees	1228
#4	MeSH descriptor: [Anemia, Iron-Deficiency] explode all trees	1110
#3	#1 or #2	21622
#2	"heart failure":ti,ab,kw or "cardiac failure":ti,ab,kw or "myocardial failure":ti,ab,kw or "heart insufficiency":ti,ab,kw or "cardiac insufficiency":ti,ab,kw or "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	21606







Nr.	Suchfrage	Anzahl
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	8597

Cochrane Reviews Review Protocol	4 1
Other Reviews	0
Trials	72
Methods Studies	Nicht gesucht
Technology Assessment	0
Economic Evaluations	Nicht gesucht
Cochrane Groups	Nicht gesucht

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	23	5	28
RCTs	34	72	106
Gesamt			134

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

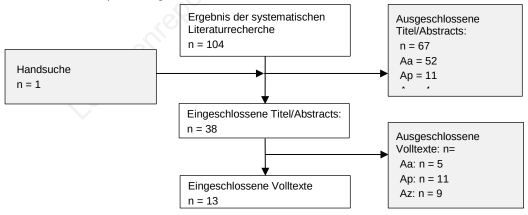
- A1 (Dubletten): 29
- A2 (nicht englisch/deutsch): 1

Eingeschlossene Treffer insgesamt nach Ausschlüssen: 104

#### Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss: siehe oben

Studien, die nicht ausschließlich Patienten mit Herzinsuffizienz und/oder nicht ausschließlich Eisensupplementierung (Mischinterventionen), wurden ausgeschlossen, sofern die Effekte der Eisensupplementierung bei Patienten mit Herzinsuffizienz nicht separat ausgewertet waren.



Insgesamt erfüllten 12 Referenzen alle Einschlusskriterien (6 systematische Reviews/Metaanalysen, 6 RCT); per Handsuche wurde ein weiterer RCT (Anker 2009) ergänzt, der vor dem definierten Suchzeitraum publiziert worden war, da er eine der größten Studien zum Thema darstellt und wesentlich die Ergebnisse der identifizierten Metaanalysen beeinflusst. Aufgrund von Redundanz wurde die Extraktion von 1 Review zurückgestellt, so dass 5 Reviews/Metaanalysen sowie 7 RCT in die qualitative Analyse einbezogen wurden. Im Einzelnen waren dies

- Reviews zu verschiedenen i.v. Wirkstoffen (Jankowska 2016, Qian 2016, Avni 2015)
- Metaanalysen (Anker 2018, Theidel 2017) und 4 RCT (Yeo 2018, van Veldhuisen 2017, Ponikowski 2015, Anker 2009) zu Eisencarboxymaltose i.v.
- 2 RCT zu Eisensaccharose (Toblli 2015; Toblli 2017)
- 1 RCT zu Eisenpolysaccharid oral (Lewis 2017)

© 2019 87







# Selektive Suche: Spontanmeldungen im Zusammenhang mit i. v. Eisensupplementierung

- Stichworte: i. v. Eisensupplementierung
  - o ferric carboxymaltose, iron sucrose (Wirkstoffe, für die Evidenz aus RCT speziell für Patienten mit Herzinsuffizienz aus der systematischen Recherche vorliegt)
  - o iron (III) isomaltoside 1000 (ebenfalls versorgungsrelevant für Deutschland, da)
- Stichprobe: Verdachtsfälle schwerer Reaktionen (SAE) des Immunsystems

Zeitraum: 2018, 2019

Datenbank: EudraVigilance http://www.adrreports.eu/en/search\_subst.html

#### Suchstrategie 1: Gesamtzahl an Meldungen zu SAE des Immunsystems

Suchdatum: 19.08.2019

Suchpfad:

- Tab Suspected adverse drug reaction reports for Substances
- Suche nach Substanzname
- für jede der 3 Substanzen: Tab "Number of Individual Cases By Reaction Groups"
- für jede der 3 Substanzen: Tab "By Seriousness"

Filter:

"immune system disorder"

#### Suchstrategie 2: Einzelmeldungen zu SAE des Immunsystems 2018 und 2019

Suchdatum: 19.08.2019

Suchpfad:

- Tab Suspected adverse drug reaction reports for Substances
- Suche nach Substanzname
- für jede der 3 Substanzen: Tab "Line Listing"

Filter:

Reaction groups: immune system disorder

Seriousness: seriousGateway date: 2018, 2019

Für alle drei Substanzen wurden im Zeitraum 1.1.2018 bis 17.8.2019 Verdachtsfälle von SAE des Immunsystems identifiziert, jeweils auch SAE mit lebensbedrohlichen Folgen und jeweils auch mit mindestens einem Todesfall.







# Anhang 2.3.6 Recherchen für das Kapitel Versorgungskoordination

# Recherche: Strukturierte Versorgungskonzepte

#### **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I Strukturierte multidisziplinäre Versorgung/poststationäre Nachsorgeprogramme, insbesondere mit den Komponenten Telemedizin (Telemonitoring, Telefonmonitoring) und Spezialisierte Gesundheits- und Krankenpfleger)
- C keine strukturierte multidisziplinäre Versorgung/poststationäre Nachsorgeprogramme
- O Morbidität und Mortalität, (Re-)Hospitalisierungsrate, Lebensqualität
- Studientyp: aggregierte Evidenz
- Sprache: englisch, deutsch

#### Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (19. Januar 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#20	#17 AND #18 Filters: Publication date from 2011/01/01	409
#19	#17 AND #18	815
#18	Search systematic[sb]	272411
#17	#1 AND #16	12901
#16	#2 OR #7 OR #15	1649724
#15	#10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14	1003096
#14	Case management[Mesh] OR "case management"	14032
#13	Managed Care Programs[Mesh] OR "managed care"	43774
#12	Disease Management[Mesh] OR "disease management"	52698
#11	self care[Mesh] OR self care OR self-management	156583
#10	#8 AND #9	802172
#9	program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*	5373657
#8	outpatient OR home OR ambula* OR home-based OR structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*	2659637
#7	#6 OR #3	186105
#6	#4 AND #5	172537
#5	monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*	10819980
#4	internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless	261198
#3	Search telemedicine[MeSH] OR eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*	23498
#2	Nurse[Mesh] OR nurs*[tw]	622703
#1	"heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"	164648

Die Begriffe "management" und "intervention" wurden bewusst ohne Trunkierung gesucht, da es sich um feststehende Begriffe handelt und sonst die Suche zu unspezifisch werden würde.

Anzahl der Treffer: 409







Datenbanken der Cochrane Library (20. Januar 2016)

admission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #16 #14 OR #15	Nr.	Suchfrage	Anzahl
#31 #18 OR #21 OR #24 OR #27 OR #30  #38 W28 OR #29  "case management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #39 "case management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #39 #25 MeSH descriptor: [Case Management] explode all trees  #30 #25 OR #26  #32 #25 OR #26  #33 #32 OR #33  #34 #35 OR #35 OR #35  #35 MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees  #34 #32 OR #33  #39 #39 #39 #39 #39 #39 #39 #39 #39 #39	#33		69
#30 #28 OR #29 1394 #29 "case management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 1394 #28 MeSH descriptor: [Case Management] explode all trees 667 #27 #25 OR #26 1035 #26 "managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 723 #25 MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees 649 #24 #22 OR #23 7917 #23 "disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 6202 #22 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees 2395 #21 #19 OR #20 6781 #20 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 6688 #29 been searched) 6688 #29 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees 4072 #20 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 6688 #21 #16 AND #17 52679 #22 #18 #16 AND #17 52679 #23 "disease management OR care OR management OR intervention OR educat" OR readmission OR discharg":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 66869 #24 ** **The Care of the Car	#32	#7 OR #13 OR #31	82702
#29 "case management":ti.ab,kw (Word variations have been searched) #28 MeSH descriptor: [Case Management] explode all trees #27 #25 OR #26 #28 managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #28 managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #29 managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #29 mesh descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees #20 mesh descriptor: [Disease Management] explode all trees #21 mesh descriptor: [Disease Management] explode all trees #22 mesh descriptor: [Disease Management] explode all trees #22 mesh descriptor: [Self Care] explode all trees #22 mesh descriptor: [Self Care] explode all trees #23 mesh descriptor: [Self Care] explode all trees #40 mesh descriptor: [Self Care] explode all trees #41 mesh descriptor: [Self Care] explode all trees #41 program" OR approach OR care OR management OR intervention OR educat" OR readmission OR discharg":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 program" OR approach OR care OR management OR intervention OR educat" OR readmission OR discharg":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 structure" OR multidisciplin" OR integrat" OR transition":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 outpatient OR home OR ambula" OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 monitor" OR manage" OR intervent" OR interrogat" OR care OR support":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 monitor" OR manage" OR intervent" OR interrogat" OR care OR support":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #42 mit internet" OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #43 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #44 OR #5 OR #6 #45 nurs":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #46 nurs":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #47 mean failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "cardiac insufficiency" Ti,ab,kw (Word var	#31	#18 OR #21 OR #24 OR #27 OR #30	64109
#28       MeSH descriptor: [Case Management] explode all trees       667         #27       #25 OR #26       1035         #26       "managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched)       723         #25       MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees       649         #224       #22 OR #23       7917         #23       "disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)       6202         #22       MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees       2395         #21       #19 OR #20       "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)       5688         #19       MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees       4072         #18       #16 AND #17       5679         #17       program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)       111314         #15       structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)       49922         #14       woutpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)       49922         #12       #10 AND #11       11724         #11       monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#30	#28 OR #29	1394
#27 #25 OR #26 "managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 723 #25 MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees 649 #24 #22 OR #23 7917 #23 "disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 6202 #22 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees 2395 #21 #19 OR #20 6781 #22 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 5688 #29 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 5688 #19 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees 4072 #18 #16 AND #17 52679 #17 program" OR approach OR care OR management OR intervention OR educat" OR readmission OR discharg":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 111314 #15 structure" OR multidisciplin" OR integrat" OR transition":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 49922 #14 structure" OR multidisciplin" OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 49922 #15 structure" OR manage" OR intervent" OR interrogat" OR care OR support":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 49922 #16 with OR manage" OR intervent" OR interrogat" OR care OR support":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 49020 #17 monitor" OR manage" OR intervent" OR interrogat" OR care OR support":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 49020 #18 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees 49020 #18 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees 49020 #18 MeSH descriptor	#29	"case management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	1394
#26 "managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #27 MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees #28 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees #29 "disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #29 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees #29 #20 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees #20 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #30 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees #40 #40 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees #41 #16 AND #17 52679 #417 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 #41 OR #15 111314 #415 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #414 OR #15 unique OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #419 #410 AND #11 11724 #411 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #410 interet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #410 interet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #410 interet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #42 web the descriptor: [Telemedicine] explode all trees #43 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #44 OR #5 OR #6  *45 NeSH descriptor: [Nurses] explode all trees *46 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees *47 **Heart fallure* OR "cardiac failure* OR "myocardial failure* OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial failure* OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched) **Teart failure* OR "cardi	#28	MeSH descriptor: [Case Management] explode all trees	667
#25 MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees  #24 #22 OR #23  **grain and the service of the	#27	#25 OR #26	1035
#24 #22 OR #23 7917  #23 "disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 6202  #22 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees 2395  #21 #19 OR #20 6781  #20 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) 5688  #21 #19 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees 4072  #18 #16 AND #17 52679  #17 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 111314  #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 49922  #14 **Ho AND #11 **H	#26	"managed care":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	723
"disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #22 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees #23 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #39 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees #40 #36 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees #418 #16 AND #17 52679 #417 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 #4 OR #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #41 woutpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #42 #4 #4 OR #5 OR #42 #4 #4 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #43 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #44 WeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #45 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees #46 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees #47 #4 OR #5 OR #6 #48 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees #49 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #44 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #44 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #45 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#25	MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees	649
#22 MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees  #21 #19 OR #20 6781  #22 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #39 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees  #4072  #418 #16 AND #17 52679  #417 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #418 #14 OR #15 111314  #415 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #414 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #415 #410 AND #11 11724  #410 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #410 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #410 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #42 #4 Health* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #48 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #40 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #41 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #42 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "heart failure" OR "cardiac insufficiency" OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "heart heart failure" OR "cardiac insufficiency" OR "heart failure" OR "heart failure" OR "heart failure" OR "cardiac insufficiency" OR "heart failure" OR "cardiac insufficiency" OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "cardiac failure" OR "cardiac failure" OR "heart failure" OR "heart failure" OR "heart fa	#24	#22 OR #23	7917
#21 #19 OR #20 6781 #20 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched) #19 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees 4072 #18 #16 AND #17 52679 #17 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #16 #14 OR #15 111314 #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #15 #8 OR #9 OR #12 12918 #16 #10 AND #11 11724 #17 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #19 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #18 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #19 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees #10 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #11 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #12 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #13 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #14 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #15 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #16 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #17 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #18 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #19 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #10 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #11 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #12 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees #13 #1 OR #2 #14 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "heart insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#23	"disease management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	6202
#20 "self care" OR self-management OR "self management":ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #19 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees  #10 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees  #11 #16 AND #17 52679  #17 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #16 #14 OR #15 111314  #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #13 #8 OR #9 OR #12 12918  #14 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemoniti*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all tr	#22	MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees	2395
been searched)  #19 MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees  #18 #16 AND #17 52679  #17 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #16 #14 OR #15 111314  #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #13 #8 OR #9 OR #12 12918  #12 #10 AND #11 11724  #11 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #1 #4 OR #5 OR #6  #8 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #1 #4 OR #5 OR #6  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #1 #1 OR #2  #1 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #1 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#21	#19 OR #20	6781
#18 #16 AND #17 52679 #17 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #16 #14 OR #15 111314 #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #18 #19 AND #11 11724 #19 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #10 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #10 #10 WORD MINION WORD VARIATION OR Telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) #10 #10 WORD MINION OR TELEMANIAN OR TELEMA	#20		5688
#17 program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #18 #14 OR #15   111314  #15 structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #15 #10 AND #11   11724  #11 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #11 #10 word variations have been searched)  #12 #11 #11 OR #12   11724	#19	MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees	4072
admission OR discharg*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #16 #14 OR #15	#18	#16 AND #17	52679
structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #13 #8 OR #9 OR #12 12918  #12 #10 AND #11 11724  #11 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #11 #1  #1  #2  #2  #3  #4  #4  #4  #4  #4  #4  #4  #4  #4	#17		263341
been searched)  #14 outpatient OR home OR ambula* OR home-based:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #13 #8 OR #9 OR #12 12918  #12 #10 AND #11 11724  #11 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees 1374  #7 #4 OR #5 OR #6 18394  #6 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 18201  #5 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees 3074  #4 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees 1014  #3 #1 OR #2 14334  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#16	#14 OR #15	111314
#13 #8 OR #9 OR #12 12918  #12 #10 AND #11 11724  #11 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees 1374  #7 #4 OR #5 OR #6 18394  #6 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 18201  #5 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees 3074  #4 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees 1014  #3 #1 OR #2 14334  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#15		65869
#12 #10 AND #11  #11 monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #7 #4 OR #5 OR #6  #8 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #9 theart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#14	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	49922
monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #7 #4 OR #5 OR #6  #8 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #9 descriptor: [Nursing] explode all trees  #10 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #11 OR #2  #12 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#13	#8 OR #9 OR #12	12918
variations have been searched)  #10 internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wire-less:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #7 #4 OR #5 OR #6  #8 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #9 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #0 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #1 OR #2  #1 OR #2  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#12	#10 AND #11	11724
less:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #9 eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #7 #4 OR #5 OR #6  #8 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #9 #4 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #6 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 #1 OR #2  #9 #1 OR #2  #1 #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "day variations have been searched)  #1 #3 #1 OR #2  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#11		274476
tor*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees  #7 #4 OR #5 OR #6  #8 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #8 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #9 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees  #10 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees  #11 OR #2  #12 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "descriptor" OR "descript	#10		16219
#7 #4 OR #5 OR #6 18394  #6 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched) 18201  #5 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees 3074  #4 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees 1014  #3 #1 OR #2 14334  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#9		2108
#6 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #5 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees  #4 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees  #5 #1 OR #2  #6 nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)  #7 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees  #8 #1 OR #2  #9 Theart failure OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#8	MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees	1374
#5 MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees 3074  #4 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees 1014  #3 #1 OR #2 14334  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#7	#4 OR #5 OR #6	18394
<ul> <li>#4 MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees</li> <li>#3 #1 OR #2</li> <li>#2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)</li> </ul>	#6	nurs*:ti,ab,kw (Word variations have been searched)	18201
#3 #1 OR #2 14334  #2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#5	MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees	3074
#2 "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#4	MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees	1014
"cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been searched)	#3	#1 OR #2	14334
#1 MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees 5903	#2	"cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency":ti,ab,kw (Word variations have been	14328
	#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	5903

© äzq 2019







Cochrane Reviews Review Protocol	19 nicht gesucht
Other Reviews	32
Trials	nicht gesucht
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	18
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

Anzahl der Treffer: 69

Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	409	69	478
RCTs	nicht gesucht	nicht gesucht	nicht gesucht
Sonstige Primär	nicht gesucht	nicht gesucht	nicht gesucht

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund

• Ad (Dubletten): 29

• As (nicht englisch/deutsch): 6

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 443

# Screening

Kriterien für den Ein- und Ausschluss

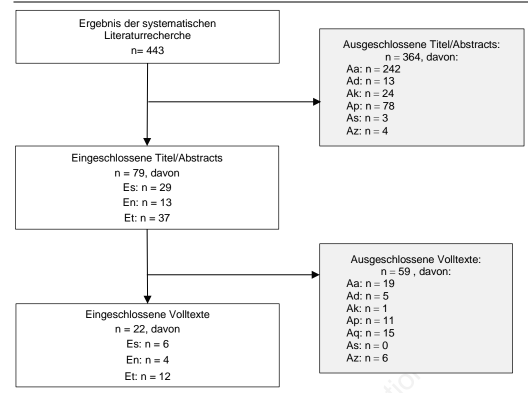
Einschluss E	<ul><li>Sy</li><li>Sy</li><li>Sy</li></ul>	agestellung passend stematic Review von RCTs stematic Review von prospektiven Kohortenstudie stematic Reviews of observational studies view of Systematic Reviews ("Umbrella review")
	Es	Strukturierte Versorgungskonzepte
	Et	Telemedizin (Telemonitoring, Telefonmonitoring)
	En	Spezialisierte Gesundheits- und Krankenpfleger (nurse practitioners)
Ausschluss	Aa	thematisch nicht passend: andere Erkrankung, andere Fragestellung, anderes Thema
Α	Ap	Publikationstyp nicht passend: nicht-systematischer (narrativer) Review, Primärstudien (RCT, Kohorten etc.), Editorials, Kommentare, Letter etc., Guidelines
	Ak	weitere Komponenten strukturierter Programme, aber nicht im Kontext eines Programmes untersucht (z. B. Schulung, Selbstmanagement)
	Ad	Doppelpublikation oder nicht erhältlich
	As	Sprache nicht deutsch oder englisch
	Az	falscher Zeitraum: Zeitraum zu weit zurückliegend (vor 1.1.2011), bislang nur Protokoll veröffentlicht o. Ä.
	Aw	withdrawn
	Aq	schwache methodische Qualität

© azq 2019









Die Bewertung der Qualität der ins Volltextscreening eingeschlossenen Reviews erfolgte mittels AMSTAR (siehe Anlage: AMSTAR – a measurement tool to assess the methodological quality of systematic reviews). Reviews, die von den maximal erreichbaren 11 Punkten weniger als die Hälfte erreichten ( $\leq 5/11$ ), wurden wegen mangelhafter methodischer Qualität von der weiteren Synthese ausgeschlossen (n = 11). Meta-Reviews, die nicht auf RCT-Basis auswerteten, wurden ebenfalls aus qualitativen Gründen ausgeschlossen (n = 3). Ein Review wurde ausgeschlossen, da er quasi-experimentelle Nicht-RCT in die Analyse einbezog.

Aufgrund der starken Überschneidung der in die Reviews und Meta-Reviews eingeschlossener RCT im Bereich Telemedizin (Et) wurde eine Matrix erstellt, aus der ersichtlich ist, welche RCT in welche Reviews eingeschlossen wurden. Dabei zeigte sich, dass die jüngeren Arbeiten alle auch in älteren Arbeiten genannten RCT berücksichtigen. Daraufhin wurde die Qualitätsbewertung und Extraktion der älteren Telemedizin-Reviews (n = 8) zurückgestellt. In die qualitätive Synthese zu Telemedizin wurden somit 4 Übersichtsarbeiten aufgenommen.







# Recherche: Strukturierte Versorgungskonzepte in Deutschland

#### **PICO-Frage**

- P chronische Herzinsuffizienz
- I in Deutschland durchgeführte RCT zur strukturierten multidisziplinären Versorgung/poststationären Nachsorgeprogrammen, insbesondere mit den Komponenten Telemedizin (Telemonitoring, Telefonmonitoring) und Spezialisierte Gesundheits- und Krankenpfleger
- C Standardversorgung oder poststationäre Nachsorgeprogramme
- O Morbidität und Mortalität, (Re-)Hospitalisierungsrate, Lebensqualität
- Studientyp: RCT
- · Sprache: englisch, deutsch

# Recherchestrategien

Medline via Pubmed (www.pubmed.org) (27. April 2016)

Nr.	Suchfrage	Anzahl
#23	Search (#22 AND #19)	137
#22	Search (#20 OR #21)	1602406
#21	Search german*	1602406
#20	Search German[lang]	825307
#19	Search (#17 AND #18)	1876
#18	Search (((((((randomized controlled trial[pt]) OR controlled clinical trial[pt]) OR randomized[tiab]) OR placebo[tiab]) OR "clinical trials as topic" [MeSH Terms:noexp]) OR randomly[tiab]) OR trial[ti])	1025384
#17	Search (#1 AND #16)	13293
#16	Search (#2 OR #7 OR #15)	1683849
#15	Search (#10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14)	1029173
#14	Search (Case management[Mesh] OR "case management")	14215
#13	Search (Managed Care Programs[Mesh] OR "managed care")	43888
#12	Search (Disease Management[Mesh] OR "disease management")	54425
#11	Search (self care[Mesh] OR "self care" OR self-management)	160623
#10	Search (#8 AND #9)	823974
#9	Search (program* OR approach OR care OR management OR intervention OR educat* OR readmission OR discharg*)	5485540
#8	Search (outpatient OR home OR ambula* OR home-based OR structure* OR multidisciplin* OR integrat* OR transition*)	2713914
#7	Search (#3 OR #6)	190967
#6	Search (#4 AND #5)	176960
#5	Search (monitor* OR manage* OR intervent* OR interrogat* OR care OR support*)	10987267
#4	Search (internet* OR mobile OR remote OR telephone OR web-based OR "web based" OR wireless)	267492
#3	Search (telemedicine[MeSH] OR eHealth* OR mHealth* OR telehealth* OR telemanage* OR telemedic* OR telemonitor*)	24367
#2	Search (Nurse[Mesh] OR nurs*[tw])	629367
#1	Search "heart failure" [MeSH Terms] OR "heart failure" OR "cardiac failure" OR "myocardial failure" OR "heart insufficiency" OR "cardiac insufficiency" OR "myocardial insufficiency"	167684

Anmerkung zur Recherche: Die Begriffe "management" und "intervention" wurden bewusst ohne Trunkierung gesucht, da es sich um feststehende Begriffe handelt und sonst die Suche zu unspezifisch werden würde.

Datenbanken der Cochrane Library (27. April 2016)







Nr.	Suchanfrage	Anzahl
#35	#33 and #34 in Trials	105
#34	German*	44066
#33	#3 and #32	3751
#32	#7 or #13 or #31	112669
#31	#18 or #21 or #24 or #27 or #30	85613
#30	#28 or #29	1814
#29	"case management"	1814
#28	MeSH descriptor: [Case Management] explode all trees	714
#27	#25 or #26	1615
#26	"managed care"	1321
#25	MeSH descriptor: [Managed Care Programs] explode all trees	656
#24	#22 or #23	8944
#23	"disease management"	6853
#22	MeSH descriptor: [Disease Management] explode all trees	2910
#21	#19 or #20	8152
#20	"self care" or self-management or "self management"	6977
#19	MeSH descriptor: [Self Care] explode all trees	4619
#18	#16 and #17	73097
#17	program* or approach or care or management or intervention or educat* or readmission or discharg*	305838
#16	#14 or #15	119713
#15	structure* or multidisciplin* or integrat* or transition*	76390
#14	outpatient or home or ambula* or home-based	53359
#13	#12 or #9 or #8	20838
#12	#10 and #11	19634
#11	monitor* or manage* or intervent* or interrogat* or care or support*	466282
#10	internet* or mobile or remote or telephone or web-based or "web based" or wireless	23429
#9	eHealth* or mHealth* or telehealth* or telemanage* or telemedic* or telemonitor*	2630
#8	MeSH descriptor: [Telemedicine] explode all trees	1614
#7	#4 or #5 or #6	30847
#6	nurs*	30669
#5	MeSH descriptor: [Nursing] explode all trees	3254
#4	MeSH descriptor: [Nurses] explode all trees	1089
#3	#1 or #2	16849
#2	"heart failure" or "cardiac failure" or "myocardial failure" or "heart insufficiency" or "cardiac insufficiency" or "myocardial insufficiency"	16841
#1	MeSH descriptor: [Heart Failure] explode all trees	6489

Publikationstyp der Suchergebnisse:

© äzq 2019 94







Cochrane Reviews Review Protocol	nicht gesucht nicht gesucht
Other Reviews	nicht gesucht
Trials	105
Methods Studies	nicht gesucht
Technology Assessment	nicht gesucht
Economic Evaluations	nicht gesucht
Cochrane Groups	nicht gesucht

# Übersicht der eingeschlossenen Treffer

	Medline	Cochrane Datenbanken	Summe
Aggregierte Evidenz	nicht gesucht	nicht gesucht	entfällt
RCTs	137	105	242
Sonstige Primärliteratur	nicht gesucht	nicht gesucht	entfällt

Anzahl der ausgeschlossenen Publikationen nach Ausschlussgrund:

A1 (Dubletten): 56

A2 (nicht englisch/deutsch): 1

Eingeschlossene Treffer insgesamt: 185

# Screening

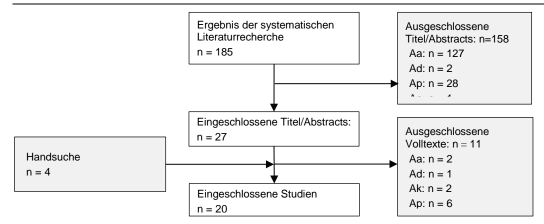
Kriterien für den Ein- und Ausschluss

Einschlu	ıss	• Fra	agestellung passend
E		• Sy	stematic Review von RCTs
		• Sy	stematic Review von prospektiven Kohortenstudie
		• Sy	stematic Reviews of observational studies
		• Re	view of Systematic Reviews ("Umbrella review")
		Es	Strukturierte Versorgungskonzepte
		Et	Telemedizin (Telemonitoring, Telefonmonitoring)
		En	Spezialisierte Gesundheits- und Krankenpfleger (nurse practitioners)
Ausschl	uss	Aa	thematisch nicht passend: andere Erkrankung, andere Fragestellung, anderes Thema
Α		Ар	Publikationstyp nicht passend: nicht-systematischer (narrativer) Review, Primärstudien (RCT, Kohorten etc.), Editorials, Kommentare, Letter etc., Guidelines
		Ak	weitere Komponenten strukturierter Programme, aber nicht im Kontext eines Programmes untersucht (z. B. Schulung, Selbstmanagement)
		Ad	Doppelpublikation oder nicht erhältlich
		As	Sprache nicht deutsch oder englisch
		Az	falscher Zeitraum: Zeitraum zu weit zurückliegend (vor 1.1.2011), bislang nur Protokoll veröffentlicht o. Ä.
		Aw	withdrawn
		Aq	schwache methodische Qualität









Von den 20 in die qualitative Synthese einbezogenen Studien lagen von 3 RCT keine Vollpublikationen vor; da sie entweder (noch) nicht publiziert oder derzeit nicht erhältlich waren.





# Anhang 3 Evidenztabellen

# Anhang 3.1 Evidenztabellen Kapitel Diagnostik

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Mant, J et al. Systematic review and individual patient data meta-analysis of diagnosis of heart failure, with modelling of implications of different diagnostic strategies in primary care. Health Technol Assess. 2009 Jul;13(32):1-207, iii. doi: 10.3310/hta13320	HTA: syst. Review und Individualdatenanalyse (als Basis für Update der NICE-Guideline 2010; Empfehlung 2018 unverändert)  Fragestellung: Sensitivität/Spezifität diagnostischer Methoden bei V.a. Herzinsuffizienz  Suchzeitraum: bis Juli 2006  Population: V.a. Herzinsuffizienz Interventionen: Untersuchung von Symptomen, klin. Zeichen, EKG, Peptide Referenzstandard: klinische Diagnose, Echo (LV syst. Dysfunktion)  Endpunkte: Sensitivität, Spezifität, AUC  Body of Evidence: n=32 (syst. Review); n=9 (Individualdatenanalyse; ca. 2600 Patienten)	Testgüte von Symptomen/klinischen Zeichen (Sensitivität/Spezifität):  Dyspnoe: 83%/54%; myocardial infarction: 26%,/87%; orthopnoe: 44%/89%; oedema: 53%/72%; elevated jugular venous pressure: 52%/70%; cardiomegaly: 27%/85%; added heart sounds: 11%/99%; lung crepitations: 51%/81%; hepatomegaly: 17%/97%  Spezifik diagnostischer Verfahren: Electrocardiography (ECG): Sensitivität 89%, Spezifität 56%  B-type natriuretic peptides (BNP): Sensitivität 93%, Spezifität 74%  N-terminal pro-B-type natriuretic peptides (NT-proBNP): Sensitivität 93%, Spezifität 65%  Röntgen-Thorax (alle Veränderungen): Sens. 68%, Spez. 83%  authors conclusion: The data from these studies show that each of the symptoms and signs of heart failure have varying specificity but their poor sensitivity limits the usefulness of these features in ruling out disease in a general practice setting. () BNP and ECG have relatively high sensitivity and so are useful for ruling out heart failure. CXR has the highest specificity and so is of some value in making a positive diagnosis of heart failure.  From this a simple clinical rule was developed: in a patient presenting with symptoms such as breathlessness in whom heart failure is suspected, refer directly to echocardiography if the patient has a history of myocardial infarction or basal crepitations or is a male with ankle oedema; otherwise, carry out a BNP test and refer for echocardiography depending on the results of the test.	OCEBM 1 (syst. Review, diagnost. Studien) AMSTAR ca-y-y-y-y-y-y-y-n-n 8/11 QUADAS-Assessment der Studien Daten nicht gepoolt aufgrund hoher Heterogenität
Taylor KS et al. Diagnostic accuracy of point-of-care natriuretic peptide testing for chronic heart failure in ambulatory care. BMJ. 2018 May 21;361:k1450. doi: 10.1136/bmj.k1450.	Syst. Review und Metaanalyse Fragestellung: Testgüte ambulanter BNP/NT-proBNP-Tests (point-of-care) Suchzeitraum: bis März 2017 Population: V. a. Herzinsuffizienz Interventionen: ambulante BNP/NT-proBNP-Tests Referenzstandard: Echo, klinische Untersuchung Endpunkte: Sensitivität, Spezifität Body of Evidence: n=37 (BNP: n=30; NTproBNP: n=7)	BNP, Schwellenwert >100 pg/mL: Sensitivität 0.95 (95% CI 0.90 to 0.98) BNP, Schwellenwert <100 pg/mL: Sensitivität 0.46 bis 0.97, Spezifität 0.31 bis 0.98 NTproBNP, Schwellenwert 135 pg/mL Sensitivität 0.99 (0.57 to 1.00), Spezifität 0.60 (0.44 to 0.74) authors conclusion: In ambulatory care settings in populations with a low prevalence of CHF, the sensitivity of BNP point-of-care tests at 100 pg/mL, the threshold recommended by NICE and ESC for acute care, is high but this threshold may not be appropriate for the primary care setting specifically. At lower thresholds, including the ESC recommended threshold for non-acute care of 35 pg/mL, results	OCEBM 1 (syst. Review, diagnost. Studien) AMSTAR y-y-y-y-n-y-y-y-y-n 9/11 QUADAS-Assessment der Studien





Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		in primary care settings vary. Testing for NTproBNP might be slightly better than testing for BNP to exclude CHF, and the ESC threshold for non-acute care may be appropriate for NTproBNP point-of-care testing; however, prospective trials would need to confirm this.	
Balion C et al. Use of Natriuretic Peptide Measurement in the Management of Heart Failure [Internet]. Agency for Healthcare Research and Quality (US); 2013 Nov. Report No.: 13(14)-EHC118-EF.	Comparative Effectiveness Review; teils mit Metaanalyse Fragestellungen: - diagnostische Wertigkeit von BNP und NT-proBNP für Diagnose der Herzinsuffizienz im Notfall-Setting (KQ1) bzw. im ambulanten Setting (KQ2) - BNP und NT-proBNP als prognostische Faktoren (KQ3, 4, 5) - Nutzen einer BNP/NT-proBNP-geleiteten Therapie (KQ6) - biologische Variation von BNP und NT-proBNP (KQ7) Studiendesign: KQs 1, 2, 7: alles außer case report KQs 3, 5, alles außer cross-sectional und case-control Studien KQ6: nur RCTs Suchzeitraum: January 1989 to June 2012 Body of Evidence (Anzahl Studien): (KQ1) n= 76; (KQ2) n=28; (KQ3) n=183; (KQ4) n=22; (KQ5) n=7; (KQ6) n=6; (KQ7) n=7	diagnostische Wertigkeit von BNP und NT-proBNP für Diagnose der Herzinsuffizienz im Notfall-Setting (KQ1): hohe Wertigkeit, starker Einfluss der Kovariablen Alter und Nierenfunktion (Hersteller-Cutpoint BNP 100 pg/mL; NT-proBNP verschiedene) im ambulanten Setting (KQ2): gepoole Sensitivität BNP 0.77 to 0.84; NT-proBNP 0.86 to 0.90 (je nach Schwellenwert) BNP und NT-proBNP als prognostische Faktoren (KQ3, 4, 5): unabhängige Prädiktoren für Mortalität und Komposit-Outcomes Nutzen einer BNP/NT-proBNP-geleiteten Therapie (KQ6): Studien sehr heterogen, daher keine Metaaanalyse; oft sehr kurze Follow-ups (3-0 Monate) -> keine Aussage möglich biologische Variation von BNP und NT-proBNP (KQ7): intrapersononelle Varianz nicht gut untersucht; Geschlecht, Alter, Training und Komorbdität als Parameter bestätigt; mit stärkerem Einfluss auf BNP als auf NT-proBNP	OCEBM 1 -2 (systematischer Review nicht nur von RCT, teils mit Metaanalyse) AMSTAR y-n-y-y-y-y-y-y-y-(y) 10/11
McLellan J et al. B- type natriuretic pep- tide-guided treat- ment for heart fail- ure. Cochrane Data- base Syst Rev. 2016 Dec 22;12:CD008966. doi: 10.1002/14651858. CD008966.pub2.	syst. Review und Metaanalyse von RCT Fragestellung: Nutzen einer BNP/NT-proBNP-geleiteten Therapie Suchzeitraum: bis März 2016 Population: HI Interventionen: BNP/NT-proBNP geleitete Therapie primärer Endpunkt: all-cause mortality sekundäre Endpunkte: HI-Mortität, HI-Hospitalisierungen, AE, QoL Follow-up: 3 bis 54 Monate Body of Evidence: 18 RCT (n=3660)	Mortalität: n.s. (RR 0.87, 95% CI 0.76 to 1.01; patients = 3169; studies = 15; low quality of evidence) HI-Mortalität: n.s. (RR 0.84, 95% CI 0.54 to 1.30; patients = 853; studies = 6; low quality of evidence) HI-Hospitalisierungen: sig. besser (38% vs. 26%, RR 0.70, 95% CI 0.61 to 0.80; patients = 1928; studies = 10; low quality of evidence) all-cause admission: n.s. (57% vs 53%, RR 0.93, 95% CI 0.84 to 1.03; patients = 1142; studies = 6; low quality of evidence) Lebensqualität: n.s. (MD -0.03, 95% CI -1.18 to 1.13; patients = 1812; studies = 8; very low quality of evidence)	OCEBM 1 (systemati- scher Review von RCT mit Metaanalyse) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-11/11
NICE Acute Heart Failure, 2014: In adults with sus- pected acute heart failure does the ad- dition of natriuretic peptides to the	systematischer Review, Metaanalysen Fragestellung: diagnostische Wertigkeit von BNP und NT- proBNP für Diagnose der Herzinsuffizienz im Notfall-Setting (akute Dekompensation) Suchzeitraum: Januar 2014	BNP $\leq$ 100 pg/mL: Sensitivität 0.95 (0.95-0.95); Spezifität 0.63 (0.62-0.63) (19 Studien, n=6950; quality: high) BNP 100-500 pg/mL: Sensitivität: 0.85 (0.85-0.85); Spezifität 0.86 (0.86-0.86) (20 Studien, n=4543; quality: moderate) NTproBNP $\leq$ 300 pg/mL: Sensitivität: 0.99 (0.99-0.99); Spezifität 0.43 (0.43-0.43) (10 Studien, n=3349; quality: high)	OCEBM: 1 systematischer Review und Metaanalyse AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y 9/11

© äzq 2019 98





#### Quelle Studiencharakteristika Studienergebnisse Methodische Qualität NTproBNP NTproBNP 300-1800 pg/mL: Sensitivität: 0.90 (0.90-0.90); Spezifität standard initial in-Population: All adults with suspected (under investigation for) doppelte Selektion/Exacute heart failure presenting in an acute care (i.e. non pri-0.76 (0.76-0.77) (13 Studien, n=3223; quality: moderate traktion nicht berichtet, vestigations (using keine Suche nach ECG. chest x-ray mary care) setting. Recommendations: and blood tests) imgrauer Literatur Index Tests: Serum natriuretic peptides: BNP NT-proBNP ANP Take a history, perform a clinical examination and undertake standard investigaprove speed and ac-NT-proANP mid regional-proANP tions – for example, electrocardiography, chest X-ray and blood tests – in line with curacy of diagnosis? Data to be extracted for individual natriuretic peptides at the Chronic heart failure (NICE clinical guideline 108). (ja) thresholds specified in the European (ESC) Guidelines for In people presenting with new suspected acute heart failure, use a single measheart failure 2012: BNP ≤ 100 pg/mL, 100-500 pg/mL, urement of serum natriuretic peptides (B-type natriuretic peptide [BNP] or N-termi->500pg/mL NTproBNP ≤300 pg/mL, 300-1800 pg/mL, nal pro-B-type natriuretic peptide [NT-proBNP]) and the following thresholds to >1800pg/mL MRproANP <120 pmol/L, ≥120 pmol/L rule out the diagnosis of heart failure. Reference Standard: Clinical judgement (including use of - BNP less than 100 ng/litre ECG, chest x-ray and blood tests) - NT-proBNP less than 300 ng/litre. Outcomes: 2x2 tables Sensitivity Specificity PPV NPV Most In people presenting with new suspected acute heart failure with raised natriuretic accurate threshold ROC curve Destination of care, Consepeptide levels (see recommendation 6), perform transthoracic Doppler 2D echoquences of false positive and false negative outcomes cardiography to establish the presence or absence of cardiac abnormalities. Study design: Cross sectional studies, retrospective or prospective case reviews and cohort studies. Case-control studies will be excluded Body of evidence: BNP 22 Studien (n=7090); NTproBNP 21 Studien (n=6756); MRproANP 5 Studien (n=3117)

# Anhang 3.2 Evidenztabellen Kapitel Therapieplanung

selektiv eingebrachte Literatur

Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Stacey D et al. Decision aids for people facing health treatment or screening decisions. Cochrane Database of Systematic Reviews 2017, Issue 4. Art. No.: CD001431.	syst. Review (RCT); Update (Stacey 2014) Fragestellung: Welche Effekte haben Entscheidungshilfen Suchzeitraum: bis April 2015 Population: Patienten, die eine Entscheidung über eine Behandlung oder ein Screening zu treffen hatten Interventionen: Entscheidungshilfen vs. Usual Care Endpunkte: International Patient Decision Aids Standards (IPDAS)-Kriterien: Knowledge, Risikowahrnehmung, Beteiligung an Entscheidungsfindung, Übereinstimmung von Werten und Entscheidung (values-choice congruence) u. a. Body of Evidence: 105 Studien, 31.043 Teilnehmer	Knowledge Score war 13.27% (11,32;15,23) höher mit Entscheidungshilfen (52 Studien, n=13.316, high quality of evidence) Accurate risk perceptions 565 von 1000 vs. 269 von 1000; RR 2,10 (1,66; 2,66) (17 Studien, n=5096; moderate quality of evidence [imprecision) Values-choice congruence 289 von 1000 vs. 595 von 1000; RR 2,06 (1,46; 2,91) (10 Studien, n=4626; low quality of evidence [imprecision, inconsistency, indirectness]) authors conclusion: people exposed to decision aids feel more knowledgeable, better informed, and clearer about their values, and they probably have amore active role in decision aids may improve values-congruent choices.	OCEBM 1-2 syst. Review, nicht nur RCT AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11

 $\bigcirc$   $\overset{\text{azq}}{=}$  2019







Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Kane PM et al. The gap between policy and practice: a systematic review of patient-centred care interventions in chronic heart failure.  Heart Fail Rev. 2015  Nov;20(6):673-87. doi: 10.1007/s10741-015-9508-5.	syst. Review (RCT und andere), nicht gepoolt Fragestellung: Nutzen patientenzentrierter Interventionen Suchzeitraum: März 2015 Population: Herzinsuffizienz Interventionen: "actively supported patients to play informed, active roles in decision-making about their goals of care"; patient assessment, healthcare professional-patient collaboration, education and patient engagement; Shared-decision-making (u.a. advance care planning), Schulung, Training, Endpunkte: Lebensqualität, Symptomlast; Patienten-Aktivierung/ Engagement, Funktionalität Body of Evidence: 10 Studien (n=2540)	keine Metaanalyse, narrative Zusammenfassung der Ergebnisse Durch patientenzentrierte Interventionen Verbesserungen der HRQoL, Symptomlast, Depression, Patientenaktivierung; Rehospitalisierungen strength of evidence: moderate to low authors conclusion: While the strength of evidence is poor, PCC has been shown to reduce symptom burden, improve health-related quality of life, reduce readmission rates and enhance patient engagement for patients with CHF.	OCEBM 1-2 syst. Review, nicht nur RCT AMSTAR y-(y)-y-y-y-y-y-na-y-n 9/10

# **Anhang 3.3** Evidenztabellen Kapitel Nicht-medikamentöse Therapie Schulungen

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Rice H. The effect of nurse-led education on hospitalisation, re- admission, quality of life and cost in adults with heart failure. A systematic review. Pa- tient Educ Couns 2017.	syst. Review von RCT, keine Metaanalyse Suchzeitraum: nicht angegeben, vor Juni 2017 Population: Herzinsuffizienz Interventionen: Schulung durch nicht-ärztliches Personal (nurse-led) Vergleichsgruppen: Standardtherapie (heterogen definiert) Endpunkte: (Re-)Hospitalisierungen, Lebensqualität (MLHFQ, SF-26, SF-12, EuroQoL-5D) Body of Evidence: 7 Studien, n=3549; USA, Kanada, Argentinien [Ferrante 2010, Galbreath 2004, Hancett 1967, Harrison 2002, Hebert 2008, Jerant 2001, Krumholz 2002] Details zu Schulungen: Modus: 5x Telefon-Schulung, 3x Hausbesuche, 1x "home telecare", 1x in ambulantem Zentrum; verbal, Workbooks/Booklets	NYHA I-IV, mittleres Alter 59-75 Jahre Follow-up max. 4 Jahre Ergebnisse (narrative Synthese): Re-Hospitalisierung (3 Studien, n=317): positiver Einfluss, aber Effektgröße sehr heterogen (n.s., -39%, -8%) Hospitalisierungen (2 Studien, n=1757): 1x Reduktion (-6,6%), 1x keine Änderung Lebensqualität (2 Studien): verbessert (keine Werte angegeben) authors conclusion: <i>Our results conclude that nurse-led educational intervention is beneficial regardless of the intervention delivery method (i.e. telephone follow-up, face-to-face visit).</i>	OCEBM 1 (systemati- scher Review von RCT) AMSTAR ca-y-y-n-n-(y)-y-y-y-n-n 6/11 narrative Synthese, numerische Angaben zu Effektgrößen fehlen teilweise sehr heterogene Inter- ventionen, kleine Studien
Srisuk N. Heart failure family-based educa- tion: A systematic re- view. Patient Educ	syst. Review von RCT, keine Metaanalyse Suchzeitraum 2005- Mai 2015 Population: Herzinsuffizienz	NYHA II-IV; Alter Patienten 73 Jahre, Alter Pflegende 62 Jahre Ergebnisse (für Patienten): Lebensqualität (2 Studien): 1 Studie MLHFQ: verbessert nach 90 Tagen (p<0,01), Effektgröße nicht berichtet	OCEBM 1 (systemati- scher Review von RCT) AMSTAR

© a 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Couns 2016; 99(3):326–38.	Interventionen: Schulung der Pflegenden (i.e. Familienangehörige)  Vergleichsgruppen: Standardtherapie (nicht näher definiert)  Endpunkte: HI-Wissen (der Pflegenden), Adhärenz, Lebensqualität (EHFScBS, andere), Depression (CES-D, BDI-II)  Body of Evidence: 6 Studien, n=438 (Patienten bzw. Paare Patient-Pflegender) und n=230 Pflegende [Agren 2012, Agren 2013], Etemadifar 2014, [Dunbar 2013, Stamp 2015], [Lovenmark 2011, Lovenmark 2013], Schwarz 2008, Shahriari 2013  Details zu Interventionen: Schulung teil von Patient und Pflegenden, teil nur Pflegende, teils in Gruppen, teils per Telefon, von nicht-ärztlichem Personal oder multidisziplinärem Team; unterschiedlichste Materialien (Print, DVD, CD-rom)	1 Studie SF-36: n.s. nach 3 oder 12 Monaten Depression (2 Studien): n.s. Authors conclusion: Modest evidence was found for family-based education among HF patients and carers. Methodological shortcomings of trials signify the need for empirically sound future research.	y-y-y-n-n-(y)-y-y-y-n-n 7/11 Outcomes der Einzel- studien nicht berichtet Interventionen sehr heterogen Stichprobengröße für patientenrelevante Outcomes nicht aus- reichend
van Spall HG. Comparative effectiveness of transitional care services in patients discharged from the hospital with heart failure: A systematic review and network meta-analysis. Eur J Heart Fail 2017; 19(11):1427–43.	syst. Review von RCT; Netzwerk-Metaanalyse (indirekte Vergleiche) und Metaanalyse (direkte Vergleiche) Suchzeitraum 2000–1.1.2015 Population: Herzinsuffizienz Interventionen: HI-Management-Programme Ausschluss: Telemonitoring (außer Telefon) Vergleichsgruppen: Standardtherapie oder anderes Entlassungsmanagement Endpunkte: Mortalität, Hospitalisierungen Body of Evidence: 53 Studien, n=12356 davon Intervention Schulung: 4 Studien, n=254 (Albert 2007, Davis 2012, Koelling 2005, Linné 2006) Details zu Interventionen: in der Klinik, zu Hause oder Ambulanz, sehr verschiedene Komponenten, darunter auch Schulung als einzige Intervention (4 Studien: durch Nurse; davon 3 mit follow-up-Schulung, teils mit Video, teils Teachback-Methode, teils kognitives Training)	Follow-up (Studien zu Schulung): 1-6 Monate Ergebnisse (Schulung als Intervention, 4 Studien): Mortalität RR 1.19 (0.30–4.74) direkter Vergleich (2 Studien) RR 0.99 (95% CI 0.40–2.46) Netzwerk-Metaanalyse	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT) AMSTARy-y-(y)-n-n-(y)-y-y-y-y-n 8/11 keine Handsuche Outcomes der Einzelstudien nicht berichtet Interventionen zur Schulung sehr heterogen, für direkten Vergleich (Metaanalyse) nur zwei Studien herangezogen (Anzahl Patienten nicht berichtet)
Oyanguren J. Effectiveness and Factors Determining the Success of Management Programs for Patients With Heart Failure: A Systematic Review and Meta-analysis. Rev Esp Cardiol (Engl	syst. Review von RCT, Metaanalyse Fragestellung: 1. Effektivität von Programmen, 2. Effektivität von Einzelkomponenten, darunter auch ""content and mode of self-care education" Suchzeitraum: 1990-Dez 2014 Population: Herzinsuffizienz Interventionen: HI-Management-Programme Vergleichsgruppen: Standardtherapie Endpunkte: Mortalität, Hospitalisierungen	"Schulung war Komponente in 95% aller Programme sowie in 26% aller Kontroll-gruppen (""usual care""); Inhalte und Modi sehr heterogen Ergebnisse: Metaregression Analysis: Factors Related to the Success of Heart Failure Management Programs (Auswahl, nur bezogen auf education) (table 5): Intervention components Protocol-driven education: alle Endpunkte n.s. Education/Unterstanding-Themen (nur sig. Themen): Exercise/rest: RR reduziert für Mortalität Treatment: RR reduziert für Hosp. + HI-Hosp.	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT) AMSTAR ca-y-y-n-y-y-y-y-y-ca 8/11 Supplement nur auf spanisch erfügbar

© azq 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Ed) 2016; 69(10):900– 14.	Body of Evidence: 66 Studien	Self-care (nur sig. Aspekte): Signs and symptoms: RR reduziert für Mortalität Care-seeking if there is deterioration: RR reduziert für Mortalität Respiratory rate: RR reduziert für Mortalität Self-care diary: RR reduziert für Mortalität Mode of education (nur sig. Parameter): With caregiver: RR reduziert für Mortalität Evaluation of education: RR reduziert für Mortalität und HI-Hosp. Evaluation of self-care: RR reduziert für Mortalität und HI-Hosp authors conclusion: Although patient education and self-care are considered positive elements of the intervention in numerous metaanalyses, our meta-analysis showed that the reduction was generally nonsignificant However, some education and self-care components were essential for a significant risk reduction: () In-person and protocol-driven education was nearly significant. Other education and self-care elements reduced the risk but nonsignificantly, such as understanding of diet and fluid intake and inappropriate drugs, the importance of adherence, the discharge plan, weight control, and use of pillboxes."	Details und methodi- sche Bewertung der Einzelstudien nicht im Paper Metaregression Ana- lyse für Programm- Komponenten: Signifi- kanz darstellbar, aber Effektgröße nicht zu beurteilen
Unverzagt S. Improving Treatment Adherence in Heart Failure. Dtsch Arztebl Int 2016; 113(25):423–30.	Syst. Review und Metaanaylse Suchzeitraum: bis Juli 2014 Population: HI Interventionen: alle mit dem Ziel der Verbesserung der Adhärenz, darunter auch Schulungen Kontrolle: Standard oder werniger intensive Strategie Endpunkte: Adhärenz nach min. 3 Mon. Follow-up, gemessen an:  - Medikamenteneinnahme - Syptom- und Gewichtskontrolle - kontrollierter Salz- und Flüssigkeitskonsum - moderate körperliche Aktivität - Beachtung von Lifestyle-Faktoren (Rauchen) Body of Evidenz: 55 Studien, davon 24 zu Medikamenten-Adhärenz und 42 zu Lebensstil-Adhärenz (11 zu beidem); n=15016, international	Patientencharakteristika: teils nach kardialem Event, teil in stabilem Zustand in Studie eingeschlossen, 62% männlich, mittleres Alter 51-78 Jahre Ergebnisse (Zusammenhang Adhärenz - klinische Endpunkte nach 12 Monaten): Mortalität (17 Studien, n=6321): RR –0,02 [–0,04; 0,00] (I2 = 83 %) Hospitalisierungen (11 Studien, n=3368): RR –0,10 [–0,17; –0,03] (I2 = 81 %) Verbesserung der Adhärenz zu medikamentösen Therapien beziehungsweise zu Lebensstilempfehlungen führte in 6 beziehungsweise 11 Studien zu einer signifikanten Verbesserung von mindestens einem klinischen Endpunkt. Ergebnisse (bezogen auf Schulungen): - kombinierte Interventionen nachhaltig und moderat erfolgreich; - Interventionen, die schwerpunktmäßig auf Schulungsmaßnahmen basierten und über den weiteren Beobachtungszeitraum nur wenige Patientenkontakte beinhalteten -> keine nachhaltigen Effekte Fazit der Autoren: wirkungsvoll: über einen längeren Zeitraum hinweg Kontakt zu Patienten (geschulte Pflegekräfte, MFA, Apotheker) keine nachhaltigen Effekte: schwerpunktmäßig stationäre Schulungsmaßnahmen, nur wenige Patientenkontakte danach Erfolgversprechend: multidisziplinäre Zusammenarbeit mit Verzahnung ambulanter und stationärer Versorgung; Patientenschulungen mit individueller Therapieplanung im Krankenhaus und anschließend regelmäßige ambulante Kontakte mit Wiederholungsschulungen, Anamnesen und Untersuchungen durch nichtärztliche Gesundheitsfachberufe Offensichtlich ist dem therapeutischen Bündnis mit einer professionellen Vertrauensperson – sei es durch einen Telefonanruf, durch einen Hausbesuch vor Ort oder	scher Review und Metaanalyse) AMSTAR y-y-y-n-n-y-y-y-y-n 8/11

© <u>äźq</u> 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		im Rahmen einer Schulungsmaßnahme – eine tragende Rolle bei der Adhärenzverbesserung beizumessen. Eine rein technisch basierte Lösung ohne zwischenmenschliche Interaktion scheint weder unmittelbar wirksam noch nachhaltig zu sein.	
Casimir YE. The effectiveness of patient-centered self-care education for adults with heart failure on knowledge, self-care behaviors, quality of life, and readmissions: A systematic review (Provisional abstract). Database of Abstracts of Reviews of Effects 2014(2):188–262.	syst. Review von RCT ohne Metaanalyse Suchzeitraum: 1990-Juli 2013 Population: HI Interventionen: patienten-zentrierte Schulung zum Selbstmanagement Vergleichsgruppen: keine Self-care education oder nicht patientenzentriert (=nicht individualisiert, Printprodukte, Videos) Endpunkte: HI-Wissen (Fragebögen), HI-Management (Fragebögen: EHFScBS, SCHFI), HI-bezogene Lebensqualität (SF-36, MLHFQ, KCCQ); HI-Hospitalisierungen Body of Evidence: 7 Studien Jaarsma 1999, Martensson 2002, Murray 2007, Gwardry-Sridar 2005, Doughty 2001, Anderson 2005"	narrative Synthese, da Metaanalyse aufgrund Heterogenität nicht möglich Alter: 61-81 Jahre, v.a. Frauen (!) Dauer 2,5 h bis 9 Monate Ergebnisse: narrativ für Einzelstudien dargestellt HI-Hospitalisierungen: 1 von 4 Studien sig. Reduktion Lebensqualität: 1 von 5 Studien sig. Verbesserung authors conclusion: Patient-centered self-care education for adult patients with heart failure may have a positive benefit in reducing heart failure readmissions and improving heart failure-related knowledge, self-care behaviors, and quality of life. Factors that may influence outcomes include a multidisciplinary team approach and reinforcement of individualized advice with emphasis during care transitions.	"OCEBM 1 (systemati scher Review von RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-n-n 9/11 keine Metaanalyse aufgrund zu hoher He terogenität der Studier Dauer sehr unter- schiedlich, kurzes Follow-up"
Meng K. The impact of a self-management patient education program for patients with chronic heart failure undergoing inpatient cardiac rehabilitation. Patient Educ Couns 2016; 99(7):1190–7.	RCT Intervention: spezielles Selbstmanagement-Schulungsprogramm (+ medical treatment, exercise therapy/physical training, health education, psychological support, relaxation and social counselling) vs. 1 h Schulung durch Arzt Follow-up: 3 Wochen (während stationärer Reha); 6 Monate, 12 Monate Population: n= 475 (analysiert: 449) Patienten in kardiologischer Rehabilitation (klinik-basiert), HFrEF, LVEF II/II primärer Endpunkt: subjektive Selbstmanagement-Kompetenz (heiQ, KCCQ Self-efficacy sub-scale) Lebensqualität (physisch, mental: KCCQ), depressive Symptome: PHQ-2 4 Reha-Kliniken in D; 2012-2013 Schulungsdetails:  Modus: five interactive sessions of at least 60 min each provided in small groups Personal: Arzt, Schwester, Psychologe, Physiotherapeut Inhalte: disease and treatment knowledge, self-management behaviors, medication, promotion of physical	mittleres Alter 62 Jahre, 78% männlich, 57% NYHAII, 43% NYHA III; >30% Devices; >75% Reha nach aktuem kardialen Event (≤ 14 Tage) Ergebnisse: Primärer Endpunkt Selbstmanagement-Kompetenz: signifikanter, aber kleiner Effekt bei Entlassung (3 Wochen), jedoch nicht mehr nach 6 oder 12 Monaten Lebensqualität (HRQL summary score): in beiden Gruppen nach 6 und 12 Monaten gegenüber Baseline verbessert, kein sig. Unterschied zwischen den Gruppen Limitationen/Verzerrungsrisiko: - nur Patienten in kard. Reha eingeschlossen (d. h. i.d.R. nach MI, kardiochirurgischen Eingriffen, ICD oder CRT-Implantation); keine Angabe von Gründen für stationäre Reha -subjektive Einschätzung der Patienten selbst (Verzerrungsrisiko durch "erwünschtes Verhalten")	OCEBM: 2 (RCT) Studienprotokoll: Menget al. 2013 Cluster-Randomisierung, Allocation concealment beschrieben nicht verblindet Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen (kein pangegeben); tendenziell mehr Frauen, höhere Bildung und mehr NYHA II in Interventionsgruppe Drop-out beschrieben; Anzahl der analysierten Patienten nicht im Flow Diagram nachvollziehbar (im Text: 38 persons had to be excluded (e.g.,

© äzq 2019 103





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	activity, illness related problems in everyday life, emotional distress and coping strategies		withdrew consent, did not complete the ques- tionnaire at baseline) Statistische Methoden beschrieben angewendete Metho- den und Definitionen beschrieben
Glatz J. Patienten- schulung bei Herzin- suffizienz verbessert krankheitsbezogenes Wissen und Verhalten während kardiologi- scher Rehabilitation. Rehabilitation (Stuttg) 2014; 53(3):155–60.	RCT Intervention: Schulungsprogramm (modulares Curriculum) zusätzlich zu üblichen Reha-Inhalten, außerdem nach 3 Mon. Erinnerungs-Anruf Population: HFrEF, NYHA I-III; n=205 Endpunkt: Wissen (eigener Fragebogen); LVEF, NYHA-Klasse, 6MWTFollow-up: 6 Monate Ort und Zeit: 2009-2010, 2 Rehakliniken (Teltow, Heidelberg) Details Schulungen: Kleingruppen, multidisziplinär durch Physiotherapeuten, Ernährungsberaterinnen, Psychologen und Ärzte, 6 Module mit je 1 Stunde Dauer	mittleres Alter 54 Jahre, 85% männlich, KHK 49%, dilatative KMP 30% Ergebnisse: Wissen über Herzinsuffizienz nach 6 Monaten sig. verbessert: richtige Antworten 82% (Intervention) vs. 73% (Kontrolle); p<0,001 (Cohens d 0,83=großer Effekt) Medikamenteneinnahme (nur sig. Ergebnisse aufgeführt): ACEi/ARB sig. verbessert nach 6 Mon. (p=0,013, Cohens d 0,47 = moderater Effekt) Dokumentation von Puls, Blutdruck und Gewicht): nach 6 Mon. sig. besser mit Intervention, Effekt moderat Hospitalisierungen (nur numerisch erfasst): n=9 (Intervention) vs. n=13 (Kontrolle)	OCEBM: 2 (RCT)Cluster-Randomisierung, Allocation concealment beschriebennicht verblindetPatientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen (kein p<0,05)Drop-out beschriebenStatistische Methoden beschriebenArtieben (bzw. Verweis auf andere Publikation: Muschalla 2011)streng genommen Mischintervention (Erinnerungsanruf)

# Körperliche Aktivität

Literatur von den Autoren selektiv eingebracht

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Kraigher-Krainer, Elisabeth; Lyass, Asya; Massaro, Joseph M.; Lee, Douglas S.; Ho, Jennifer E.; Levy, Daniel et al. (2013): Association of physical activity and heart failure with preserved	Datenset aus Framingham-Studie, n=1142 Population: "elderly"; HFrEF, HFpEF Ausschluss: MI, Herzinsuffizienz ->Primärprävention Kategorien für körperliche Aktivität (PAI-Score): Anzahl Stunden/Tag und Aktivitätslevel	mean age: 76 Jahre follow-up: 10 Jahre 250/1142 entwickelten HI: 108 HFpeF, 106 HFrEF, 36 ?EF Adjustierung für Alter und Geschlecht: im Vergleich zu niedrigristem Aktivitätsniveau mittlere bis höchste Aktivität: RR 15-56% (sowohl HFrEF als auch HFpEF)	OCEBM 3 (Kohortenstudie, prognostisch) + Fragebogen für Einteilung körperlicher Aktivität validiert; ausführliche Darstellung im Suppl.

© äzq 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
vs. reduced ejection fraction in the elderly. The Framingham Heart Study. In: Eur J Heart Fail 15 (7), S. 742–746. DOI: 10.1093/eurjhf/hft025.		Multivariate Analyse: Assoziation für HI insgesamt und HFpEF bleibt, für HFrEF abgeschwächt	keine Aussage für Patien- ten mit manifester Herzin- suffizienz
Hegde, Sheila M.; Claggett, Brian; Shah, Amil M.; Lewis, Eldrin F.; Anand, Inder; Shah, Sanjiv J. et al. (2017): Physical Activity and Prognosis in the TOPCAT Trial (Treatment of Preserved Cardiac Function Heart Failure With an Aldosterone Antagonist). In: Circulation 136 (11), S. 982–992. DOI: 10.1161/CIRCU-LA- TIONAHA.117.028002	Post-hoc-Analyse der TOPCAT-RCT (Spironolacton) nur nord- und südamerikanische Kohorte, n=1751 Population: HFpEF, LVEF >= 45% Endpunkte: composite heart failure [HF] hospitalization + CV mortality + aborted cardiac arrest; Einzelkomponenten, all-cause mortality (Details siehe TOPCAT-Studie) Kategorien für körperliche Aktivität nach AHA: Art, Häufigkeit und Intensität "ideal" ≥150 min/Woche moderate Aktivität oder >= 75 min/Woche starke Aktivität "intermediate" 1-149 min/Woche moderate Aktivität oder 1-74 min starke Aktivität "poor" 0	Baseline self-reportet physical activity (PA): 11% ideal, 14% intermediate, 75% poor Subjects with ideal PA were less likely to have diabetes mellitus, chronic kidney disease, and history of prior HF hospitalization and demonstrated lower BMI, resting heart rate, hemoglobin, and creatinine follow-up median 2.4 years Korrelationen (multivariate Analyse, adjustiert für diverse Confounder): Bezug: ideale körperliche Aktivität primärer Komposit-Endpunkt: poor PA: HR 2.05; 95% CI, 1.28-3.28; intermediate PA: HR 1.95; CI, 1.15-3.33 HF hospitalization: poor PA: HR 1.93; CI, 1.16-3.22; intermediate PA: HR 1.84; CI, 1.02-3.31 CV mortality: poor PA: HR 4.36; CI, 1.37-13.83; intermediate PA: HR 4.05; CI 1.17-14.04 all-cause mortality: poor PA:HR 2.95; CI, 1.44-6.02 intermediate PA: HR 2.05; CI 0.90, 4.67 Effekt auf Komposit-Endpunkt abgeschwächt bei zusätzlicher Adjustierung nach NYHA class, DM, SBP, BMI, heart rate); aber dennoch signifikant	OCEBM 3 (Kohorte aus RCT; prognostisch, posthoc)  + Confounder in multivariater Analyse berücksichtigt: age, sex, race, treatment group, enrollment strata, previous myocardial infarction (MI), previous HF hospitalization, previous cerebrovascular accident (CVA), LVEF, smoking status, alcohol use, creatinine, hemoglobin, beta-blocker use  + Effekt bleibt, wenn auch abgeschwächt, bei zusätzlicher Adjustierung  - keine validierte Einteilung für körperliche Aktivität
Doukky, Rami; Mangla, Ashvarya; Ibrahim, Zeina; Poulin, Marie-France; Avery, Elizabeth; Collado, Fareed M. et al. (2016): Impact of Physical Inactivity on Mortality in Patients With Heart Failure. In: Am J Cardiol 117 (7), S. 1135–1143. DOI: 10.1016/j.am- jcard.2015.12.060.	Post-hoc-Analyse der HART-Studie (Selbstmanagementberatung vs. Schulung) n gesamt =902; n inaktiv =196; n matching =342 Population: NYHA II/III Endpunkte: Mortalität, CV-Mortalität, HI-Hospitalisationen Kategorien für körperliche Aktivität: inactive (0 min/week) and active (≥ 1 min/week) moderate Aktivität (1–89 min/week)	follow-up: 36 Monate Inaktivität: all-cause death: HR, 2.01; CI, $1.47-3.00$ ; P < 0.001 cardiac death: HR, 2.01; CI, $1.28-3.17$ ; P = 0.002 HF hospitalization: n.s.P = 0.548 Moderate Aktivität: all-cause death: P = 0.003 cardiac death: P = 0.050 HF hospitalization: n.s.P = 0.548	OCEBM 3 (Kohorte aus RCT; prognostisch, posthoc) ++ propensity score matching (34 baseline covariates) - keine validierte Einteilung für körperliche Aktivität

© azq 2019







# **Trainingsprogramme**

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Giuliano C. The effects of resistance training on muscle strength, quality of life and aerobic capacity in patients with chronic heart failure - A meta-analysis. Int J Cardiol 2017; 227:413–23.	syst. Review und Metaanalyse, CCT/RCT Suchzeitraum: bis Juli 2016 Population: HI Einschluss: LVEF <= 40% Interventionen: "resistance training as a standalone therapy": Krafttraining ohne Ausdauer-Komponente (nichtaerob) Vergleichsgruppen: kein Training Endpunkte: 6MWD, VO2, QoL (MLHFQ), Muskelstärke Body of Evidence: 10 RCT, n=240 Follow-up 8-24 Wochen	Baseline-Charakteristika: Alter 48-76, LVEF 18-37% Ergebnisse (Auswahl) VO2peak (9 Studien, n=224): MD + 2.71 ml/kg/min; (1.96, 3.45) 6MWD (4 Studien, n=57): MD 59.26 m (36.75, 18.78) Lebensqualität (3 Studien, n=70): MD -5.71; (-9.85, -1.56) (grenzwertig klinisch relevant) "authors conclusion": Resistance training as a single intervention can increase muscle strength, aerobic capacity and QoL in patients with CHF and may offer an alternative approach, particularly for those unable to participate in aerobic training.	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-n-n-y-y-n-6/11 teils nur sehr wenige Patienten in Metaanalyse kleine Population, Einzelstudien mit sehr wenigen Teilnehmern
Jewiss D. The effect of resistance training on clinical outcomes in heart failure: A systematic review and meta-analysis. Int J Cardiol 2016; 221:674–81.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: 1985 bis Mai 2016 Population: HI Einschluss: HFrEF Interventionen: Krafttraining oder Kraft-Ausdauer-Training Vergleichsgruppen: kein oder anderes Training Endpunkte: Mortalität, Hospitialisierungen, Belastungsfähigkeit (VO <sub>2max</sub> ), QoL (MLHFQ), 6MWD Body of Evidence: 27 Studien (n=2321)	Training: Dauer 6-26 Wochen, 2-5x/Woche, 30-90 min; Intensität 60-80% Wiederholungsmaximum Ergebnisse (Auswahl): Mortalität (9 Studien) n.s. Hospitalsierung (8 Studien) n.s. Peak VO <sub>2</sub> (10 Studien) Combined aerobic and resistance exercise (CAR) vs. control (10 Studien):  MD of 1.43 ml·kg-1·min-1 (95% Cl 0.63, 2.23, p = 0.0004; I2=79%) Resistance exercise (RG) vs. control (4 Studien): MD 3.99 ml·kg-1·min-1 (95% Cl 1.47, 6.51, p = 0.002; I2=91%) Combined aerobic and resistance (CAR) vs. aerobic (6 Studien): n.s. Lebensqualität (8 Studien): aerobic and resistance exercise (CAR) vs. control: MD -8.31 (95% Cl -14.3, -2.33, p = 0.006, I2=72%) 6MWD: Combined aerobic and resistance exercise (CAR) vs. control (7 Studien): MD 13.49 m (95% Cl 1.13, 25.84, p=0.03; I2=82%) Resistance exercise (RG) vs. control (2 Studien) MD 41.77 m (95% Cl 21.90, 61.64, p < 0.0001, I2=29%) authors conclusion: We were unable to find sufficient evidence for benefits in mortality, hospitalization, resting blood pressure and Left ventricular fraction, which were all unchanged with resistance or combined aerobic	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y*-n-y*-ca-y-n-y-y*-n 7/11 *Verweis auf Appendices; Angaben nicht verifizierbar, da Supplement nicht verfügbar - Charakteristika der Einzelstudien (z. B Samplegröße, Patientencharakteristika) nicht nachvollziehbar (keine Tabelle in Publikation, Supplement nicht verfügbar) - sehr hohe Heterogenität - keine Aussage zu Dauer des Follow-ups (entspricht vermutlich Dauer des Training)

© äzq 2019 106





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		and resistance training. Resistance only or combined training improves peak VO2, quality of life and walking performance in heart failure patients.	
Ostman C. The Effect of Exercise Training Intensity on Quality of Life in Heart Failure Patients: A Systematic Review and Meta-Analysis. Cardiology 2017; 136(2):79–89.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: 1985-Feb 2016 Population: Herzinsuffizienz Einschluss: HFrEF Interventionen: Training Vergleichsgruppen: kein Training Endpunkte: QoL (MLHFQ) Body of Evidence: 25 Studien, n=2385 Intensität eingeteilt in hoch, dynamisch, moderat und niedrig; Klassifizierung anhand "percentage of heart rate maximum, heart rate reserve, peak oxygen uptake and Borg scale score" (nicht genauer spezifiziert)	- Art des Training: Ausdauer 18, 3x Kraft, 4x Kraft+Ausdauer - Intensität: 3 Studien: hoch, 15 dynamisch, 6 moderat, 2 n.a Dauer: 4-52 Wochen, 1-5x wöchentlich, 25-105 min/Session; 60-200 min/Woche Effektivität insgesamt: total MLWHF (22 Studien): MD –8.24, 95% Cl –11.55 to –4.92, p < 0.00001 physical MLWHF (7 Studien): MD –2.89, 95% Cl –4.27 to –1.50, p < 0.00001 emotional MLWHF (7 Studien): MD –0.90, 95% Cl –1.61 to –0.19, p = 0.01 Effektivität nach Intensität (MLWHF gesamt): hoch (2 Studien): MD –13.74 (–21.34 to –6.14), p = 0.0004 dynamisch (13 Studien): MD –8.56 (–12.77 to –4.35), p < 0.0001 moderat (4 Studien): MD –3.53 (–8.11 to 1.05), p = 0.13 n.s. Art des Trainings: nur Ausdauer (11 Studien): MD –3.87 (–6.97 to –0.78), p = 0.01 nur Kraft (3 Studien): MD –11.35 (–26.1 to 3.39), p = 0.13 n.s. kombiniert (9 Studien): MD –9.82 (–15.71 to –3.92), p = 0.001 andere Fragebögen (z. B. SF-36): meist keine sig. Änderungen Sicherheit nicht berichtet authors conclusion: <i>Our data suggest that aerobic or combined aerobic and resistance programs at vigorous to high intensity may offer the greatest improvements in health-related quality of life in heart failure patients; however, any exercise training should not be implemented in unstable patients due to the risk of adverse health events.</i>	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y
Zwisler A-D. Home- based cardiac rehabili- tation for people with heart failure: A sys- tematic review and meta-analysis. Int J Cardiol 2016; 221:963–9.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: bis Dez 2015 Population: HI Einschluss: HFrEF und HFpEF Interventionen: Training zu Hause Vergleichsgruppen: kein Training oder externes Training (4 Studien) Endpunkte: Belastungsfähigkeit (VO <sub>2max</sub> ), QoL (MLHFQ), Mortalität, Hospitalisierungen, Adhärenz	vorwiegend HFrEF, nur 1 Studien zu HFpEF; vorwiegend NYHA II/III; mittleres Alter 44,5-70 Jahre; 81% männlich Ergebnisse (Auswahl): VO <sub>2max</sub> Heim-Training vs. Kontrolle: MD: 1.6 ml/kg/min, 95% CI: 0.8 to 2.4, I2: 51% Heim-Training vs. externes Training (3 Studien): keine sig. Unterschiede Lebensqualität (13 Studien) Heim-Training vs. Kontrolle: MD:-3.2, 95% CI:-7.5 to 1.0, I2: 34% (n.s.)	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-n-y*-y*-y*-y-y-ca 8/11 *Verweis auf Appendices; Angaben nicht verifizierbar, da Supplement nicht verfügbar + Suche aus Cochrane-Reviews (Taylor 2014, Taylor

© azq 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Body of Evidence: 19 Studien (n=995 für Vergleich vs. usual care, n=295 für Vergleich home- vs. centre-baded) Follow up median 3 Monate (8 Wochen bis 12 Monate)	Hospitalisierungen (4 Studien): kein sig. Unterschied zw. Training und Kontrolle  Mortalität: keine Metaanalyse aufgrund kleiner Fallzahl authors conclusion: we found that home-based CR improves the short-term exercise capacity and health-related quality of life of HF patients compared to usual care. Head-to-head trials show that the magnitude of outcome improvements were similar to centre-based CR. Home-based CR appears safe with no evidence of increased risk of hospitalisation or death. These findings support the provision of home-based CR as an evidence-based alternative to the traditional model of centre-based programmes for HF.	2015) übernommen, Ergebnisse auch, dann Update-Recherche - eingeschlossene Studien heterogen (Alter, LVEF, Intervention, Dauer) - Einzelstudien klein (median n=55)
Cornelis J. Comparing exercise training modalities in heart failure: A systematic review and meta-analysis. Int J Cardiol 2016; 221:867–76.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: bis Okt 2015 Population: HI Einschluss: HFrEF und HFpEF Interventionen: Training Vergleichsgruppen: anderes Training Endpunkte: Belastungsfähigkeit (VO <sub>2max</sub> ), QoL (MLHFQ) Body of Evidence: 20 Studien (n=811) Trainings kategorisiert: "interval training (IT1) versus combined interval and strength training (IT1S)" (5 Studien, n=156)"continuous training (CT1) versus combined continuous and strength training (CT1S)", (3 Studien, n=130)"interval training (IT2) versus continuous training (CT2)" (11 Studien, n=501)"continuous training (CT3) versus strength training (1 Studie, n=24)	Baseline-Charakteristika: 82,9% männlich; Alter 45,7-76,5 Jahre, MBI 24,1-30,4LVEF 23-41,7%; ischämische Ätiologie 20-100% Trainingsdauer: 3-24 Wochen, 2-6x/Woche Ergebnisse (Auswahl) peak VO <sub>2</sub> (12 Studien) n.s. für jegliche Vergleiche zwischen Trainingsarten Lebensqualität:continuous training (CT1) versus combined continuous and strength training (CT1S) (2 Studien): WMD 10.86 (95%CI: 5.25 to 16.48; P<0.001; I²=0,0) keine weiteren sig. Ergebnisse authors conclusion: it is not possible to state which training modality is outstanding to apply in patients with HF. There is some evidence to support that interval training is more effective to improve LVEF and LVEDD. Regarding CPET parameters and QOL however, it is not clear which training modality is the best. The fact that patients with HF are actively involved in any kind of exercise training program seems sufficient to improve the prognosis, QOL and anatomic function.	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT) AMSTAR y-y-y-y-n-y-y-y-n-n 8/11 -sehr kleine Studien, sehr heterogen bezüglich Patienten und Interventionen; Metaanalyse mit sehr geringen Fallzahlen - keine Angabe zu Follow-up (entspricht vermutlich Dauer des Trainings)
Chan E. Exercise training in heart failure patients with preserved ejection fraction: A systematic review and meta-analysis. Monaldi Arch Chest Dis 2016; 86(1-2):759.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: bis Sept 2015 Population: HI Einschluss: HFpEF Interventionen: Training (allein oder als Bestandteil eines Programms) Vergleichsgruppen: kein Training Endpunkte: peak VO <sub>2</sub> , Herzfrequenz, 6MWT, Echoparameter, QoL (MLHFQ, SF-36), AE, Mortalität, Hospitalisierungen Body of Evidence: 8 Studien, n=317 Alves (2011), Edelmann (2011), Fu (2015), Gary (2004), Karavidas (2013), Kitzmann (2013), Palau (2013), Smart (2012)	Trainingscharakteristika: Dauer 6-26 Wochen, 2-5x/Woche; teils Walking, teils Fahrrad, 1x Elektrostimulation, 1x Atemmuskeltraining Ergebnisse (Auswahl):  Mortalität und Hospitalisierungen nicht berichtet  VO <sub>2</sub> : MD 2.08 mL kg-1min-1 (95% C.I. 1.51 to 2.65), p<0.00001  Lebensqualität:  MLHFQ (7 Studien, n=275): MD -6.77 units (95% C.I9.70 to -3.84, p<0.00001)  SF-36 (3 Studien, n=166): MD +11.38 units (95% C.I. 5.28 to 17.48, p=0.0003)  6MWT (5 Studien, n=202): MD of +32.1 metres (95% C.I. 17.20 to 47.05, p<0.0001; 1²=83%))	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-n-n-y-y-y-y-n 7/11 - Interventionen sehr heterogen in Art, Dauer und Intensität - Einzelstudien sehr klein (25-98 Patienten)





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		AEs: keine Analyse möglich, kein Todesfall (3222 Patienten-Trainingsstunden), 1 Hospitalisierung im Zus.hang mit Training	- Follow-up nicht berichtet (ent- spricht vermutlich Dauer des Trainings)
Dieberg G. Clinical outcomes and cardiovascular responses to exercise training in heart failure patients with preserved ejection fraction: A systematic review and meta-analysis. J Appl Physiol (1985) 2015; 119(6):726–33.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: 1985 bis Okt 2014 Population: HI Einschluss: HFpEF Interventionen: Training Vergleichsgruppen: kein Training Endpunkte: peak VO2, Herzfrequenz, 6MWT, Echoparameter, QoL (MLHFQ, SF-36), AE Body of Evidence: 7 Studien, n=258Alves (2011), Edelmann (2011), Gary (2004), Karavidas (2013), Kitzmann (2013), Palau (2013), Smart (2012)	Trainingsdauer 6-26 Wochen, 2-5x/Woche; Walking, Radfahren, Elektrostimulation, Atemmuskeltraining  VO2 (4 Studien): MD +2.13 ml·kg-1·min-1 [95% CI 1.54 to 2.71), P < 0.00001  6MWD (5 Studien): MD +32.1 m (95% CI 17.20 to 47.05, P< 0.0001)  Lebensqualität:  MLHFQ (6 Studien): MD - 6.50 (95% CI -9.47 to -3.53, P < 0.0001)  SF-36, physical dimension (2 Studien): MD 15.6 (95% CI 7.35 to 23.8, P = 0.0002)  AEs: keine Metaanalyse möglich, kein Todesfall (3744 Patienten-Trainingsstunden), 1 Hospitalisierung im Zus.hang mit Training, 5 kardiale Events (je 0 in Kontrollgruppe)	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-n-n-y-y-y-y-n 7/11 - Interventionen sehr heterogen in Art, Dauer und Intensität - Einzelstudien sehr klein - ggf. Publication bias (Negativ-Studien nicht veröffentlicht) - Follow-up nicht berichtet (entspricht vermutlich Dauer des Trainings)
Pandey A. Exercise training in patients with heart failure and preserved ejection fraction: Meta-analysis of randomized control trials. Circ Heart Fail 2015; 8(1):33–40.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: 1985 bis Okt 2014 Population: HI Einschluss: HFpEF, LVEF >= 45% Interventionen: Training Vergleichsgruppen: kein Training Endpunkte: peak VO2, Herzfrequenz, Echoparameter, QoL (MLHFQ, SF-36) Body of Evidence: 6 Studien, n=276 Alves (2011), Edelmann (2011), Gary (2004), Kitzman (2010), Kitzmann (2013), Smart (2012)	Trainingsdauer/Follow-up 12-24 Wochen VO2 (4 Studien): WMD 2.72 (95% CI, 1.79–3.65); P=0.0001 Lebensqualität: MLHFQ (5 Studien): WMD −3.97 (95% CI, −7.21 to −0.72); P=0.02 nicht im Bereich klinischer Relevanz (bei Schwellenwert für MLHFQ ≥ 5) authors conclusion: the findings from our study suggest that exercise training in patients with HFPEF improves CRF and quality of life without a significant change in LV diastolic function. Additional studies among patients with HFPEF with well-characterized phenotype that have longer followup duration, use more efficient and less resource intense exercise training protocols, and assess relevant clinical end points are needed to determine whether exercise training can be used as an effective management strategy for these patients in the real world.	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-n-y-y-y-y-y-n 8/11 - Interventionen sehr heterogen in Art, Dauer und Intensität - Einzelstudien sehr klein kurzes Follow-up
Tu R-H. Effects of exercise training on depression in patients with heart failure: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Eur J Heart Fail 2014; 16(7):749–57.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: bis August 2013 Population: HI Einschluss: HFrEF und HFpEF Interventionen: Training (auch als Komponente eines umfassenden Programms) Vergleichsgruppen: kein Training	mittleres Alter 54-81 Jahre; vorwiegend HFrEF Art des Trainings: walking, bicycle, treadmill, games, jogging, calisthenics, Tai Chi Chuan, Krafttraining Dauer und Intensität: 2-7/Woche, 20-60 min, 6 Wochen bis 1,5 Jahreteils klinikbasiert, teils ambulant Ergebnisse (Depression; 16 Studien, n=3266) SMD -0.38 (95% CI -0.55 to -0.21), P <0.00001 (I² =54%)	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-y-n-y-y-y-y-n 8/11





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Endpunkte: Depressive Symptome (13 verschiedene Instrumente, z. B. HADS u.v.a.) Body of Evidence: 19 Studien (n=3447)	Subgruppenanalyse: Effekte bei jüngeren (<65 J.) und älteren (>65 J.) Patienten konsistent	- sehr viele unterschiedliche Instrumente zur Ergebung der depressiven Symptome - für Metaanalyse aufgrund der unterschiedlichen Skalen SMD genutzt -> klinische Relevanz des Effekts (Cohen's d): 0,2 klein, 0,5 moderat, 0,8 groß
Taylor RS. Exercise-based rehabilitation for heart failure. Cochrane Database Syst Rev 2014(4):CD003331.	syst. Review und Metaanalyse, RCT Suchzeitraum: bis Feb 2013 Population: HI Einschluss: Follow-up min. 6 Monate Interventionen: Training allein oder in Kombination mit anderen Interventionen Vergleichsgruppen: kein Training Endpunkte: Mortalität, Hospitalisationen, QoL (MLHFQ) Body of Evidence: 33 Studien, n=4740 (größtes Datenset bislang)	vorwiegend HFrEF, vorwiegend NYHA II/III; mittleres Alter 51-81 Jahre, männlich 87% vorwiegend kleine Studien (n<100), außer HF-Action (n=2331) Follow-up: 6 Monate bis 10 Jahre (davon 6x 12 Monate) Ergebnisse: Mortalität 6-12 Months (22 Studien, n=1871) RR 0.93 (0.69 to 1.27) [ohne HF-Action] Mortalität >12 Months (6 Studien, n=2845) RR 0.88 (0.75 to 1.02) [davon n=2330 HF-Action; Wichtung 70,35%) Hospitalisations Follow-up <=12 months (15 Studien, n=1328): RR 0.75 (0.62 to 0.92); ARR 5,68%; NNT 18 [ohne HF-Action] Hospitalisations Follow-up: >12 months (5 Studien, n=2722) RR 0.92 (0.66 to 1.29) [ohne HF-Action] HF-Hosp. (12 Studien, n=1036) RR 0.61 (0.46 to 0.8); ARR 7,1%, NNT 15 [davon HF-Action n=2330, Wichtung 41,9%) Lebensqualität: MLWHF bis 12 Monate (13 Studien, n=1270): MD -5.83 [-9.21, -2.44] Sicherheit: keine Hinweise auf erhöhtes Mortalitätsrisiko authors conclusion: exercise-based rehabilitation does not increase or decrease the risk of all-cause mortality in the short term (up to 12-months' follow-up) reduces the risk of hospital admissions and confers important improvements in health-related quality of life may reduce mortality in the longer term	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11 + Sensitivitätsanalysen (Metaregression): Ergebnisse konsistent für verschiedene Patientengruppen (Alter, Geschlecht, NYHA-Klasse) + nur Einschluss ab Follow-up ≥ 6 Monate - teilweise unveröffentlichte Langzeit-Follow-up-Daten von Studienautoren zusätzlich eingeholt - Ergebnisse >12 Monate stark von HF-Action getriggert
Ellingsen O. High-Intensity Interval Training in Patients With Heart Failure With Reduced Ejection Fraction. Circulation 2017; 135(9):839–49.	RCT: SMARTEX Heart Failure Study Ort: multinational (Europa), darunter Herzzentrum Leipzig Zeitraum: Juni 2009-Juli 2014 n=261 Einschluss: LVEF ≤ 35%; NYHA II/III Intervention: high-intensity interval training (HIIT) vs. moderate continuous training (MCT) vs. regular exercise (RRE) Follow-up: 12 Wochen, 52 Wochen	Alter median 60 Jahre, 19% Frauen LVEDD-Änderung: nicht sig. zwischen HIIT und MCT; nicht sig. zwischen MCT und RRE, knapp sig. besser unter HIIT im Vergleich zu MCT: -2.8 mm (-5.2 to -0.4 mm; P=0.02) -> klin. Relevanz? Lebensqualität: keine statistisch sig. Unterschiede Sicherheit: keine statistisch sig. Unterschiede, aber Trend zu mehr SAEs (vor allem CV-Hospitalisierungen) unter HIIT nach 52 Wochen (p=0,1)	OCEBM: 2 (RCT) Randomisierung Allocation concealment be- schrieben - ja (vorab publiziert) Details der Verblindung be- schrieben - ja (vorab publiziert) Patientencharakteristika be- schrieben - ja nur teils ausba- lanciert zwischen den Gruppen





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Primärer Endpunkt: LVEDD-Änderungen sekundäre Endpunkte: u. a. Lebensqualität nach KCCQ, HADS u. a. (PRO)	Problem ggf. mangelnde Adhärenz authors conclusion: HIIT was not superior to MCT in changing left ventricular remodeling or aerobic capacity, and its feasibility remains unresolved in patients with heart failure.	(nicht z. B. Vorhofflimmern, ICD, Digoxin), keine Angabe von p-Wert Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm - ja Statistische Methoden beschrieben - ja angewendete Methoden und Definitionen beschrieben - ja (Trainingsprotokolle, Fragebögen) ITT-Analyse: nein (12 Wochen n=215, 52 Wochen n=202) Interessenkonflikte beschrieben Sponsoring: öffentliche Institutionen (diverse)
Nolte K. Effects of exercise training on different quality of life dimensions in heart failure with preserved ejection fraction: The Ex-DHF-P trial. Eur J Prev Cardiol 2015; 22(5):582–93.	RCT: Ex-DHF-P (Pilotstudie) - Detailergebnisse (Lebensqualität)  Ort: multicenter Deutschland (Göttingen, Berlin, München) + Österreich (Graz)  Zeitraum: 2007  n=64  Einschluss: HFpEF (LVEF >= 50%), NYHA II/III Intervention: Training (n=44; 2x wöchentlich Fahrrad, steigende Intensität und Dauer; individuell angepasst) vs. Standardversorgung (n=20)  Follow-up: 3 Monate  Primärer Endpunkt: Lebensqualität (SF-36, MLWHFQ, PHQ-9)	Alter 65 ± 7 Jahre, 56% Frauen Ergebnisse: SF-36: im Vergleich zu Baseline viele sig. Verbesserung; im Vergleich zu Standardversorgung sig. Verbesserungen in einigen Parametern (z. B. Körperliche Funktionsfähigkeit +15, Physical component score) MLWHFQ: physical limitation scale sig. verbessert im Vergleich zu Baseline:-5 (-7 bis -3; p<0,001); grenzwertig sig. verbessert im Vergleich zu Standardversorgung: -3 (-5 bis 0) (p=0,04) PHQ-9: sig. verbessert im Vergleich zu Baseline: -2 (-3 bis -1; p=0,004); nicht sig. Unterschiede zu Standardversorgung	OCEBM: 2 (RCT) Randomisierung, Allocation concealment nicht beschrie- ben, Details der Verblindung beschrieben - "technical staff" + investigator (Trainer und Pa- tienten nicht) Patientencharakteristika be- schrieben (teils Text, teils Ta- belle), Gruppen ausbalanciert (kein p≤0,05) Drop-out beschrieben (Consort diagramm in Edelmann 2011) Statistische Methoden be- schrieben - ja angewendete Methoden und Definitionen beschrieben - ja (Trainingsprogramm, Fragebö- gen) zu Methodik und Baseline-Da- ten siehe auch Edelmann, JACC 2011







# Ernährung

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	methodische Qualität
Castro-Gutierrez V. Is fluid restriction needed in heart failure? Med- wave 2017;17(Suppl1):e681 7.	"Quick evidence review": Meta-Review mit Meta-Analyse Suchzeitraum: nicht angegeben (vor Januar 2017) Population: chronische und dekompensierte Herzinsuffizienz Interventionen: Flüssigkeitsrestriktion auf 1 oder 1,5 Liter/Tag), teils kombiniert mit Salzrestriktion Kontrolle: Standardbehandlung Endpunkte: Mortailität, Hospitalisierungen, Durst, i.v. Diuretika Bedarf, Laborparameter Body of Evidence: 5 systematische Reviews (Waldreus 2013, Allida 2014, Li 2015, DeVecchis 2016, Abshire 2015) mit insgesamt 11 Primärstudien, davon 7 RCT; davon 4 in Metaanalyse: Holst 2008, Albert 2013 (SALT-HF), Paterna 2008; Philipson 2013,	Flüssigkeitsrestriktion zwischen 1 und 1,5 I/Tag Salzrestriktion (3 Studien) zwischen 5 g (7,5g) Tag Metaanalyse: 4 RCT (n=678) (inkl. Paterna 2008) Mortalität: RR 0,67 (0,39-1,15) (GRADE: low), n.s. Hospitalisierungen: RR 0,58 (0,47-0,70) (GRADE: moderat), NNT=10 Durst: MD 4,5 vs. MD 4,84 (GRADE: very low) authors conclusion: Fluid restriction probably decreases hospital readmission in chronic heart failure and might decrease mortality. It is not clear whether fluid restriction increases thirst Ergebnisse vermutlich stark getriggert durch größte Studie: Paterna 2008 (n=410)	AMSTAR nicht anwendbar (Meta-Review) Methodik: http://www.medwave.cl/link.cgi /Medwave/Perspectivas/Edito- rial/5997 in Metaanalyse gleiche Stu- dien wie Li 2015, aber abwei- chende Ergebnisse - keine Forest plots erhältlich (mangelnde Nachvollziehbar- keit der Gewichtung der Stu- dien)
Castro-Gutierrez V. Should sodium intake be restricted in chronic heart failure? Med- wave 2016;16(Suppl5):e669 6.	"Quick evidence review": Meta-Review mit Meta-Analyse Suchzeitraum: nicht angegeben (vor Dezember 2016) Population: LVEF <= 35/40% (1x 22,5%); NYHA II-IV Interventionen: Salzrestriktion teils in Kombination mit Furosemid, Schulung, Diät, Flüssigkeitsrestriktion Vergleichsgruppen: keine oder unterschiedlich strenge Salzrestriktion, Salzrestriktion mit und ohne Schulung, Endpunkte: Mortailität, Hospitalisierungen, Durst, i.v. Diuretika Bedarf, Laborparameter Body of Evidence: 3 systematische Reviews (Abshire 2015, Ontario Health 2015, DiNicolantonio 2012) mit insgesamt 13 Primärstudien, davon 10 RCT (Paterna 2008, 2009, Parinello 2009, Dunbar 2013, Arcand 2005, Philipson 2010, Welsh 2013, Colin-Ramirez 2015, Donner 2012, Philipson 2013); davon 3 in Metaanalyse: Dunbar 2013, Arcand 2005, Philipson 2010	Salzrestriktion: zwischen 1,5 g und 5g/Tag Metaanalyse (3 RCT: Dunbar 2013, Arcand 2005, Philipson 2010): Mortalität (n=775): RR 2,61 (1,57-4,33) erhöht bei Salzrestriktion! (GRADE low), NNH 10 Hospitalisierungen (n=578): RR 3,64 (2,58-5,15) erhöht bei Salzrestiktion! (GRADE low), NNH 3+L20 authors conclusion: Sodium restriction might increase mortality and the risk of hospital admission in chronic heart failure, but the certainty of the evidence is low. The main guidelines widely recommend sodium restriction, and do not address the evidence suggesting it might be harmful.	AMSTAR nicht anwendbar (Meta-Review) sehr heterogene Inverventionen und sehr heterogene Vergleichgruppen Methodik: http://www.medwave.cl/link.cgi /Medwave/Perspectivas/Editorial/5997 - keine Forest plots erhältlich (mangelnde Nachvollziehbarkeit der Gewichtung der Studien)
Li Y. Liberal versus restricted fluid administration in heart failure patients. A systematic review and meta-analysis of randomized trials. Int	Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: nicht angegeben, vor Sept. 2014 Population: HI (akut+chronisch) Interventionen: Flüssigkeitsrestriktion, teils auch Salzrestriktion; bei akuter HI + i.v. Diuretika	Flüssigkeitsrestriktion: zwischen 0,8 und 1,5 l/Tag Gesamtgruppe (5 Studien, n=749; inkl. Paterna 2008): ->keine sig. Unterschiede bei allen Endpunkten: - Hospitalisierung, mit vs. ohne Flüssigkeitsrestriktion: 4,3% vs. 2,6%; RR 1.32 (95% CI: 0.86-2.01; P = 0.2; l²=44%) n.s.	AMSTAR ca-y-(y)-n-n-y-y-y-y-n 7/11 + getrennte Auswertung stabile/dekompensierte HI







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	methodische Qualität
Heart J 2015;56(2):192-5.	Vergleichsgruppen: liberale vs. restriktive Flüssigkeitsaufnahme Follow-up: 2 Wochen bis 8 Monate Outcomes: HI-Hospitalisierung, Mortalität, Durst u.a. Body of Evidence: 6 RCT: Akute HI: Travers 2006, Aliti 2013 (=Graziella 2013); Chronische HI: Holst 2008, Albert 2012 (SALT-HF); Paterna 2008, Philipson 2013	- Mortalität: 8,5% vs. 5,6%; RR 1.50 (95% CI: 0.87-2.57; P=0.14; I2=0%); n.s.  - Durst (4 Studien, n=359): WMD -0,7 (95% CI -2,58-1,17, P=0,46; I2=90%)  Sensititivätsanalyse (ohne Paterna 2008): Unterschiede noch geringer Studien mit stabiler HI (4 Studien, n=678, inkl. Paterna 2008):  -> sig. Verschlechterungen durch Flüssigkeitsrestriktion  - Hospitalisierungen: RR = 1.74 (95% CI: 1.43-2.11; P < 0.00001; I2 = 0%)  - Mortalität: RR = 1.50 (95% CI: 0.87-2.57; P = 0.14; I2 = 0%)  Sensititivätsanalyse ohne Paterna 2008 (n=268):  ->keine sig. Unterschiede:  Hospitalisierung RR = 1.19; 95% CI: 0.7-2; P = 0.52; I2 = 0%)  - Mortalität RR = 1; 95% CI: 0.31-3.26; P = 1; I2 = 0%)  authors conclusion: While fluid restriction is recommended by current guidelines for the treatment of patients with heart failure, results of this systematic review and meta-analysis suggest this therapy has no benefit in patients with heart failure. However, the studies to date are limited by heterogeneity and small sample sizes.	+ Sensitivitätsanalyse (ohne große Studie Paterna 2008) -RoB in Review nur insgesamt, nicht für Einzelstudien in Forest plots falsches Studienkürzel (Graziella 2013 anstelle Aliti 2013 - Vor -/ Nachname verwechsel) Ergebnisse Metaanalyse der Studien mit stabiler HI: sig. schlechteres Ergebnis für Flüssigkeitsrestriktion (siehe auch exakt gleiche Metaanalyse von Castro-Gutierrez 2017 mit gegensätzlichen Ergebnissen)
Health Quality Ontario (HQO). Sodium restriction in heart failure: a rapid review (Structured abstract). Health Technology Assessment Database 2015;(4).	Rapid Review von RCT und Beobachtungssstudien, keine Metaanalyse Suchzeitraum: Januar 2003-April 2014 Endpunkte: Hospitalisierungen/Notfallaufnahmen, Mortalität Follow-up: 30 Tage bis 83 Monate Body of Evidence: 8 Studien (5 RCT, 2 Beob.): Paterna 2008, 2009, 2011, Parrinello 2009, Aliti 2013	Salzrestriktion: zwischen 0,8 und ca. 5 g/Tag (80 mmol Sodium) keine Metaanalyse aufgrund von Studienmängeln authors conclusion: There is conflicting evidence about the effects of restricting sodium in patients with heart failure. More high-quality research is needed in this area.	AMSTAR ca-n-y-n-n-y-y-y-y-n-n 5/11 (AMSTAR für Rapid Review nur eingeschränkt anwendbar)

Anmerkung: Die Validität der Studien der Paterna/Parinello-Gruppe, die aufgrund ihrer Sample-Größe einen großen Einfluss auf Metaanalysen hat, wird angezweifelt (Verwendung doppelter Daten). Infolge dessen wurde der Review von DiNicolantonio et al. 2013 zurückgezogen. Im Cochrane-Review (Taylor 2011) wurden nachträglich alle Analysen zu Salzrestriktion bei manifester Herzinsuffizienz gestrichen. (Taylor 2011: Update 2013: Following doubts raised about the integrity of research from the Paterna group and retraction of a publication by this group (DiNicolantonio J 2013) we have now removed this trial and its data from this review. DiNicolantonio J 2013: "This paper was published on-line in Heart on 21 August 2012. It reports a meta-analysis of six earlier papers.1-6 It has come to our attention that two of these papers contain duplicate data in tables reporting baseline data and treatment effects. 3 4 The matter was considered by BMJ Publishing Ethics Committee. The Committee considered that without sight of the raw data on which the two papers containing the duplicate data were based, their reliability could not be substantiated. Following inquiries, it turns out that the raw data are no longer available having been lost as a result of computer failure." Health Quality Ontario 2015: A notice of concern was issued by the Journal of Cardiac Failure because of the possibility of patient duplication in the Parrinello et al and Paterna et al 2008 studies.

# Gewichtsreduktion

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Oga EA. The Obesity Paradox and Heart Failure: A Systematic Review of a Decade of Evidence. J Obes 2016;2016:9040248.	syst. Review prosepektiver und retrospektiver Beobachtungsstudien, keine Metaanalyse Suchzeitraum: 2004-03/2014 Population: Herzinsuffizienz Interventionen: keine (prognostische Studien) Vergleichsgruppen: BMI (WHO-Einteilung: untergewichtig, normal, übergewichtig, fettleibig), Bauchumfang, Trizepshautfaltenmessung (THF) primärer Endpunkt: Mortalität Body of Evidence: 10 Studien (5 USA, 3 Spanien, Brasilien, Israel); darunter 1 RCT, 9 Kohorten, ca. n=9000 Follow-up: zwischen ca. 14 Monaten und ca. 6 Jahren	mittleres Alter: zwischen 53 und 83 Jahren 7 Studien: signifikante Ergebnisse für Mortalität für alle BMI > 25 kg/m2; THF > 20 mm; Bauchumfang > 35 inches (Frauen, =89 cm) bzw. >40 (Männer, =102 cm) 3 Studien: Signifikanz bei BMI >30; keine Signifikanz bei BMI 25-<30 Erklärungsansätze: 1.) Übergewicht-> Hypertonie/KHK-> HI> bei Patienten ohne Übergewicht hat HI this schwerwiegendere Ursache 2.) Übergewichtige mit HI: eher jünger, weniger schwere HI (= bessere Prognose) 3.) "kompensatorisches Training": durch das Bewegen von mehr Masse sind übergewichtige Patienten fitter (insbesondere wenn sie bei HI gemäß Leitlinienempfehung Sport machen) authors conclusion: There is now increasing consensus that obesity may be associated with a better prognosis in heart failure. There are, however, concerns that these associations seen may be a result of collider bias or an unassessed effect of physical fitness, irrespective of obesity category.	1-2 (Syst. Review von Beobachtungs-studien) AMSTAR ca-ca-y-n-n-y-y-y-na-n-n 4/10 + wegen der einheitlicherern Kategorisierung von BMI und HI (NYHA) auf die letzten 10 Jahre beschränkt - Follow-up sehr heterogen - Patientenalter sehr heterogen - Berichtsqualität lückenhaft
Sharma A. Meta-analysis of the relation of body mass index to all-cause and cardiovascular mortality and hospitalization in patients with chronic heart failure. Am J Cardiol 2015;115(10):1428-34.	syst. Review und Metaanalyse Suchzeitraum: bis 31.05.2014 Population: Herzinsuffizienz Interventionen: keine (prognostische Studien) Vergleichsgruppen: BMI (<20, 20-<25, 25-<30, 30-<35, >=35) Endpunkte: Mortalität, kardiale Mortalität, Hospitalisierungen aufgrund HI Body of Evidence: 6 Studien, n=22807 Follow-up 1,5-4,1 Jahre (Mittel 2,85 Jahre)	übergewichtige Patienten eher jünger als normal- (4 Jahre) oder untergewichtige (7 Jahre)         BMI         <20	1-2 (Syst. Review von Beobachtungsstudien) AMSTAR y-y-y-n-n-y-n-n-y-(y)-n 6/11 - Qualität der einzelnen Studien nicht berichtet - Publikationsbias nur im Protokoll angegeben, aber nicht berichtet + ausführliche Diskussion der inhaltlichen Limitationen
Padwal R. The obesity paradox in heart failure patients with pre- served versus reduced ejection fraction: a	Metaanalyse, basierend auf MAGGIC Metaanalyse (Eur Heart J 2012): RCT und Beobachtungsstudien; Individual- datenbasis Suchzeitraum: bis Ende 2008	vorwiegend NYHA II/III übergewichtige Patienten eher jünger, häufiger Hypertonie, Diabetes, häufiger Betablocker und Digoxin, sig. höhere LVEF (bei HFrEF) Mortalität:	1-2 (Metaanalyse von Beobachtungsstudien) AMSTAR nicht an- wendbar (Fokus: Me- taanalyse)





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
meta-analysis of individual patient data. Int J Obes (Lond) 2014;38(8):1110-4.	Population: HI Vergleichsgruppen: BMI (<22.5, 22.5–24.9, 25–29.9, 30–34.9, >=35) Endpunkt: Mortalität Body of Evidence: 14 Studien, n=23976 Follow-up median 914 (316-1096) Tage	gesamt HFrEF HFpEF  <22.5 1.29 (1.14, 1.46) 1.31 (1.15, 1.50) 1.12 (0.80, 1.57)  22.5–24.9 1 1 1  25–29.9 0.84 (0.75, 0.93) 0.85 (0.76, 0.96) 0.74 (0.56, 0.97)  30–34.9 0.64 (0.55, 0.73) 0.64 (0.55, 0.74) 0.64 (0.46, 0.88)  >=35 0.88 (0.74, 1.05) 0.95 (0.78, 1.15) 0.71 (0.49, 1.05)  authors conclusion: Mortality in both HF subtypes was U-shaped, with a nadir at BMI levels of 30.0–34.9 kgm².  Our findings were robust to sensitivity analyses and confirm the presence of the obesity paradox regardless of LVEF The published data do support the contention that obese patients with HF do systematically differ from the non-obese in ways that may improve prognosis ( younger with higher blood pressure and more likely to receive drug therapy) but it is notable that in our study the paradox was still present even after adjustment for these factors.  Increasing BMI may therefore reflect less cachexia, greater fitness and/or greater metabolic reserve instead of greater adiposity the obesity paradox may represent a valid phenomenon, with increasing adiposity protective against the malnutrition-inflammation-cachexia complex that characterizes the HF state.	+ syst. Literatursuche und Kontaktaufnahme zu Autoren + Auswertung auf Basis von Individualdaten + Auswertung separat HFpEF/HFrEF + Sensitivitätsanalysen (allerdings nicht dokumentiert für die meisten Confounder) - Berichtsqualität entspricht nicht Anforderungen an syst. Reviews: syst. Suche, aber keine Charakteristika der Einzelstudien, keine Bewertung der Studienqualität, Liste der eingeschlossenen Studien ohne Referenzierung)
Shirley S. The relation- ship between body mass index/body com- position and survival in patients with heart fail- ure. J Am Acad Nurse Pract 2008;20(6):326- 32.	Suchzeitraum: 1999-2006 Body of Evidence: 6 Studien	Nicht extrahiert, redundant weit zurückliegender Suchzeitraum; Daten teils aus den 90er Jahren -> andere HI-Medikation; auf heutige Population nicht gut übertragbar	
Oreopoulos A. Body mass index and mor- tality in heart failure: a meta-analysis. Am Heart J 2008;156(1):13-22.	Suchzeitraum: bis 2007 Body of Evidence: 9 Studien (n=28209)	Nicht extrahiert, redundant weit zurückliegender Suchzeitraum; Daten teils aus den 90er Jahren -> andere HI-Medikation; auf heutige Population nicht gut übertragbar	
Kitzman DW. Effect of Caloric Restriction or Aerobic Exercise Training on Peak Oxy- gen Consumption and Quality of Life in	RCT, n=100 Intervention: Diät (n=24) vs. Diät+Training (n= 25) vs. Training (n=25) vs. Kontrolle (n=25) Training: 3x 1 h, v.a. Walking, Intensität individuell angepasst und ggf. gesteigert	"Alter: 67 ± 5 Jahre; BMI=39.3±5.6kg/m2 Frauen n=81, Männer n=19 Follow-up: n=92	OCEBM 2 (RCT) Randomisierung: Allocation concealment beschrieben - ja Details der Verblindung beschrieben - ja





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Obese Older Patients With Heart Failure With Preserved Ejection Fraction: A Randomized Clinical Trial. JAMA 2016;315(1):36-46.	Diät: kalorienarme Ernährung; Erhebung des persönlichen Kalorienbedarfs; als Intervention: Reduktion um 400 kcal/Tag (Diät-Gruppe) bzw. 350 kcal/Tag (Diät+Training) primäre Endpunkte: Belastungsfähigkeit (VO2), Lebensqualität (MLHF) weitere Endpunkte: 6MWD u.a.  Zeitraum: 02/2009-11/2014  Dauer: 20 Wochen  Einschluss: HFpEF LVEF ≥ 50%  Ausschluss: Klappenvitien, Anämie u. a.	im Paper selbst keine Dokumentation der Einzelgruppen, sondern nur jeweils beide Trainings- und Diätgruppen zusammen: 1. Diät/Training+Diät vs. Training+Kontrolle (je n=46); 2. Diät/Training+Training vs. Diät+Kontrolle (je n=46) peak VO2: Diät vs. keine Diät: + 1,3 ml/kg body mass/min; p<0,0001; Training vs. kein Training: + 1,2; p<0,0001  QoL (MLHF): Training: -1, p=0,7; Diät -0,6, p=0,078; KCCQ, SF-36 PCS: je keine sig. Unterschiede  NYHA-Klasse: Training: -0,4, p<0,0001; Diät: -0,4, p=0,0001  Interaktion zwischen Training und Diät: immer n.s., außerder NYHA-Klasse (p=0,009)  Daten aus Supplement (jeweils kein p angegeben): peak VO2: Baseline: 14,5; Kontrolle 14,1, Training 15,5, Diät 15,5, Training+Diät 16,6  MLHF: Baseline: 29; Kontrolle 21, Training 22, Diät 17, Training+Diät 14  KCCQ: Baseline: 62; Kontrolle 69, Training 71, Diät 77, Training+Diät 79  SF-36 PCS: Baseline: 37; Kontrolle 41, Training 40, Diät 44, Training+Diät 45  NYHA: Baseline: 2,4; Kontrolle 2,4, Training 1,8, Diät 1,8, Training+Diät 1,7  Sicherheit:  5 AEs ggf. mit Intervention verbunden: 2 Hypoglykämien (Diät), Luftnot, Gelenkbeschwerden, Fraktur (Training)  Sowohl Training als auch Diät verbesserten signifikant die Belastungsfähigkeit, jedoch nicht die Lebensqualität.  Für den Vergleich der 4 verschiedenen Interventionen untereinander war die Studie nicht gepowert (keine Berechnung der statistischen Signifikanz); rein numerisch zeigen sich additive Effekte (Training+Diät) bzgl. Belastungsfähigkeit, Lebensqualität und NYHA-Klasse.	Patientencharakteristika beschrieben (Tabelle) - nicht gut ausbalanciert zwischen den Gruppen; kein pangegeben, deutlich mehr Frauen als Männer, auch NYHA-Klasse scheint nicht ausbalanciert Drop-out beschrieben, CONSORT diagram Statistische Methoden beschrieben - ja angewendete Methoden und Definitionen beschrieben - ja ITT-Analyse - nein (nur 92 Patienten auswertbar) Sponsoring: NIH Interessenkonflikte berichtet kombinierte Gruppenauswertung: kein Vergleich mit echter Kontrollgruppe ohne Intervention Die Aussagekraft der Studie ist aufgrund der kleinen Gruppen sehr begrenzt.

# **Tabakkonsum**

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Shah AM. Risk of all- cause mortality, recur- rent myocardial infarc- tion, and heart failure	historische Kohortentudie: retrospektive statistische Auswertung eines RCTs (SAVE trial: Captopril); n=2231 (vollständige Datensätze für n=2230)	Outcomes für Rauchstopp bei Rauchern (welche mind. 6 Monate überlebt haben) nach 6 Monaten Follow Up:  Gesamtmortalität: HR 0,57 (95%CI 0,31-0,91); 43% geringeres Risiko  Tod oder erneuter MI: HR 0,68 (95%Ci 0,47-0,99); 32% geringeres Risiko	OCEBM 3 historische Kohorten- studie: restrospektive Datenauswertung





### Referenz Studiencharakteristika Studienergebnisse Methodische Qualität • Tod oder Hospitalisation wegen Herzinsuffizienz: HR 0,65 (95%Ci 0,46-0,92); hospitalization associuntersucht den Zusammenhang zwischen Rauchstopp und Patientencharakterisated with smoking staklinischen Endpunkten 35% geringeres Risiko tika in Tabelle 1 der tus following myocar-Publikation beschrieprimäre Endpunkte: Gesamtmortalität, erneuter MI + Tod. ∘ Tod, erneuter MI, Stroke, HF-Hospitalisation: HR 0,72 (95%Ci 0,52-1,01); p=0,06 dial infarction with left Hospitalisationen aufgrund von Herzinsuffizienz + Tod ähnliche Risikoreduktionen nach 12. 16 und 24 Monaten Rauchstopp ventricular dysfunc-Statistik: Cox proporti-Follow up: Minimum= 2 Jahre: durchschnittlich 42 Monate authors conclusion: "In conclusion, in patients with LV dysfunction after MI, smoktion. Am J Cardiol onal Hazard models: (+- 10 SD, range 24-60); Erstes Follow Up nach 6 Monaten ing cessation is associated with a 40% lower hazard of all-cause mortality and a 2010;106(7):911-6. stat. Signifikanzlevel: Einschluss: Pat. mit linksventrikulärer Dysfunktion nach My-30% lower hazard of death or recurrent MI or death or HF hospitalization. These <0.05; Sensitivitätsokardinfarkt; LVEF≤ 40% findings indicate that smoking cessation is beneficial after after high-risk MI and analyse highlight the importance of smoking cessation as a therapeutic target in patients Ausschluss Patienten mit behandlungsbedürftiger Herzinsuf-Interessenkonwith LV dysfunction after MI. fizienz (ACE-Hemmer) flikte/Sponsoring nicht Studienzeitraum Originalstudie: 1987-1990 beschrieben Raucherstatus erhoben: - Studienzeitraum weit im Rahmen der Randomisierung zurückliegend 2 Wochen nach Randomisierung - Medikation mit heutigem Standard nicht im ersten Jahr alle 3 Monate vergleichbar: Patien- dann alle 4 Monate (bis zu 5 Jahre nach Randomisierung) ten unter ACE-Hemmer-Therapie ausgeschlossen Suskin N. Relationship Pat. mit linksventrikulärer Dysfunktion; LVEF <35%; n=6704 Baseline-Charakteristika: Never-Smoker: n=1471: Ex-Smoker >2 Jahre n=2354: OCEBM 3 Ex-Smoker ≥ 2 Jahre: n=1317; Smoker: n=1562; of current and past retrospektive Auswertung zweier abgeschlossener RCTs retrospektive statistismoking to mortality (SOLVD Prevention und SOLVD Intervention: Enalapril); In-In Gruppe der Nie-Raucher geringere Zahl an ischämischer Ätiologie und MI im sche Datenauswerand morbidity in paterventions- und Kontrollgruppe gemeinsam ausgewertet Vergleich zu Ex- und Weiter-Rauchern tung tients with left ventric-Einschlusskriterien: SOLVD Intervention + Prevention (Raucher vs. Nicht- + Ex-Raucher): Patientencharakterisular dysfunction. J Am tika in Tabelle 1 der - SOLVD Intervention trial: ca. 11% NYHA I + ca. 57% • Endpunkt: Tod: RR: 1.41, 95% CI: 1.25 to 1.58, p < 0.001 Coll Cardiol Publikation beschrie-NYHA II + ca. 30% NYHA III + ca. 2% NYHA IV (aller Stu-• Endpunkt: Tod oder HI-Hospitalisation oder Myokardinfarkt: RR: 1.39, 95% CI: 2001;37(6):1677-82. ben dienteilnehmer: Interventions- + Placebogruppe) 1.26 to 1.52, p< 0.001 kein Drop out, da nur - SOLVD Prevention trial: ca. 67% NYHA I + ca. 33% NYHA nur SOLVD Intervention: (Raucher vs. Nicht- + Ex-Raucher) vollständige Datens-II (aller Studienteilnehmer: Interventions- + Placebogruppe) • Endpunkt: Tod RR 1.34 (1.15, 1.56), p<0.001 ätze von Pat. verwen-Vergleich der Outcomes zwischen Weiter-Rauchern. Ex-• Endpunkt: Tod oder HI-Hospitalisation oder Myokardinfarkt: RR 1.26 (1.11, det wurden Rauchern seit ≤ 2 Jahren sowie Ex-Rauchern seit > 2 Jah-1.43), p<0.001 Statistik: Cox proporren und Nie-Rauchern andere Endpunkte n.s. (Konfidenzintervall schneidet 1; zu wenige Events) tional hazards model; primäre Endpunkte: Auftreten von Tod, Hospitalisationen stat. Signifikanz: 0,05 authors conclusion: "Quitting smoking appears to have a substantial and early efaufgrund von Herzinsuffizienz oder MI fect (within two years) on decreasing morbidity and mortality in patients with left Interessenkon-Follow up: durchschnittlich 41 Monate (intervention) bzw 37 ventricular dysfunction, which is at least as large as proven drug treatments recflikte/Sponsoring an-Monate (prevention) (SOLVD Intervention trial: 41,4 Monate ommended in patients with left ventricular dysfunction." aeaeben (range, 22-55); SOLVD Prevention trial: 37,4 Monate (range, - Studienzeitraum weit 14,6 - 62,0) zurückliegend

 $\bigcirc$   $\frac{\partial \hat{Z}}{\partial z}$  2019





# Alkoholkonsum

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Cosmi F. Regular wine consumption in chronic heart failure: impact on outcomes, quality of life, and circulating biomarkers. Circ Heart Fail 2015;8(3):428-37.	historische Kohortenstudie (sekundäre statistische Auswertung von Daten (Fragebögen) aus vorangegangenem RCT) Kohorte aus GISSI-HF trial (RCT; Vergleich Wirkung von mehrfach ungesättigten Fettsäuren oder Placebo zusätzlich zur Standardtherapie bei HF-Patienten) n=6973 (n=1235 in Biomarker Substudie + n=1465 in QoL, Depression und kognitiver Funktion Substudie) Endpunkte: klinische Outcomes (Gesamtmortalität; Gesamthospitalisationen oder Tod; Verschlechterung der Herzinsuffizienz, plötzlicher Tod); Lebensqualität; Biomarker Follow up: 3,9 Jahre Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz (NYHA II-IV) Fragestellung: Einfluss von Weinkonsum auf Outcomes (keine Intervention; retrospektive Auswertung als Prognosefaktor) Fragebögen über Ernährungsgewohnheiten Einteilung nach: • kein Weinkonsum • gelegentlicher Weinkosum • wenig - moderat (1-2 Gläser /Tag) • hoch (≥ 3 Gläser/Tag)	Alter: 67 (SD11) Jahre Ergebnisse: Hazard Ratios für gelegentlicher Weinkonsum (n=1325) - 1-2 Gläser/Tag (n=2570) - ≥3 Gläser/Tag (n=617); p-Werte für Trend: • All-cause mortality: Fully adjusted 0.91 (0.80–1.03); 0.96 (0.86–1.07); 0.91 (0.76–1.09); p=0.31 • All cause death or hospitalization for CV causes: Fully adjusted 1.07 (0.98–1.17); 1.01 (0.94–1.09); 1.04 (0.92–1.18); p=0.64 • Worsening HF: Fully adjusted 1.06 (0.94–1.21); 1.08 (0.97–1.21); 1.12 (0.94–1.34); p=0.11 • Sudden death: Fully adjusted 0.99 (0.79–1.24) 0.98 (0.81–1.19) 0.90 (0.65–1.24) p=0.63 -> kein statistisch signifikanter Zusammenhang zwischen Weinkonsum und klinischen Endpunkten Signifikante Korrelation zwischen Weinkonsum (≥3 Gläser/Tag) und einer besseren Wahrnehmung des eigenen Gesundheitszustandes (QoL) sowie weniger Auftreten von (moderaten-schweren) Depressionen Signifikanz und damit möglicher Zusammenhang bei Weinkonsum und zusätzlicher Rosuvastatin-Gabe: schlechtere Outcomes Authors conclusion: "We show for the first time in a large cohort of patients with chronic heart failure that moderate wine consumption is associated with a better perceived and objective health status, lower prevalence of depression, and less vascular inflammation, but does not translate into more favorable clinical 4-year outcomes."	OCEBM 3 (Kohorte aus RCT) historische Kohortenstudie Patientencharakteristika in Tabelle 1 beschrieben statistische Auswertung mit SAS: Markov chain Monte Carlo approach; lineare Regression; Hazard ratios "Sources of Funding + Disclosures" angegeben
Petrone AB. Alcohol consumption and risk of death in male physicians with heart failure. The American journal of cardiology 2014;114(7):1065-8.	prospektive Kohortenstudie, n=449 Daten aus Physicians Health Study I + II (PHS I: RCT, niedrigdosierets Aspirin und Betakarotin für Primärprävention von KHK und Krebs; 1982-1995; PHS II: 1997-2001) >>> Kohorte: alle Teilnehmer, die zwischen 19999 und 2001 den food frequency questionnaire beantworteten und eine bekannte HI hatten männliche Ärzte mit bestehender Herzinsuffizienz Fragestellung: Einfluss von Alkoholkonsum auf Mortalität (keine Intervention, retrospektive Auswertung als Prognosefaktor)	Alter: 75,7 ± 8,2 Jahre Ergebnisse: Zusammenhang ("J-shaped") zwischen Alkoholkonsum (Menge) und Überlebensrate. Die Art des Alkohols scheint keinen Einfluss zu haben. Beste Überlebensrate bei mittlerem Konsum. einfache Inzidenzraten für Mortalität pro 1000 Personen-Jahre:  82,7 (kein Alkoholkonsum); HR 1,00 (Ref.) 61,1 (Alkoholkonsum <1/Tag); HR 0,85 (95%CI 0,61-1,20) 55,1 (Alkoholkonsum 1-2/Tag); HR 0.60 (95%CI 0.40–0.88) 61,5 (Alkoholkonsum 3+/Tag); HR 0.71 (95%CI 0.42–1.21)	OCEBM 2 (prospektive Kohortenstudie) prospektive Kohortenstudie Patientencharakteristika in Tabelle 1 SAS; multivariable Regressionsanalyse; Signifikanzlevel: 0,05 n=449





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Endpunkte: Mortalität, Morbidität Follow Up: durschnittlich 7 Jahre; jährliche Follow Ups durchgeführt Fragebögen über Alkoholkonsum; jährliche Überprüfung per Mail-Fragebögen Einteilung nach: • kein Alkoholkonsum • Alkoholkonsum <1/Tag • Alkoholkonsum 1-2/Tag • Alkoholkonsum 3+/Tag	Prävalente KHK, Diabetes mellitus und Hypertonus scheinen keinen potentiellen Mediatoreinfluss auf diese Zusammenhänge zu haben.  Authors conclusion: "In this prospective study of male physicians with prevalent HF, we found a J-shaped association between alcohol intake and risk of death. Type of alcoholic beverage consumed did not influence such relation."	nach mittlerem Follow Up von 7 Jahren: 206 verstorben sehr stark selektierte Patientenpopulatin (männliche Ärzte mit Herzinsuffizienz)







# **Anhang 3.4** Evidenztabellen Kapitel Medikamentöse Therapie

# Anhang 3.4.1 Recherchen für 2. Auflage

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

# Sacubitril/Valsartan

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
McMurray JJ. Angiotensin-neprilysin inhibition versus enalapril in heart failure. N Engl J Med 2014;371(11):993-1004.	Zulassungsstudie PARADIGM, RCT, Phase-III Population: Patienten mit Herzinsuffizienz mit red. LVEF (HFrEF) (n = 8399) Intervention: LCZ696 (200 mg bid) (n = 4187) vs. Enalapril (10 mg bid) (n = 4212) Einschlusskriterien (Auswahl, vollständige Liste im Proto- koll): 1.Outpatients ≥ 18 years of age, male or female 2. Patients with a diagnosis of CHF NYHA II-IV and reduced EF: - NYHA II-IV, LVEF ≤ 40% at Visit 1 (change to ≤ 35% 15 December 2010) - BNP ≥ 150 pg/ml (NT-proBNP ≥ 600 pg/ml) at Visit 1 OR BNP ≥ 100 pg/mL (NT-proBNP ≥ 400 pg/ml) and a hospitalization for HF within the last 12 months 3. on an ACEI or an ARB at a stable dose of at least enalapril 10 mg/d or equivalent for at least 4 weeks before Visit 1 4. Patients must be treated with a β-blocker, unless contraindicated or not tolerated, at a stable dose for at least 4 weeks prior to Visit 1 Ausschlusskriterien (Auswahl, vollständige Liste im Proto- koll): symptomatisch niedriger Blutdruck, systolischer Blutdruck <100 mmHg (screening) bzw. 95 mmHg (randomization), estimated GFR < 30 ml per minute per 1,73m² KOF, o- der eine Abnahme der GFR um 25% (im Verlauf berichtigt auf 35%) zwischen Screening und Randomisierung, Serumkalium > 5,2 mmol/l at screening, Angioödeme in der Anamnese oder nicht akzeptable UAW bei Einnahme von ACE-Hemmern oder ARB Studiendesign: mit Run-in-Phase single-blind run-in period during which all patients received enalapril, which was followed by a single-blind run-in period	Baseline-Charakteristika: LCZ696: Alter: 63,8±11,5; weiblich 21,0%; NYHA II: 71,6% Enalapril: 63,8±11,3; weiblich 22,6%; NYHA II: 69,3% Sicherheit:  - run-in period: 12.0% Abbruch wegen AE (v. a. Husten, Hyperkalämie, Nierenfunktionsstörung, Bluthochdruck), a higher rate of withdrawal after adjustment for the shorter duration of treatment in the enalapril group than in the LCZ696 group - after randomization: LCZ696: likely to have symptomatic hypotension, events rarely required the discontinuation of treatment. cough, serum creatinine level of 2.5 mg per dL (221 µmol per L) or more, serum potassium level of more than 6.0 mmol/l were reported less frequently in LCZ696 group than in enalapril group (P<0.05 for all comparisons); stopped of study medication because of an adverse event 10.7% (LCZ696) vs. 12.3% (Enalapril), P=0.03 or because of renal impairment (0.7% vs. 1.4%, P=0.002).  Effektivität primärer Komposit-Endpunkt: 21.8% (LCZ696) vs. 26.5% (Enalapril), HR 0.80 (0.73-0.87); P<0.001 - CV deaths: 13.3% vs. 16.5%, HR, 0.80 (0.71-0.89); P<0.001 - hospitalized for heart failure: 12.8% vs. 15.6%, HR, 0.79 (0.71 to 0.89); P<0.001 - KCCQ clinical summary score after 8 month: between-group difference, 1.64 points; 95% Cl, 0.63 to 2.65; p = 0.001 - death from any cause: 17.0% (LCZ696) vs.19.8% (Enalapril) HR 0.84; 95% Cl, 0.76 to 0.93; P<0.001 - Subgruppen-Auswertungen: s. S. 1000 ff. (PDF S. 8) Sicherheit - New-onset atrial fibrillation: 84 patients(LCZ696) vs. 83 patients (Enalapril) (p = 0.84) - protocol-defined decline in renal function: 94 patients (LCZ696) and 108 patients (Enalapril) (p = 0.84) - progression to end-stage renal disease: 8(LCZ696) vs. 16(Enalapril) (p = 0.11) Kommentar: durch vorgeschaltete single-blind-Phase erfolgt Selektion aller Patienten mit relevanten UAW	OCEBM 2 (RCT)  1. Randomisierung: ja 2. Allocation concealment: ja, PC-gestützt 3. Details zur Verblindung: ja, jedoch zweischrittig siehe Studiencharakteristika 4. Patientencharakteristika beschrieben, Gruppen ausbalanciert: ja 5. Doku der Drop-out: ja 6. stat. Methoden: ja 7. Methodik (Skalen, Messungen etc.) beschrieben: ja 8. ITT: ja 9. Cross-over: nein 10. Col/Funding: Novartis





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	during which all patients received LCZ696, to ensure an acceptable side-effect profile of the study drugs at target doses; and double-blind treatment in the two study groups primärer Endpunkt: Komposit-Endpunkt: death from CV causes or a first hospitalization for heart failure sekundäre Endpunkte: time to death from any cause, change in clinical summary score on the KCCQ, time to a new onset of atrial fibrillation, time to the first occurrence of a decline in renal function  Follow-up: in den ersten 4 Monaten alle 2-8 Wochen, dann alle 4 Monate  Zeitraum: Rekrutierung: 08.12.2009-23.11.2012; 28.03.2014  Abbruch der Studie nach 3. Interimanalyse  Ort: multizentrisch, 1043 Center, 47 Länder		
Solomon SD. The angiotensin receptor neprilysin inhibitor LCZ696 in heart failure with preserved ejection fraction: a phase 2 double-blind randomised controlled trial. Lancet 2012;380(9851):1387-95.	PARAMOUNT, RCT, Phase-II Intervention: LCZ696 (50 mg bid, auftitriert bis 200 mg bid innerhalb 2-4 Wochen) vs. Valsartan (40 mg bid, auftitriert bis 160mg bid innerhalb 2-4 Wochen) Studiendesign: - Run-in-Phase: "Eligible patients were enrolled into a 2-week, singleblind, placebo run-in period, during which time they continued their background treatments. ACE inhibitors and ARBs were required to be discontinued 24 h before randomisation. After 2 weeks, all patients who fulfilled the criteria for enrolment were randomly assigned (1:1) to treatment with either LCZ696 or valsartan."  Population: n = 301 Einschlusskriterien: ≥ 40 Jahre, HFpEF (LVEF ≥ 45%), dokumentierte HI mit Symptomen (anstrengungsinduzierte Dyspnoe, Orthopnoe, paroxysmale Dyspnoe, periphere Ödeme), NT-proBNP > 400 pg/mL beim Screening, Diuretikatherapie, systol RR < 140 mm Hg oder 160 mm Hg oder weniger, wenn 3 oder mehr blutdrucksenkende Medikamente zum Zeitpunkt der Randomisierung verabreicht werden, geschätze (eGFR) von mindestens 30 mL/min per 1·73 m² beim Screening (calculated by the Modification of Diet in Renal Disease formula), Kaliumkonzentration von nicht mehr als 5,2 mmol/L.	Baseline-Charakteristika: siehe Tab. S. 1389 Sicherheit:  - LCZ696: 22 patients (15%) ≥ 1 SAE, including 1 death;  - valsartan: 30 patients (20%) ≥ 1 SAE, including 2 deaths (table 4)  - patients with hypotension, renal dysfunction, or hyperkalaemia: kein Unterschied zw. Gruppen Over 36 weeks:  - eGFR decreased to a greater extent in the valsartan group (−1,6 vs. −5,2 mL/min per 1,73 m²; p=0·007)  - urinary albumin creatinine ratio increased to a greater extent in LCZ696 group (1,9 to 2,9 mg/mmol vs. 2,0 to 2,0 mg/mmol; p=0,02) Effektivität  - primärer Endpunkt: change in NT-proBNP at 12 weeks: (n = 266) significantly different in LCZ696 group compared with valsartan group (ratio of change LCZ696/valsartan 0,77, 95% CI 0,64−0,92, p=0,005) with a greater reduction in the LCZ696-treated patients  - Ausgewählte weitere Ergebnisse: at 12 weeks:  • blood pressure: reduced by 9,3 (SD 14)/4,9 (10) mmHg (LCZ696) and 2,9 (17)/2,1 (11) mmHg (valsartan) (p=0,001 for systolic and p=0,09 for diastolic blood pressure differences).  • no significant changes: in left ventricular size or function, diastolic function, left ventricular mass, or tricuspid regurgitant velocity between treatment groups	OCEBM 2 (RCT)  1. Randomisierung: ja  2. Allocation concealment: ja  3. Details zur Verblindung: zweischrittig: siehe Studeincharakteristika  4. Patientencharakteristika beschrieben, Gruppen ausbalanciert: ja  5. Doku der Drop-out: ja  6. stat. Methoden: ja  7. Methodik (Skalen, Messungen etc.) beschrieben: ja  8. ITT: nein (nur Patienten, für die Followup-Assessment jeweils vorlag - s.1390 linker Absatz)  9. Cross-over: c.a.

© <u>äźq</u> 2019





KBV	<u> </u>
TCD (	<i>p</i> ——

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Ausschlusskriterien: LVEF jemals < 45%, isolated right heart failure due to pulmonary disease, dyspnoea due to non-cardiac causes (pulmonary disease, anaemia, or severe obesity, primary valvular or myocardial diseases, or coronary artery or cerebrovascular disease needing revascularisation within 3 months of screening or likely to need revascularisation during the trial); number of patients enrolled with atrial fibrillation was limited to roughly 25% of the total; Anzahl der eingeschlossenen Patienten mit Vorhoffflimmern war auf 25% limitiert primärer Endpunkt: change from baseline in NT-proBNP, assessed at 12 weeks sekundäre Endpunkte: changes in EKG measures, and change in blood pressure, change in NYHA class, clinical composite assessment, quality of life (Kansas City cardiomyopathy questionnaire; KCCQ) Follow-up: 4, 12, 36 Wochen Zeitraum: 02.11.2009-31.03.2011 Ort: multizentrisch; 65 Zentren, 13 Länder	at 36 weeks:  NT-proBNP remained reduced in LCZ696 group, the difference between groups was no longer significant (p=0,20).  blood pressure: reduced by 7,5 (15)/5,1 (10,8) in LCZ696 group versus 1,5 (16)/0,34 (11·5) in valsartan group (p=0,006 for systolic and p=0,001 for diastolic blood pressure diff erences)  Left atrial volume: reduced significantly in the LCZ696 group (p=0,003), as was left atrial dimension (p=0,034). The change in left atrial size was most apparent in patients without atrial fibrillation at baseline.	10. Coi/Funding: Novartis

© <u>äzq</u> 2019 122







# Subanalysen PARADIGM

Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Packer M. Angiotensin receptor neprilysin inhibition compared with enalapril on the risk of clinical progression in surviving patients with heart failure. Circulation 2015;131(1):54-61.	Fragestellung: description of the incremental effects of LCZ696 over enalapril on the nonfatal progression of heart failure in surviving patients:  - Effect on Death or Hospitalization for Any Reason  - Effect on Occurrence of Clinical Worsening  - Effect on Biomarkers of Heart Failure Progression  Sicherheit: keine Angaben zu UAW  primärer Endpunkt  - death for any reason: 835 patients (enalapril group) and 711 (LCZ696 group), reflects a 16% incremental reduction in the risk of death (HR 0.84; 95% Cl 0.76– 0.93, P=0.0009)  - death or hospitalization for any reason: 2093 (enalapril group) and 1892 (LCZ696 group), reflects a 12.6% lower risk (HR, 0.87; 95% Cl, 0.82–0.93; P<0.0001).  - worsening heart failure requiring the addition of a new drug, intravenous therapy, or an increase in the daily dose of diuretic for >1 month: fewer LCZ696-treated then enalapril treated patients (520 versus 604; HR, 0.84; 95% Cl, 0.74–0.94; P=0.003).  ausgewählte weitere Ergebnisse  - Evaluation and treatment for worsening heart failure in the emergency department: Fewer in LCZ696 group than in the enalapril group (102 versus 150; HR, 0.66; 95% Cl, 0.52- 0.85; P=0.001)  - Hospitalisation for heart failure: Fewer in LCZ696 group than in enalapril group were (HR 0.79; 95% Cl, 0.71–0.89; P<0.001), for a cardiovascular reason (HR 0.88; 95% Cl, 0.81–0.95; P<0.001) or for any reason (HR 0.88; 95% Cl, 0.82–0.94; P<0.0001)  - The between-group difference in the risk of hospitalization for heart failure was statistically significant as early as 30 days following randomization (HR at 30 days, 0.60; 95% Cl, 0.38–0.94; P=0.027)  - LCZ696 group had 18% fewer stays in intensive care (P=0.005)
Simpson J. Comparing LCZ696 with enalapril according to baseline risk using the MAGGIC and EMPHASIS-HF risk scores: an analysis of mortality and morbidity in PARADIGM-HF. J Am Coll Cardiol 2015;66(19):2059-71.	Fragestellung:  - Kalkulation des Baseline-Risikos mit MAGGIC risk score  - Risikoanalyse mit EMPHASIS-HF score bei NYHA I und II  - Analyse des Effektes von LCZ696 vs. Enalapril hinsichtlich des Risikoscores  Population: für MAGGIC risk score: n = 8375 (von 8399) Pat. für EMPHASIS_HF_Score: 6112 Patienten mit NYHA I und II Sicherheit: Hyperkaliämie am häufigsten, symptomatische Hypotonie, renale Dysfunktion (zunehmende Häufigkeit mit höherem Risikoscore für alle UAW) (Details s. Tab. 3, S. 2066)  Outcome allgemein  - mit jedem Punkt im MAGGIC-Score> Erhöhung des Risikos für kombinierten primären Endpunkt um 6% (CI: 5%-7%, p<0,001)  - mit jedem Punkt im Risikoscore steigt Rate der Todefälle jeglicher Ursache um 7% (CI: 6%-8%, p<0,001)  Effektivität  MAGGIC- Risikoscore  - je höher Score, desto besser der Behandlungseffekt von LCZ696 bzgl. primärer Komposit-Endpunkt





Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
	<ul> <li>p-Wert für Interaktion zwischen Riskoscore und Behandlungseffekt von LCZ696: für CV-Todesrisiko 0,88; für Hospitalisierung: 0,02</li> <li>Effekt von LCZ696 konsistent mit Enalapril</li> <li>EMPHASIS_HF_Score:</li> <li>konsistente Effekte von Enalapril und LCZ696 in verschiedenen Riskoscore-Werten</li> <li>je jöher der Scorewerte, desto besser die Effekte von LCZ696</li> </ul>
Desai AS. Effect of the angiotensin-receptor-neprilysin inhibitor LCZ696 compared with enalapril on mode of death in heart failure patients. Eur Heart J 2015;36(30):1990-7.	Fragestellung: Differenzierung der Todesfälle nach Todesursachen primärer Endpunkt:  - 1251 deaths (80.9% of deaths) were ascribed to CV causes including 558 deaths (13.3% of total patients) in the LCZ696 group and 693 (16.5%) in the enalapril group (HR for death from cardiovascular causes with LCZ696 vs. enalapril 0.80; 95% Cl 0.72–0.89; P< 0.001)  - The hazard for sudden death (HR 0.80, LCZ696 vs. enalapril, 95% Cl 0.68–0.94, P < 0.008) and death due to worsening heart failure (HR 0.79, LCZ696 vs. enalapril, 95% Cl 0.64–0.98, P < 0.034) was significantly reduced by treatment with LCZ696 ausgewählte weitere Ergebnisse:  - Todesfälle während der Studie: 1546 patients, 711 (17.0%) in LCZ696 group and 835 patients (19.8%) in enalapril group (HR, for death from any cause 0.84, 95% Cl 0.76–0.93)  - 229 deaths (14.8% of deaths) non-cardiovascular causes: 120 deaths (2.8% of total patients) in LCZ696 group and 109 (2.5% of total patients) in enalapril group.  - Non-CV deaths did not differ by randomized treatment groups (HR 1.07 for non-CV death, LCZ696 vs. enalapril, 95% Cl 0.85–1.34, P < 0.59).  - resuscitated and non-resuscitated sudden death events: we observed a 22% reduction in the risk of sudden death in LCZ696 group compared with enalapril (HR 0.78, 95% Cl 0.66, 0.92, P < 0.002)
Jhund PS. Efficacy and safety of LCZ696 (sacubitril-valsartan) according to age: in- sights from PARA- DIGM-HF. Eur Heart J 2015;36(38):2576-84.	Fragestellung: Wirksamkeit und Sicherheit in Abhängigkeit vom Alter Patientencharakteristika:  Alter: median 63.8 years, ≥75 years: 1563 (18.6%), ≥80 years: 587 (7.0%), ≥85 years: 121 (1.44%) (s. auch Tab. 1, S 2578)  Sicherheit:  - adverse effects became more common with increasing age  - symptomatic hypotension:  Enalapril: <55 years: 7.6%; ≥75 years: 11.9%  LCZ696: <55 years: 11.5%; ≥75 years: 17.7%.  - no interaction between age and treatment on the rate of hypotension or any of the other AEs  Effektivität (differenzierte Darstellung siehe Tabelle 2, S. 2579)  primärer Endpunkt: effect of LCZ696 compared with enalapril was consistent across all age groups, including in the most elderly patients (P-value for interaction = 0.81)  - all cause mortality: the rate of death increased with increasing age, the effect of LCZ696 compared with enalapril was consistent across the spectrum of age (P=0.99)  - risk in the LCZ696 group was lower than in the enalapril group across the age spectrum, except for CV mortality (and the composite of CV mortality or heart failure hospitalization) in the most elderly, the 95% CI were wide. (siehe Abb.2, S. 2581)  - The benefit of LCZ696 over enalapril in preventing worsening of KCCQ: consistent across the age groups (P=0.90).  - no interaction between age, treatment, and region on KCCQ score (p = 0.44)

© <u>äźq</u> 2019







## Referenz Studiencharakteristika, Studienergebnisse Solomon SD. Influ-Fragestellung: Zusammenhang zwischen LVEF und Outcomes und Effektivität von Sacubitril/Valsartan ence of Eiection Frac-LVEF Kategorien: tion on Outcomes and <17.5% Efficacy of Sacubi-≥17.5% to <22.5% tril/Valsartan (LCZ696) ≥22.5% to <27.5% in Heart Failure with Reduced Ejection ≥27.5% to <32.5% Fraction: The Pro-≥32.5% spective Comparison Outcome allgemein: of ARNI with ACEI to -LVEF ranged from 5% to 42% (mean, 29.5±6.2%; median, 30; IQR, 25-34) Determine Impact on Global Mortality and - Each 5-point reduction in EF was associated with: Morbidity in Heart Fail-• 9% increased risk of CV death or HF hospitalization (HR, 1.09: 95% CI, 1.05–1.13: P<0.001) ure (PARADIGM-HF) • 9% increased risk for CV death (HR, 1.09; 95% CI, 1.04-1.14) Trial. Circ Heart Fail • 9% increased risk in HF hospitalization (HR, 1.09; 95% CI, 1.04–1.14) 2016;9(3):e002744. • 7% increased risk in all-cause mortality (HR. 1.07: 95% CI. 1.03-1.12) in adjusted analyses Effektivität: Sacubitril/valsartan was effective across the spectrum of EF: - primary outcome (P interaction = 0.87). - CV death (P interaction = 0.55), - HF hospitalization (P interaction = 0.78) - all-cause mortality (P interaction = 0.93) Kristensen SL. Risk Fragestellung: Zusammenhang zwischen glycemic status und Outcomes sowie Effektivität von Sacubitril/Valsartan Related to Pre-Diabetes Mellitus and Dia-4013 (49%), davon mit bekannter Diabetes (n = 2907) oder HbA1c ≥6.5% (n = 1106) betes Mellitus in Heart (Diabetes-Subgruppen siehe Tab.1, Seite 5) Failure With Reduced Outcome nach Diabetes-Subgruppen: Ejection Fraction: Insights From Prospec-- primary composite outcome, all-cause death: lowest in the normal HbA1c group, significantly higher in the pre-diabetes mellitus category, highest in individuals with unditive Comparison of agnosed and known diabetes mellitus ARNI With ACEI to - history of diabetes mellitus: higher risk of the primary composite outcome compared with those with normal HbA1c: adjusted HR, 1.64 (1.44 to 1.88); P<0.001. HR for Determine Impact on undiagnosed diabetes mellitus (HbA1c, >6.5%) compared with HbA1c <6.0% was 1.39 (1.18-1.64); P<0.001 Global Mortality and - risk of the primary outcome: higher in known diabetes mellitus (P=0.025), primarily because of a higher risk of heart failure hospitalization (P=0.032), Morbidity in Heart Fail-- risk of cv death: similar in known and undiagnosed diabetes mellitus (P=0.205) ure Trial. Circ Heart Fail 2016;9(1). - KCCQ score after 8 months: known diabetes mellitus (35%) and undiagnosed diabetes mellitus (32%) had a decline of ≥5 points in KCCQ score, compared with patients with pre-diabetes mellitus (30%) and those with normal HbA1c (29%); P= 0.0002 - KCCQ score, 5-point reduction, comparision normal HbA1c: adjusted OR for a 5-point reduction were 1.23 (1.07–1.40) for patients with known diabetes mellitus, 1.12 (0.95–1.33) for those with undiagnosed diabetes mellitus, and 1.04 (0.91–1.20) for patients with pre-diabetes mellitus (Table 2).

© <u>äzq</u> 2019





Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
	<ul> <li>risk of all-cause mortality: higher in patients with known diabetes mellitus, compared with patients with HbA1c ≥6.5%, and more so in adjusted analyses (HR, 1.46 [1.26–1.70] versus HR, 1.25 [1.03–1.51]; P=0.07).</li> <li>AEs: more prevalent in patients with diabetes mellitus, than with normal HbA1c, intermediate in the pre-diabetes mellitus group</li> <li>Renal impairment and hyperkalemia: more prevalent in patients with diabetes mellitus.</li> <li>Effektivität und Sicherheit LCZ696:</li> <li>reduced the occurrence of the primary composite outcome compared with enalapril</li> <li>higher likelihood of increase in serum creatinine ≥3.0 mg/dL in LCZ696 group</li> </ul>

# Subanalysen PARAMOUNT

Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Jhund PS. Elevation in high-sensitivity troponin T in heart failure and preserved ejection fraction and influence of treatment with the angiotensin receptor neprilysin inhibitor LCZ696. Circ Heart Fail 2014;7(6):953-9.	Fragestellung: Zusammenhang von Tropinin-P mit Outcomes und Effektivität von Sacubitril/Valsartan primäres Outcome:  - change in NT-proBNP from baseline to 12 weeks Population: 298 aus PARAMOUNT; signifikante Baseline-Unterschiede in Interventions-Subgruppen für Parameter: GFR, diastolischer Blutdruck, Alter und Geschlecht, Diabetes mellitus in Anamnese Outcome allgemein:  - after 36 weeks: hs-TnT fell in both groups (Abb.2); majority of patients still having a hs-TnT in the myocardial injury range  - Change in hs-TnT correlated with change in NT-proBNP at 36 weeks (r=0.35; P<0.001); not at 12 weeks (r=0.12; P=0.06)  - multivariable model: female sex (P=0.004), prior MI (P=0.016), and higher eGFR (P<0.001) were associated with lower hs-TnT at baseline; higher NT-proBNP was associated with higher hs-TnT at baseline (P<0.001)  - higher hs-TnT had higher NTproBNP (r=0.43; P<0.001) and lower eGFR (r=-0.35; P<0.001)  - differences in cardiac structure in patients with an elevated troponin: larger left atrial diameter, left ventricular volume, greater left ventricular mass, higher Tricuspid regurgitant  - no differences in measures of cardiac systolic or diastolic function, including left ventricular ejection fraction, global longitudinal strain, E', or E/E' ratios Effektivität LCZ696:  - Compared with valsartan, LCZ696 was associated with greater reduction in hs-TnT  - ratio of change in hs-TnT: Comparison LCZ696 vs. valsartan 0.88 (0.77–1.00), P=0.05 at 12 weeks and 0.86 (0.75–0.99), P=0.03 at 36 weeks
Jhund PS. Independence of the blood pressure lowering effect and efficacy of the angiotensin receptor neprilysin inhibitor, LCZ696, in patients with heart failure with	Fragestellung: Zusammenhang zwischen Blutdrucksenkung durch LCZ696 und Effekten auf Herz und Nieren primäres Outcome: change from baseline in NT-proBNP at 12 weeks sekundäre Outcomes: changes in echocardiographic measures, blood pressure, NYHA class NT-proBNP nach 12 Wochen: - poor correlation between change in SBP and change in NT-proBNP in the LCZ696 (r =0.17, P=0.06) and valsartan (r =0.05, P =0.58) - NT-proBNP fell significantly in the LCZ696 group vs. the valsartan group (ratio for change 0.76, 95% CI 0.63–0.92, P =0.006)

© <u>azq</u> 2019





Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
preserved ejection fraction: an analysis of the PARAMOUNT trial. Eur J Heart Fail 2014;16(6):671-7.	- After adjusting for change in SBP the ratio for change in NT proBNP in the LCZ696 group vs. the valsartan group was (0.76, 95% CI 0.63–0.93, P =0.008), similar to that for the unadjusted change in NT-proBNP (0.76, 95%CI 0.63–0.92, P =0.006)  SBP nach 12 Wochen:  - mean SBP change LCZ696 -9mmHg (SD 15) and -3mmHg (SD 17) in valsartan (P =0.002)  - no interaction between randomized treatment and change in SBP on the outcome of NT-proBNP level (P =0.38)  - SBP variability not different between the LCZ696 and valsartan groups (P =0.70)  - no interaction between SBP pressure variability and the effect of treatment on NT-proBNP (P =0.56)  NT-proBNP und SBP nach 36 Wochen:  - mean SBP change: -7mmHg (SD 17) and -1mmHg (SD 18); respektivly (P =0.002)  - poor correlation: change in SBP and change in NT-proBNP (LCZ696: r=0.015, p = 0.90; valsartan: r=-0.09, P =0.36)  - poor correlation: change in SBP and change in left atrialdiameter, left atrial volume, and eGFR (P =0.73, P =0.76, and P =0.04, respectively)  - SBP variability not different between the LCZ696 and valsartan groups (P =0.56).  - no interaction between change in NYHA class (p=0.74), left atrial diameter (P =0.06), left atrial volume index (p=0.83), or eGFR (P =0.08)
Zile MR. Plasma Biomarkers Reflecting Profibrotic Processes in Heart Failure With a Preserved Ejection Fraction: Data From the Prospective Comparison of ARNI With ARB on Management of Heart Failure With Preserved Ejection Fraction Study. Circ Heart Fail 2016;9(1).	Fragestellung: Beziehung zwischen Biomarkern und demographischen Charakteristika, EKG, Änderungen NT-proBNP, linksatriales Volumen Biomarker-Subanalyse: - lösliches ST2 ( Growth Stimulation-Expressed Gene 2) - Galectin-3 - Matrix Metalloproteinase-2 - N-terminales Prokollagen(III)-Propeptid Ergebnisse: - alle 4 Biomarker mit Schwere der Erkrankung (i.e. NT-proBNT, linksatriales Volumen) korreliert - alle Biomarker nicht mit Wirkung von ARNI auf NT-proBNT assoziiert - Baseline-Level von löslichem ST2 ( Growth Stimulation-Expressed Gene 2) und Galectin-3 mit linksatrialem Volumen assoziiert (Patienten mit Werten unter Median (<33 ng / ml lösliche Form von ST2 und <17,8 ng / ml Galectin 3) profitierten mit reduziertem Linksherzvolumen, die anderen Patienten nicht ARNI verringerten NT-proBNT, aber nicht die Levels der 4 Biomarker Kommentar: Volltext noch nicht bestellbar, Ergebnisse aus Abstract
Voors AA. Renal effects of the angiotensin receptor neprilysin inhibitor LCZ696 in patients with heart failure and preserved ejection fraction. Eur J Heart Fail 2015;17(5):510-7.	Fragestellung: Effekte auf Nierenfunktion Baseline-Charakteristika: (differenziert nach Subgruppen: Tab.1, S. 513 RefID: 25014)  - mean age was 71±9.1 years, mean LVEF was 58±7.7%. (93%) used an ACE-inhibitor or an angiotensin receptor blocker (ARB), 21% used a mineralocorticoid receptor antagonist (MRA). Mean serum creatinine was 1.05±0.32 mg/dL, and mean eGFR was 65.4±20.4mL/min.1.73m2, while 42% had chronic kidney disease defined as a reduction in eGFR to less than 60mL/min.1.73m2. The geometric means of UACR and cystatin C were within normal reference ranges [2.2mg/mmol (IQR=1.9–2.7) and 1.17mg/L (IQR=1.14–1.21), respectively].  primärer Endpunkt: effects on renal function after 12 weeks treatment: change in eGFR, Cystatin C, change in urinary albumin excretiob (UACR), Worsening renal function (WRF)  - Gruppengrößen unterschiedlich (No Worseneing of renal failure "no WFR": 260, "WFR": 41)

© <u>äźq</u> 2019





Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
	- A total of 15 AEs were associated with the high-level group term 'renal disorders (excluding nephropathies)'. These occurred in three patients in the LCZ969 group (2.0%) and nine patients in the valsartan group (5.9%) (Fisher exact P =0.14).
	- Mean change in eGFR between baseline and 12weeks of treatment was not significantly different between groups (P =0.14). However, between baseline and 36 weeks, LCZ696 patients experienced a smaller decline in eGFR compared with patients treated with valsartan (-1.5±13.1 vs5.2±11.4 mL/min.1.73m2, between-group P =0.008)
	- mean serum creatinine increased by +0.03±0.18mg/dL in the LCZ696 group and by +0.09±0.20 mg/dL in the valsartan group at 36weeks (between group P =0.007)
	- Baseline cystatin C was lower in the LCZ696 than in the valsartan group [1.1 mg/L (IQR 1.0–1.3) vs. 1.3 mg/L (IQR 1.0–1.5), between group P <0.00]. Mean change between baseline and 12weeks (between-group P =0.44) and between baseline and 36weeks (between-group P =1.0) was similar between both groups

- UACR increased rapidly after starting treatment in the LCZ696 group, while UACR remained stable in the valsartan group (p for difference at 36weeks=0.016)

- 5% and 6% of patients developed WRF at 12weeks and 36weeks, respectively, in the LCZ696 group. In the valsartan group, WRF occurred in 7% and 13% of patients at 12weeks and 36weeks, respectively (adjusted P for stratification criteria and baseline creatinine=0.68 and 0.08, respectively)

# Ivabradin

# Aggregierte Evidenz

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Cammarano C. Meta- analysis of Ivabradine in Patients With Stable Coronary Artery Dis- ease With and Without Left Ventricular Dys- function. Clin Ther 2016;38(2):387-95.	gepoolte Analyse von BEAUTIFUL, SHIFT und SIGNIFY Suchzeitraum: 2004–7.10.2015 Einschluss: nur RCT, Patienten mit stabiler KHK mit und ohne LV-Dysfunktion Endpunkte: Mortalität, CV-Mortalität, Hospitalisierung aufgrund neu auftretender oder verschlechterter HI; Sicherheit Body of evidence: 36.524 Patienten, davon 17422 mit LV-Dysfunktion	Patientencharakteristika: mittleres Alter: zwischen 60 und 65 Jahre; 76% Männer Effektivität: gepoolte Analyse von BEAUTIFUL und SHIFT (nur Pat. <i>mit HI und LV-Dysfunktion</i> ) - all-cause-Mortalität: OR 0.97 (0.84-1.12), p=0.69 - Hospitalisierung aufgrund verschlechterter HI: OR 0.85 (0.63-1.15), p=0.69 gepoolte Analyse von BEAUTIFUL, SHIFT und SIGNIFY (Patienten <i>mit und ohne Herzinsuffizienz</i> ): - all-cause-Mortalität: OR 1.00 (95% CI 0.91-1.11), p=0.98 - CV-Mortalität: OR 1.02 (0.91-1.15), p=0.74 - Hospitalisierung aufgrund von erstmaliger oder verschlechterter HI: OR 0.94 (0.71-1.25), p=0.69 Sicherheit (gepoolte Analyse von BEAUTIFUL, SHIFT und SIGNIFY) - kein signifikanter Anstieg von SAEs aller Art - Vorhoffflimmern: OR 1.35 (1.19-1.53), p<0.001 - Bradykardie: OR 6.54 (3.30-12.9), p<0.001 - Phosphene: OR 7.77 (4.12-14.63), p<0.001 - verschwommenes Sehen: OR 3.07 (2.18-4.32), p<0.001	OCEBM: 1 (syst. Review und Metaanalyse von RCT AMSTAR: 6/11 n-y-n-y-n-y-y-n





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		authors conclusion: " data do not support unselective ivabradine use in a wide range of patients with CAD who have been able to tolerate longterm betablockers. Data from SHIFT in patients with moderate to severe heart failure and LVD, along with subgroups of patients with a heart rate ≥ 70 bpm, represent the clearest guideance for selecting ivabradine"	
Martin RI. Atrial fibrillation associated with ivabradine treatment: meta-analysis of randomised controlled trials. Heart 2014;100(19):1506-10.	Metaanalyse von RCT, darunter viele nicht publizierte Daten (z. B. für BEAUTIFUL nicht publizierte Sicherheitsdaten) Suchzeitraum: bis Oktober 2013 Einschluss: sowohl Placebo-kontrollierte als auch Nicht-Unterlegenheits-Studien Endpunkt: Vorhofflimmern Body of evidence: 11 studies: 1 from the published report, 6 from the EMeA and 4 from personal communications; davon 7 in Metaanalyse (in den anderen keine Daten zu Vorhofflimmern)	Metaanalyse (n = 21.571), Fokus Vorhoffflimmern Sicherheit Vorhoffflimmern RR 1.15 (95% CI 1.07-1.24), p=0,0027 (->Risiko um 15% erhöht) NNH=208 (122-667) authors conclusion: "Use of ivabradine is associated with an approximately 15% increase in the risk of developing AF. This risk is greater than previously reported in the product safety information."	OCEBM: 1 (syst. Review und Metaanalyse von RCT AMSTAR: 6/11 ca-ca-y-y-n-y-y-n-y-y-n
Fox K. Effect of ivabradine in patients with left-ventricular systolic dysfunction: a pooled analysis of individual patient data from the BEAUTIFUL and SHIFT trials. Eur Heart J 2013;34(29):2263-70.	Fragestellung: gepoolte Analyse der Patienten mit Herzfrequenz ≥ 70bpm aus SHIFT (Ref ID 18922) und BEAU-TIFUL (Ref ID 17582)  Population: alle 6505 Patienten aus SHIFT (=alle, ≥ 70 bpm war Einschlusskriterium) plus 5392 aus BEAUTI-FUL (von insgesamt 10.917)  gesamt: n = 11.897	Patientencharakteristika: Alter: 62.6 (Ivabradin), 62,0 (Plac.) Jahre; 79% Männer Effektivität:  CV Mortalität oder HI-Hospitalisierung: 0.87 (0.80–0.94) p<0.001  CV Mortalität: 0.94 (0.85–1.05) 0.272  HI-Hospitalisierung: 0.81 (0.73–0.89) ,0.001  Mortalität: 0.96 (0.87–1.05) 0.356  Effekte steigen bei Patienten mit Herzfrequenz ≥ 75 bpm  LFEV und NYHA: keine wesentlichen Unterschiede in Subgruppen Sicherheit:  SAE: insgesamt nicht häufiger symptomatische Bradykardie: 4% vs. 0,8 % (p<0,001) asympt. Bradykardie: 4% vs. 1% (p>0,001)  Vorhofflimmern: 8% vs. 7% (p<0,001)  Phosphene: 3% vs. 0,7 % (p<0,001)  verschwommenes Sehen: 0,8% vs. 0,4% (p=0,017)  Studienabbrüche aufgrund AEs: 13% vs. 11% (p<0,001)	OCEBM 2 (kein systematischer Review, Metaanalyse von 2 ausgesuchten RCT) siehe SHIFT (Ref ID 18922) und BEAUTIFUL (Ref ID 17582) Hersteller-Publikation (Servier) statistische Methoden detailliert beschrieben







# RCT

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Swedberg K. Ivabradine and outcomes in chronic heart failure (SHIFT): a randomised placebo-controlled study. Lancet 2010;376(9744):875-85.	SHIFT (Zulassungsstudie für Indikation Herzinsuffizienz) Studiendesign: randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group Intervention: Ivabradine vs. placebo in addition to standard HI treatment Run-in-Phase: 2 Wochen 5 mg bid Ivabradine, danach Dosis auf 7,5 mg erhöht, wenn Herzfrequenz >60 bpm; wenn <50 bpm: Dosis auf 2,5 mg reduziert Follow-up: nach 4 Wochen, dann q4m; nachträgliche Dosisanpassungen möglich (s. Run-in-Phase) Endpunkte: - primär: composite CV-death or hospital admission aufgrund Herzinsuffizienz - sekundär: composite CV-death or hospital admission aufgrund Herzinsuffizienz bei Pat. mit min. 50% Zieldosis Betablocker, Mortalität, CV-Mortalität u. a. Population: n = 6558 Einschluss: Patienten mit HFrEF (LVEF <= 35%), Herzfrequenz ≥ 70bpm, Hospitalisierung aufgrund HI <= 12 Monate, Sinusrhythmus Ausschluss: Vorhoffflimmern/-flattern, Myokardinfarkt <2 Mon. u. a. Ort: multinational (677 Zentren, 37 Länder) Zeitraum: 10/2006, last patient assigned 6/2009; closure 03/2010	Baseline-Patientencharakteristika:  Durchschnittsalter 60,4 Jahre (11% ≥ 75 J.); 76% Männer 49% NYHA II, 50% NYHA III, 2% NYHA IV mittlere Herzfrequenz 79,9 bpm; mittlere LVEF 29,0% β blocker: 89%, davon 56% mit min. 50% der Zieldosis, 26% mit Zieldosis behandelt Medianes follow-up: 22,9 Monate (IQR 18–28) Effektivität - CV-Tod oder HI-Hospitalisierung: 24% vs. 29%, HR 0,82 (95% CI 0,75-0,90), p<0,0001 - CV-Tod oder HI-Hospitalisierung bei 50% der Zieldosis Betablocker: HR 0,90 (95% CI 0,77-1,04) - all-cause und CV- Mortalität: n.s HI-Mortalität: 3% vs. 5%, HR 0,74 (0,58-0,94), p=0,014 - sig. verbessert: alle Hospitalisierungs-Endpunkte - Herzfrequenz-Reduktion: nach 28 Tagen um 10,9 (95% CI 10·4–11·4) bpm; nach 1 Jahr um 9,1 (95% CI 8·5–9·7) bpm; zu Studienende 8,1 (95% CI 7·5–8·7) bpm  Subgruppenanalysen: Effekt ausgeprägter bei: jüngeren Patienten, Frauen, keine β Blocker-Einnahme, nicht-ischämische Ursache der HI, NYHA II, Diabetiker, kein Bluthochdruck, Baseline Herzfrequenz ≥ 77 bpm Sicherheit: - withdrawal 21% vs. 19%; AEs 45% vs. 48% - sympt. Bradykardie: 5% vs. 1% (p=0,002); - asympt. Bradykardie: 5% vs. 1% (p<0,0001) - Vorhofflimmern: 9% vs. 8% (p=0,137) - Phosphene: 3% vs. 1% (p<0,0001) - verschwommenes Sehen: 1% vs. <1% (p=0,042)  Kommentar: stark vorselektierte Patientenpopulation (Ein/Ausschlusskriterien, Run-in-Phase); keine sig. Ergebnisse bei Patienten mit ausreichender Betablocker-Therapie	OCEBM 2 (RCT) - randomisiert, Allocation concealment beschrieben, Details der Verblindung beschrieben - Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen - Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm - Statistische Methoden beschrieben Definitionen beschrieben Sponsoring: Servier
Fox K. Ivabradine for patients with stable coronary artery disease and left-ventricular systolic dysfunction	BEAUTIFUL (Zulassungsstudie für Indikation Angina Pectoris) Studiendesign: randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group	Baseline-Patientencharakteristika: Durchschnittsalter 65,2 15% NYHA I, 61% NYHA II, 23% NYHA III Männer 83%	OCEBM 2 (RCT) - randomisiert, Allocation concealment beschrieben, Details der Verblindung beschrieben





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
(BEAUTIFUL): a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. Lancet 2008;372(9641):807-16.	Intervention: Ivabradin vs. Placebo (+ standard HI treatment) Run-in-Phase: 2 Wochen ohne Studienmedikation, danach 5 mg bid Ivabradine bzw. Placebo, nach weiteren 2 Wochen Dosis auf 7,5 mg erhöht, wenn Herzfrequenz >60 bpm; Dosisreduktion auf 5 mg wenn <50 bpm oder sympt. Bradykardie Follow-up: nach 2 Wochen, 1, 3, 6 Monate, danach q6m, insgesamt 28 Monate Endpunkte: - primärer Endpunkt: composite CV-death or hospital admission aufgrund Myokardinfarkts oder Herzinsuffizienz - sekundäre Endpunkte: Mortalität, CV-Mortalität u. a., Hospitalisierung, Revaskularisierung u. a. Population: n = 10.917 Einschluss: KHK-Patienten >55 Jahre (bzw. <18 bei Diabetikern), LVEF<40% (HFrEF), Sinusrhythmus; Herzfrequenz ≥ 60 bpm, stabile Anginal pectoris >3 Monate Ausschluss: Myokardinfarkt oder Reva <6 Monate, Schlaganfall <3 Monate, Schrittmacher, CRT, ICD, NYHA IV u.a. Ort: multinat. (781 Zentren, 33 Länder) Zeitraum: 12/2004–12/2006	Diabetes: 37%; Myokardinfarkt: 88% mittlere Herzfrequenz 71,6 bpm; mittlere LVEF 32,4% β blocker: je 87% in beiden Gruppen Medianes follow-up: 19 Monate (geplant: 28 Monate) Effektivität: in ITT-Population: kein Endpunkt signifikant Subgruppe Patienten mit Herzfrequenz ≥ 70 bpm: - primärer Endpunkt 17,2% vs. 18,5%, HR 0,91 (0,81–1,04), n.s Hospitalisierung wg. Myokardinfarkt 3,1% vs. 4,9%, HR 0,64 (0,49–0,84), p=0,001 - Revaskularisierung 2,8 vs. 4,0%, HR 0,70 (0,52–0,93),p=0,016 weitere Subgruppenanalysen zum primären Endpunkt (s. Fig. 4) - Frauen profitieren nicht von Ivabradin (10,5% vs. 9,2%) - Diabetiker profitieren eher als Nicht-Diabetiker - Pat. mit LVEF ≥35% profitieren eher als Pat. mit LVEF <=35% Sicherheit: 40% der Patienten erhielten die Zieldosis 7,5 mg Ivabradin - withdrawal 28% vs. 16% - SAEs 23% vs. 23% - kardiale AEs, inkl. Bradykardie: 18% vs. 15% (p<0,001) [Bradykardie nicht separat berichtet] - Sehstörungen (Phosphene, Verschwommensehen): 7% vs. 3% (p<0,001) Kommentar: AEs nur online publiziert, unvollständig (vollständige Daten in EMEA-Unterlagen)	- Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen - Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm - Statistische Methoden beschrieben - Definitionen beschrieben versteckte Post-hoc-Analyse (Subgruppe ≥70 bpm nicht wirklich prädefiniert) keine Angaben zur Betablockerdosis (auch nicht für Subgruppe) Nachbeobachtungszeit nachträglich stark verkürzt (genügend Events vorhanden für Auswertung) Sponsoring: Servier
Pal N. Effect of Selective Heart Rate Slowing in Heart Failure With Preserved Ejection Fraction. Circulation 2015;132(18):1719-25.	prospectiv, double-blind, placebo-controlled, randomized, crossover trial  Population: n = 30  Einschluss: HFpEF definiert als HI-Symptome und LVEF ≥50%  min. 60 Jahre alt, mit subjektiv verminderter Belastungsfähigkeit (VO₂ peak <80%, alters- und geschlechtsbezogen)  Studiendauer: 12/2011-01/2014  Ort: UK (2 Kliniken)  Intervention/Studiendesign: - Screening Visit	24 HFpEF-Patienten randomisiert, 22 ausgewertet mittlere Herzfrequenz (Ruhe) 75 +/- 12 bpm Effektivität (Ivabradin vs. Placebo):  - VO <sub>2</sub> -peak: 15.9 (14.9 to 18.4) vs. 14.8 (13 to 17.4) mL·kg-1·min-1, P=0.003  - Änderung VO <sub>2</sub> peak: -2.1 (-2.9 to 0) vs. 0.9 (-0.6 to 2.1) mL·kg-1·min-1; P=0.003 (= Verschlechterung Belastbarkeit)  - Herzfrequenz (Ruhe) (77 vs. 57 bpm; P<0.0001)  - Herzfrequenz (peak): 107 vs. 129 bpm; P<0.0001  - kein Effekt auf Blutdruck oder LVEF hypertensive Patienten: 22 Patienten randomisiert und ausgewertet	OCEBM 2-3 (RCT mit Qualitätsmängeln) - randomisiert, crossover-Design - Allocation concealment nicht beschrieben - Details der Verblindung nicht beschrieben - Patientencharakteristika beschrieben, aber nicht gruppenspezifisch dargestellt - Drop-out beschrieben, Consort-Diagramm





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	<ul> <li>1. Phase Randomisierung 7,5 mg Ivabradin vs. Placebo 2 Wochen</li> <li>Assessment (CPEX, Echo, Cardiac MRI)</li> <li>2 Wochen Wash-out</li> <li>Crossover 7,5 mg Ivabradin vs. Placebo, 2 Wochen lang</li> <li>Assessment (CPEX, Echo, Cardiac MRI)</li> <li>zusätzlich: Vergleich mit 34 Patienten mit asymptomatischer Hypertension primärer Endpunkt: Belastungsfähigkeit (VO<sub>2</sub> peak) sekundäre Endpunkte: Doppler-Echo, BNP, QoL</li> </ul>	- Reduktion Herzfrequenz: 127 vs. 145 bpm; P=0.003 - keine sig. Effekte auf Endpunkt, aber Tendenz zur Verschlechterung der Belastbarkeit (Change in V o2: 1 [-1 to 4] vs1.5 [-5.3 to 1]; p=0.08)  Kommentar: kleine Population	- Statistische Methoden be- schrieben - Definitionen beschrieben (HFpEF) - Angewendetes QoL-Messin- strument genannt - Per-Protocol-Analyse (nicht ITT) - Interessenkonflikte/Sponsor- ing beschrieben
Abdel-Salam Z. I(f) current inhibitor ivabradine in patients with idiopathic dilated cardiomyopathy: Impact on the exercise tolerance and quality of life. Cardiol J 2015;22(2):227-32.	randomized, double-blinded, placebo-controlled, parallel-arm trial  Population: n = 43  Einschluss: dilated cardiomyopathy with no apparent cause, LVEF < 40%, NYHA ≥ II, HR ≥ 70 bpm, sympto-matic for at least 4 weeks, unter Standardtherapie  Ausschluss: KHK (=Myokardinfarkt, Revaskularisierung, Koronarangiographie); Vorhoffflimmern, CRT u. a.  Studienzeitraum: July 2011 - March 2012  Ort: Ain Shams University, Abbassia, Cairo, Egypt Intervention: 7,5 mg Ivabradin bid oder Placebo  Follow-up: 3 Monate  +O12  Endpunkte: exercise tolerance, quality of life  Assessment: Symptom-limited exercise tolerance test, Minnesota Living With Heart Failure Questionnaire	Baseline-Patientencharakteristika:  - Alter: 50.8 ± 14.5 Jahre  - ausgewogenes Geschlechterverhältnis (53,5% Männer)  - Carvedilol: mean 31.2% der empfohlenen Zieldosis  Effektivität:  80% der Patienten der Interventionsgruppe erhielten 7,5 mg bid Ivabradin (mean: 6,8 mg)  Hauptgrund für Dosisreduktion: symptomatische Bradykardie, Phosphene exercise tolerance: p < 0.05 (diverse Werte)  QoL: 46.4 ± 7.3 vs. 51.7 ± 6.6, p< 0.05  ->Belastungsfähigkeit und Lebensqualität durch zusätzliche Therapie mit Ivabradin verbessert  Sicherheit: nur rudimentär berichtet  Symptomatische Bradykardie: 3 (15%) vs. 0  visual symptoms (phosphenes): 1 (5%) vs. 0  Kommentar: junge Patienten, ausgewogenes Geschlechterverhältnis, kleine Population	OCEBM 2 (RCT) Randomisiert; Allocation concealment beschrieben: Details der Verblindung beschrieben Statistische Methoden beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, vergleichbar zwischen den Gruppen; Drop-out nicht beschrieben (keine?) angewendete Methoden und Definitionen beschrieben: Methoden für Diagnostik (Echo) und Assessment (Belastungsfähigkeit, QoL) ITT-Analyse Interessenkonflikte: keine benannt; Sponsoring: Ain Shams University
Cocco G. Comparison between ivabradine and low-dose digoxin in the therapy of dias- tolic heart failure with preserved left ventric- ular systolic function.	randomization cross-over design Population: n = 42 Einschluss: stable coronary heart disease and previous revasculization, treatment with MTD of β-blockers, reninblocking drugs and diuretics: dyspnea class 3 (NYHA) and <i>HFpEF</i> Ausschluss: nicht-ischämische Ätiologie, LVEF <50%, Schrittmacher, Insulin-pflichter Diabetes u. a.	Baseline-Patientencharakteristika: - Alter 61.8±4.4 - 20 Männer, 22 Frauen Effektivität: Senkung der NYHA-Klasse (von Baseline 3) auf: 2.6±0.5 (Ivabradin), 2.2±0.4 (Digitoxin)	OCEBM 2-3 (RCT mit Qualitätsmängeln) randomisiert, Allocation concealment und Details der Verblindung nicht beschrieben Endpunkte nicht beschrieben

© <u>äźq</u> 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Clinics and Practice 2013;2.	Studienzeitraum: nicht angegeben Ort: Schweiz Intervention: Ivabradine 7.5 mg bid vs. Digoxin low-dose (mostly 0.125 mg/day 6 times per weeks) Follow-up: 3 Monate	-> Senkung hochsignifikant größer mit Digitoxin (P<0.0001) (gilt auch für Subgruppen: Sinusrhythmus, Vorhoffflimmern) NB-proBNP (pg/mL): Senkung hochsignifikant größer mit Digitoxin (P=0.009) Herzfrequenz: Senkung hochsignifikant größer mit Digitoxin (P=0.003) Sicherheit nur rudimentär berichtet: Three patients (7%) reported phosphenes in the first 2 weeks of therapy with ivabradine and 3 patients (7%) reported slight dizziness in the 1st week of therapy with digoxin. Kommentar: kleine, sehr spezielle Population (KHK-Patienten nach Revaskularisierung, HFpEF)	Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben (keine) Statistische Methoden beschrieben; angewendete Methoden und Definitionen beschrieben (HFpEF, Echo) ITT-Analyse Interessenkonflikte/Sponsoring beschrieben z. T. fehlerhafte/lückenhafte Berichterstattung (bei 95% CI fehlen mehrfach die Werte)
Kosmala W. Effect of If-channel inhibition on hemodynamic status and exercise tolerance in heart failure with preserved ejection fraction: a randomized trial. J Am Coll Cardiol 2013;62(15):1330-8.	prospective, blinded, parallel-group, placebo-controlled trial Intervention: Ivabradin 5 mg bid vs. Placebo Follow-up: 7 Tage Population:n = 61 Einschluss: HFpEF ( LVEF ≥ 50%), exercise capacity <80%, NYHA II/III u.a. Zeitraum: December 2011 – December 2012 Ort: University Hospital in Wroclaw, Poland; Princess Alexandra Hospital in Brisbane, Australia primärer Endpunkt: exercise capacity (both estimated metabolic equivalents [METs] based on treadmill time and measured VO₂), sekundäre Endpunkte: LV function, Herzfrequenz u. a.	Baseline-Patientencharakterisika: mean age: 67 +/- 8 Jahre Frauen: 23% (Ivabradin) bzw. 27% (Placebo) Effektiviät: signifikanter Anstieg der Belastungsfähigkeit unter Ivabradin MET: (1.5 +/- 1.2 vs. 0.4 +/- 1.2, p = 0.001) change in peak VO <sub>2</sub> : (3.0 +/- 3.6 ml/kg/min vs. 0.4 +/- 2.7 ml/kg/min, p = 0.003). Sicherheit: nicht erhoben Kommentar: kleine Population, nur 1 Woche Follow-up	OCEBM 2 (RCT) Randomisiert; Allocation concealment beschrieben; nur Patienten verblindet Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Consort-Diagramm (keine Drop-outs) Statistische Methoden beschrieben; angewendete Methoden und Definitionen beschrieben (HFpEF, exercise testing) ITT-Analyse Interessenkonflikte/Sponsoring beschrieben
Iliuta L. Ivabradine Versus Beta-Blockers in Patients with Con- duction Abnormalities or Left Ventricular Dysfunction Undergo- ing Cardiac Surgery. Cardiol Ther 2013.	open-label, randomized Intervention: Ivabradine (5 mg bid) vs. metoprolol (100 mg) vs. Metoprolol (50 mg) + Ivabradine (5 mg bid) Studiendesign: - Randomisierung 2 Tage vor Operation - Behandlung: 2 Tage prä- u. min. 10 Tage postoperativ Follow-up: 30 Tage nach Operation	Baseline-Patientencharakterisika: mean age 63 ± 8 Jahre 41% Frauen Effektiviät/Sicherheit 30-day mortality, in-hospital AF/arrhythmias: 13.64% (M) vs. 12.85% (M+I) vs. 23.84% (I) In-hospital AF/arrhythmias: 9.66% (M) vs. 8.94% (M+I) vs. 19.77% (I)	OCEBM 2 (RCT) Randomisiert; Allocation concealment nicht beschrieben keine Details der Verblindung beschrieben





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Population: n = 527 Einschluss: conduction abnormalities or LV systolic dysfunction or both, Herz-Op (Bypass u. a.), Sinusrhythmus Ausschluss: AV Block 3. Grades, Herzfrequenz <50 bpm, NYHA IV u. a.  Zeitraum: January 1, 2006 – December 31, 2010 Ort: University of Medicine and Pharmacy, Bukarest, Rumänien Endpunkte: 30-day mortality, in-hospital atrial fibrillation (AF), in-hospital three-degree atrioventricular block and need for pacing, inhospital worsening heart failure u. a.	In-hospital 3 degree AV block/need for pacing: 12.50% (M) vs. 6.15% (M+I) vs. 2.91% (I) In-hospital HF worsening: 7.95% (M) vs. 4.47% (M+I) vs. 2.33% (I) QoL: verbessert in Kombinationsgruppe aufgrund kürzerer postoperativer Immobilisierung, kürzerem Klinikaufenthalt, weniger Arrhythmien Kommentar: größte identifizierte (publizierte) Nicht-Industrie-Studie zu Ivabradin; Direktvergleich vs. Betablocker; spezielle Population (nach kard. Operation), nur 30 Tage Follow-up	Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen; Drop-out nicht berichtet (keine Dropouts?) Statistische Methoden beschrieben; angewendete Methoden und Definitionen beschrieben (Laborparameter, QoL) ITT-Analyse: unklar Funding: keines Interessenkonflikte: keine
Volterrani M. Effect of Carvedilol, Ivabradine or their combination on exercise capacity in patients with Heart Failure (the CARVIVA HF trial). Int J Cardiol 2011;151(2):218-24.	prospektiv, randomised, open, blinded endpoint study Intervention: Carvedilol (bis 25 mg bid) vs. Ivabradin (bis 7,5 mg bid) vs. Carvedilol (bis 12,5 mg bid) + Ivabradin (bis 7,5 mg bid) s Monate Population: n = 121 Einschluss: NYHA II/III, kein Betablocker oder Betablocker mit ACE-Hemmer in suboptimaler Dosierung des ACE-Hemmers Ausschluss: Herzfrequenz <50 bpm, Belastungsfähigkeit <100m Walking oder 400 m in 6 Minuten Zeitraum: n. a. Ort: Italien (drei Kliniken) primärer Endpunkt: 6 min Geh-Test, MVO2 sekundäre Endpunkte: funktionale Parameter, Echo, QoL Follow-up: 3 Monate	Baseline-Patientencharakterisika: mean age: 66,8 +/- 9,5 32% Frauen Effektiviät (s. Table 3, S. 6) - 6-min walking: sig. Verbesserung unter Ivabradin und Kombination, nicht unter Carvedilol - peak VO(2), VAT: verbessert unter Ivabradin und Kombination, nicht unter Carvedilol - QoL: verbessert unter Ivabradin und Kombination, nicht unter Carvedilol Verbesserungen jeweils gleich stark unter Ivabradin und Kombination Herzfrequenz: gleich stark reduziert durch Carvedilol und Ivabradin, stärker durch Kombination Sicherheit: nicht berichtet	OCEBM 2 (RCT) Randomisiert; Allocation concealment nicht beschrieben Details der Verblindung nicht beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben Statistische Methoden beschrieben; angewendete Methoden und Definitionen beschrieben (Belastungstests, QoL-Fragebogen) ITT-Analyse und Per-Protocol Interessenkonflikte/Sponsoring nicht beschrieben
Mansour S. Efficacy of ivabradine in idiopathic dilated cardiomyopathy patients with chronic heart failure. Egyptian Heart Journal 2011;2.	randomized, double-blinded, placebo-controlled, parallel-arm trial Population: n = 53 Einschluss: dilated cardiomyopathy (DCM), LVEF < 40%, NYHA $\geq$ II, HR $\geq$ 70 bpm u. a., unter Standardmedikation Ausschluss: KHK; Vorhoffflimmern, CRT u. a. Studienzeitraum: October 2008 – January 2010 Ort: Ain Shams University, Abbassia, Cairo, Egypt	Baseline-Patientencharakteristika:  - mean age: 49 ± 13 years  - 60% bzw. 61% Männer  Effektivität  Änderung der Herzfrequenz: 24.0± 13.0 (I) vs. 3.0±7.7 (P), p<0,0001  Verbesserung NYHA-Klasse: 12% vs. 12%	OCEBM 2 (RCT) Randomisiert; Allocation concealment beschrieben, Details der Verblindung nicht beschrieben; statistische Methoden beschrieben





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Intervention: 7,5 mg Ivabradin bid oder Placebo Follow-up: 3 Monate Endpunkte: changes in Echo parameters, changes in functional capacity Assessment: Echo, Laborwerte, Minnesota Living With Heart Failure Questionnaire	Verbesserung Belastungsfähigkeit (Minuten): 3.7±4.0 (I) vs. 1.2±2.9 (P), p=0,03 Verbesserung QoL-Score: 12.3± 3.3 (I) vs. 8.7±5.2 (P), v=0,023 Verbesserung LVEF (%): 6.2±8.3 (I) vs. 1.8±6.7 (P), p=0,045 Sicherheit: nicht berichtet Kommentar: kleine Population	Patientencharakteristika beschrieben, in einigen Parametern abweichend zwischen den Gruppen; Drop-out nicht beschrieben (n = 3) angewendete Methoden und Definitionen beschrieben: Methoden für Diagnostik (Echo) und Assessment (QoL) ITT-Analyse: unklar Interessenkonflikte: keine
Tsutsui H. Heart Rate Control With If Inhibitor, Ivabradine, in Japanese Patients With Chronic Heart Failure-A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase II Study. Circ J 2016;80(3):668-76.	multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group clinical trial Intervention: Placebo vs. Ivabradin 2.5 mg BID vs. Ivabradin 5 mg BID; Dosisanpassungen: 1,25-7,5 mg in 2,5 mg-Gruppe; 2,5-7,5 mg in 5 mg-Gruppe, abhängig von Herzfrequenz Follow-up: 2 Wochen Observation, 6 Wochen Therapie mit 2-wöchentlichen Kontrollen, 2 Wochen Nachbeobachtung Population: n = 126 Einschluss: resting HR ≥75 beats/min, Sinusrhythmus, NYHA II/III/IV, Standardtherapie Ausschluss: Myokardinfarkt <2 Monate, Vorhofflimmern/flattern u.a. Zeitraum: December 2013 − February 2015 Ort: 73 Zentren in Japan primärer Endpunkt: reduction in resting HR at 6 weeks from baseline sekundäre Endpunkte: NYHA, LVEF, BNP, NT-proBNP, Sicherheit	Baseline-Patientencharakteristika: mean age 59.0±13.1 Jahre 86% Männer Tatsächliche Dosierung: 7,5 mg Ivabradin: 73.8% ( 2.5-mg Gruppe) bzw. 84.6% (5-mg Gruppe) Effektiviät: reduction in resting HR: 16.6±8.1 bpm (2.5-mg) vs. 16.4±9.6 bpm (5-mg) vs. 1.7±8.7 bpm (Placebo) increase in LVEF: 5.4±7.0% (.5-mg ) vs. 6.4±9.9% (5-mg) vs. 2.5±6.0% (Placebo) NYHA unverändert Sicherheit: AEs: 54,8% (2,5mg) vs. 64,3% (5 mg) vs. 29,3% (Placebo) Phosphene: 9,5% vs. 21,4% vs. 2,4% Bradykardie: nicht berichtet	OCEBM 2 (RCT) randomisiert, Allocation concealment nicht beschrieben; Details der Ver- blindung beschrieben Patientencharakteristika be- schrieben, ausbalanciert zwi- schen den Gruppen Consort-Diagramm Statistische Methoden be- schrieben ITT-Analyse: nein Interessenkonflikte/Sponsoring beschrieben

© <u>äźq</u> 2019







# Subanalysen BEAUTIFUL

Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Ceconi C. Effect of heart rate reduction by ivabradine on left ventricular remodeling in the echocardiographic substudy of BEAUTI-FUL. Int J Cardiol 2011;146(3):408-14.	Fragestellung: Effekt der Herzfrequenz-Reduktion auf LV-Remodeling Endpunkte:  - primärer Endpunkt: Veränderung des LV endsystolischen Volumenindex (LVESVI) von Monat 3–12  - sekundäre Endpunkte: Effekt auf LVESVI, Serumkonzentration von NT-proBNP  Diagnostische Methoden: 2D-Echo Baseline, nach 3 und 12 Monaten  Population: n = 525, davon auswertbar 426  Ergebnisse:  Veränderung LVESVI: -1,48 (+/- 13,00 ml/m²) vs. 1,85 (+/- 10,54 ml/m²); p=0,018  Veränderung LVEF: +2,00 (+/- 7,02%) vs. +0,01 (+/- 6,20%); p=0,009)  Reduktion des LVESVI assoziiert mit Stärke der Herzfrequenzsenkung  keine Unterschiede bei anderen Echo-Parameter; keine Unterschiede bei NT-proBNP-Serumkonzentrationen
Fox K. Relationship between ivabradine treatment and cardiovascular outcomes in patients with stable coronary artery disease and left ventricular systolic dysfunction with limiting angina: a subgroup analysis of the randomized, controlled BEAUTIFUL trial. Eur Heart J 2009;30(19):2337-45.	Fragestellung: Post-hoc-Analyse bei Patienten mit einschränkender Angina pectoris Population: n = 1507 (13,8% der BEAUTIFUL-Patienten: 734 Ivabradin, 773 Placebo), davon 712 mit Herzfrequenz ≥ 70 bpm (349 vs. 363) Einschluss: Patienten mit leichte oder deutlicher Einschränkung der körperlichen Aktivität aufgrund von Angina pectoris Ausschluss: siehe BEAUTIFUL (z. B. NYHA IV) Effektivität: ITT-Population:     primärer (Komposit-)Endpunkt: 12% vs. 15,5%, HR 0.76 (0.58–1.00), p=0.05     Hospitalisierung aufgrund Myokardinfarkts: 3,8% vs. 6,5%, HR 0.58 (0.37–0.92), p=0.021     ->hier deutlicherer Effekt als bei körperlich nicht eingeschränkten Patienten     alle anderen Endpunkte n.s., zumeist (aber nicht immer) stärkere Effekte als bei körperlich nicht eingeschränkten Patienten Subgruppe mit Herzfrequenz ≥ 70 bpm     primärer (Komposit-)Endpunkt: 12,3% vs. 17,9%, HR 0.69 (0.47–1.01), p=0.06     Hospitalisierung aufgrund Myokardinfarkts: 1,7% vs. 6,3%, HR 0.27 (0.11–0.66), p=0.002     Revaskularisierung: 2,0% vs. 5,0%, HR 0.41 (0.17–0.99), p=0.04  Kommentar: Selektion der Patienten unklar: "Patients were questioned at the inclusion visit regarding the presence of symptoms limiting activity, and whether they were related to anginal pain or due to the presence of HF (fatigue, palpitations, or dyspnoea)."
Fox K. Heart rate as a prognostic risk factor in patients with coronary artery disease and left-ventricular systolic dysfunction	Fragestellung: Subanalyse der Placebo-Gruppe aus BEAUTIFUL, um die Korrelation von Herzfrequenz und CV-Outcomes zu zeigen Population: Herzfrequenz $\geq$ 70 bpm (n = 2693) vs. <70 bpm (n = 2745 patients) Effektivität (Herzfrequenz $\geq$ 70 bpm vs. <70 bpm): CV-Tod (8%): HR 1,34 (1·10–1,63) P=0,0041 Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz (7,9%): HR 1,53 (1,25–1,88) p<0,0001; Hospitalisierung aufgrund Myokardinfarkt (4,2%): HR 1,46 (1,11–1,91) P=0,0066; Revaskularisierung (3,4%): HR 1,38 (1,02–1,86) p=0,037

© äzq 2019

136







# Referenz (BEAUTIFUL): a subgroup analysis of a randomised controlled trial. Lancet 2008;372(9641):817-21.

# Subanalysen SHIFT

Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Bohm M. Heart rate as a risk factor in chronic heart failure (SHIFT): the association between heart rate and outcomes in a randomised placebo-controlled trial. Lancet 2010;376(9744):886-94.	Fragestellung: Zusammenhang zwischen Baseline-Herzfrequenz und CV-Risiko anhand der Placebo-Gruppe (siehe auch Ref-ID 24994: Herzfrequenz und Outcomes in Ivabradin-Gruppe) Population: Ivabradin (n = 3241) vs. Placebo (n = 3264) nach Baseline-Herzfrequenz in Quintilen eingeteilt primärer (Komposit-)Endpunkt: CV-Tod oder Hospitalisierung aufgrund von Herzinsuffizienz Outcome Placebo-Gruppe (höchste Herzfrequenz [≥87 bpm] vs. niedrigste Herzfrequenz [70 to <72 bpm]): primärer Komposit-Endpunkt: h: HR 2.34, (1.84-2.98), p<0.0001 ->Risiko pro bpm um 3% erhöht und um 16% pro 5 bpm
Bohm M. Effect of Visit-to-Visit Variation of Heart Rate and Systolic Blood Pres- sure on Outcomes in Chronic Systolic Heart Failure: Results From the Systolic Heart Fail- ure Treatment With the If Inhibitor Ivabra- dine Trial (SHIFT) Trial. J Am Heart As- soc 2016;5(2).	Fragestellung: Post-hoc-Analyse zum Zusammenhang der Variation von Ruheherzfrequenz und niedrigem systolischem Blutdruck mit dem Herzinsuffizienz-Risiko erhobene Parameter: Herzfrequenz, mittlerer systolischer Blutdruck, sowie Variabiltiäts-Koffizient [CV] von beidem (Visit-to-visit-variation) Ergebnisse bezüglich Baseline: hohe Herzfrequenz, niedriger systolischer Blutdruck -> verbunden mit erhöhtem Risiko für primären Komposit-Endpunkt, all-cause Mortalität und HI-Hospitalisierung Ergebnisse bezüglich des primärem Komposit-Endpunkts: - Herzfrequenz, oberste vs. unterste Tertile: 38.8% vs 16.4%; P<0.001) - Herzfrequenz-Variation: höchstes Risiko in niedrigster Tertile (geringste Variation) - niedrigster systolischer Blutdruck, niedrigste Variation des syst. Blutdrucks -> höchstes Risiko Effekte von Ivabradin: Reduktion Herzfrequenz, Erhöhung deren Variabiltiät leichte Erhöhung des systolisches Blutdruck und dessen Variabiltiät
Bohm M. Non-adher- ence to ivabradine and placebo and out- comes in chronic heart failure: an analysis	Fragestellung/Population: Nicht-Adhärenz (n = 1287) vs. Adhärenz (n = 5204) Endpunkte: CV-Outcomes Ergebnisse: Nicht-Adhärenz assoziiert mit CV-Mortaltität und HI-Hospitalisierung (Komposit-Endpunkt): HR 3.47, 95% confidence interval 2.91-4.13, P < 0.0001); andere Endpunkte n.s.





Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
from SHIFT. Eur J Heart Fail 2016.	keine Wechselwirkung zw. Ivabradin und Placebo (P for interaction 0.54) Patienten nach Hospitalisierung eher nicht-adhärent ->Nicht-adhärente Patienten haben ein erhöhtes CV-Risiko, <i>unabhängig</i> von der Art der Behandlung Kommentar: Volltext noch nicht bestellbar, Ergebnisse aus Abstract
Bocchi EA. Effect of Combining Ivabradine and beta-Blockers: Focus on the Use of Carvedilol in the SHIFT Population. Cardiology 2015;131(4):218-24.	Fragestellung: Analyse nach Art der Betablocker: 2,596 carvedilol, 1,483 bisoprolol, 1,424 metoprolol, 197 nebivolol  - Carvedilol-spezifische Analyse: Einfluss der Dosierung auf Outcome keine Effektitiväts-Unterschiede zwischen den verschiedenen Betablockern: HR (für Risikoreduktion primärer Endpunkt) 0.75–0.89; p for interaction = 0.86 tatsächliche Dosierung von Carvedilol ( <i>Zieldosis: 50 mg/Tag</i> )  - 417 (16%) 6.25 mg/Tag  - 626 (24%) 12.5 mg/Tag  - 587 (23%) 25 mg/Tag  - 676 (26%) 50 mg/Tag  - 290 (11%) andere Dosierung Einfluss der Dosierung auf primären Endpunkt (Carvedilol+Ivabradine vs. Carvedilol+Placebo):  - carvedilol 6.25 mg/day, 67 (29.1%) vs. 69 (36.9%) events  - carvedilol 12.5 mg/day, 67 (22.3%) vs. 85 (26.2%) events  - carvedilol 25 mg/day, 63 (20.4%) vs. 57 (20.5%) events  - carvedilol 50 mg/day, 48 (14.2%) vs. 65 (19.2%) events  - carvedilol 50 mg/day, 48 (14.2%) vs. 65 (19.2%) events  formale statistische Analysen aufgrund der geringen Anzahl von Ereignissen in den Dosierungsgruppen riaglich
Rogers JK. Effect of ivabradine on numbers needed to treat for the prevention of recurrent hospitalizations in heart failure patients. Curr Med Res Opin 2015;31(10):1903-9.	Fragestellung: Subanalyse zur Ermittlung der NNT für Hospitalisierung univariate Cox proportional-hazards model Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz in SHIFT: 16% (Ivabradin) vs. 21% (Placebo)  - Verhinderung der <i>ersten</i> Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz: NNT 27 (HR 0.75, P < 0.0001) (27 Patienten müssen 1 Jahr mit Ivabradin behandelt werden, um eine erste Hospitalisierung zu verhindern)  - all-cause Hospitalisierung: NNT 37 (HR 0,89, P=0,0036)  - jährliche Inzidenz <i>wiederholter</i> Re-Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz : NNT 14 Patientenjahre, um 1 Event zu verhindern (RR 0.71, P<0,0001)  - all-cause Hospitalisierung: NNT 10 (RR 0,83, P<0,0001)
Komajda M. Efficacy and safety of ivabra- dine in patients with chronic systolic heart failure and diabetes: an analysis from the	Fragestellung: Subanalyse zur Effektivität und Sicherheit von Ivabradin bei Diabetikern N=1979 (von 6505 in SHIFT, =30%), davon 32% Insulin-pflichtig Patientencharakteristika: Patienten mit Diabetes im Vergleich zur Gesamtpopulation: älter, höherer BMI, schlechtere Nierenfunktion, höhere NYHA-Klasse







Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
SHIFT trial. Eur J Heart Fail 2015;17(12):1294- 301.	Outcome generell: Diabetes signifikant assoziiert mit schlechteren Outcomes - prim. Komposit-Endpunkt p=0,001 = 18% Risikoerhöhung; Patienten unter Insulin-Therapie 43% Risikoerhöhung - HI-Hospitalisierung: alle Diabetiker 28% Risikoerhöhung, bei Insulinpflichtigen 73% (py0,001) - HI-Mortalität: alle Diabetiker n.s., bei Insulinpflichtigen Risikoerhöhung 85% (p<0,001) - all-cause Mortalität: alle Diabetiker n.s., bei Insulinpflichtigen Risikoerhöhung 24% (p=0,031) Effektivität Ivabradin: nicht unterschiedlich bei Diabetikern und Nicht-Diabetikern Sicherheit: Diabetiker häufiger mit AEs/SAEs als Nicht-Diabetiker (auch unter Placebo): AEs 78% vs. 74%, P < 0.001, SAEs 51% vs. 44%, p<0,001 Sicherheit Ivabradin: keine Unterschiede zwischen Diabetikern und Nicht-Diabetikern
Bohm M. Twenty-four-hour heart rate lower-ing with ivabradine in chronic heart failure: insights from the SHIFT Holter substudy. Eur J Heart Fail 2015;17(5):518-26.	Holter-Substudie Fragestellung: Tageszeitabhängige Herzfrequenz (24-h Holter Monitoring) Follow-up, Population: Baseline und nach 8 Monaten bei 298 Ivabradin- und 304 Placebo-Patienten Herzfrequenz gleich bei allen Messungen (24 h, Tageszeit, Schlafmessung) min 1 Bradykardie (<40bmp) nach 8 Monaten: 21,3% (Ivabradin) vs. 8,5% (Placebo), p<0,001
Komajda M. Efficacy and safety of ivabra- dine in patients with chronic systolic heart failure according to blood pressure level in SHIFT. Eur J Heart Fail 2014;16(7):810-6.	Fragestellung: Post-hoc-Analyse unter Einteilung der SHIFT-Population nach Baseline systolischem Blutdruck: 2110 <115 mmHg, 1968 115<=SBP bis <130 mmHg 2427 ≥130 mmHg Patientencharakteristika: Patienten mit niedrigem systolischen Blutdruck: eher jünger, niedrigere LVEF, seltener mit Betablocker-Therapie Effektivität Ivabradin: in allen drei Gruppen vergleichbar (primärer Komposit-Endpunkt: P interaction = 0.68) Sicherheit Ivabradin: keine Unterschiede
Borer JS. Efficacy and safety of ivabradine in patients with severe chronic systolic heart failure (from the SHIFT study). Am J Cardiol 2014;113(3):497-503.	Fragestellung: Post-hoc-Analyse bei SHIFT-Patienten mit schwerer Herzinsuffizienz (definiert als LVEF <= 20% oder NYHA IV) Population: n = 712 (von 6505 in SHIFT) Outcome allgemein: schlechter als in Gesamtpopulation primärer Komposit-Endpunkt: 42% vs. 27%, p<0,001 Effektivität Ivabradin: keine Unterschiede nach Schweregrad Verbesserung der NYHA-Klasse: 38% (Ivabradine) vs. 29% (n = 104) (p = 0.009) Sicherheit: keine Unterschiede







Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Voors AA. The effect of heart rate reduction with ivabradine on renal function in patients with chronic heart failure: an analysis from SHIFT. Eur J Heart Fail 2014;16(4):426-34.	Fragestellung: Post-hoc-Analyse zur Wirkung von Ivabradin bei Patienten mit und ohne Nierenfunktionsstörung und Wirkung auf Nierenfunktion Population: 6160 von 6505 in SHIFT eGFR <60 mL/min (n = 1579) eGFR ≥60 mL/min (n = 4581) Patientencharakteristika: Patienten mit Nierenfunktionsstörung: älter, mehr Frauen, mehr ischämische Ätiologie/KHK Outcome allgemein: Verschlechterung der Nierenfunktion bei 17% der Patienten, kein Unterschied zwischen Ivabradin und Placebo Effektivität Ivabradin: primärer Komposit-Endpunkt bei eGFR <60 mL/min: HR 0.82 (0.68−0.97), P =0.023 zum Vergleich: ITT-Population HR 0.81 (0.71−0.91), P <0.001 (P for interaction = 0.89). andere Endpunkte: Signifikanz weniger stark ausgeprägt oder keine Unterschiede Sicherheit: generell häufiger AEs, aber für Ivabradin keine Unterschiede
Tavazzi L. Clinical profiles and outcomes in patients with chronic heart failure and chronic obstructive pulmonary disease: an efficacy and safety analysis of SHIFT study. Int J Cardiol 2013;170(2):182-8.	Fragestellung: Subanalyse zu Patienten mit COPD  n = 730 (von 6505 in SHIFT)  Patientencharakteristika: COPD-Patienten eher älter, deutlich seltener unter Betablocker-Therapie (69% vs. 92% bei Patienten ohne COPD)  Outcome insgesamt schlechter als bei Patienten ohne COPD  Effektivität Ivabradin: nicht sig. verschieden von Patienten ohne COPD  Sicherheit: mehr AEs bei COPD-Patienten, aber nicht unterschiedlich in den beiden Therapiegruppen
Tavazzi L. Efficacy and safety of ivabra- dine in chronic heart failure across the age spectrum: insights from the SHIFT study. Eur J Heart Fail 2013;15(11):1296- 303.	Fragestellung: Subanalyse nach Alter Population: Einteilung in 4 Altersgruppen: <53 Jahre (n = 1522) 53—60 Jahre (n = 1521) 60—69 Jahre (n = 1750) ≥69 Jahre (n = 1712) Outcome insgesamt: Prognose verschlechtert sich mit dem Alter erreichte Dosierung von Ivabradine sinkt mit dem Alter Effektivität primärer Komposit-Endpunkt (Ivabradin vs. Placebo): <53 Jahre: 17% vs. 26%, HR 0.62 (0.50—0.78), p<0,001 53—60 Jahre: 23% vs. 25%, HR 0.82 (0.67—1.01), p=0,064







Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
	60–<69 Jahre: 27% vs. 28%, HR 0.96 (0.80–1.14), p=0,621 ≥69 Jahre: 30% vs. 35%, HR 0.84 (0.71–0.99), p=0,035 [zum Vergleich ITT: 24% vs. 29%, HR 0,82 (95% CI 0,75-0,90), p<0,0001] ähnliches Bild für andere Endpunkte: die jüngsten und die ältesten Patienten profitieren am meisten Sicherheit: AEs und SAEs nehmen generell mit dem Alter zu, aber keine wesentlichen therapiebedingten Unterschiede
Bohm M. Heart rate at baseline influences the effect of ivabradine on cardiovascular outcomes in chronic heart failure: analysis from the SHIFT study. Clin Res Cardiol 2013;102(1):11-22.	Fragestellung: Subanalyse nach Baseline-Herzfrequenz in der Ivabradin-Gruppe (siehe auch Ref-ID 24994: Herzfrequenz und Outcomes in Placebo-Gruppe)  Population:  <75 bpm (n = 2,351, davon 1188 in Ivabradin-Gruppe)  ≥ 75 bpm (n = 4,150, davon 2052 in Ivabradin-Gruppe)  Effektivität Ivabradin:  ≥75 bpm Gruppe:  - primärer Komposit-Endpunkt: HR 0.76 (0.68–0.85), P<0.0001  - weitere Mortalitäts- und Hospitalisierungsendpunkte signifikant verbessert  <75 bpm Gruppe:  - keine sig. Effekte  Sicherheit: keine Unterschiede zwischen den Gruppen
Reil JC. Impact of left bundle branch block on heart rate and its relationship to treat- ment with ivabradine in chronic heart fail- ure. Eur J Heart Fail 2013;15(9):1044-52.	Fragestellung: Subanalyse zum Einfluss von Linksschenkelblock (LBBB) auf Outcomes Population: Patienten mit LBBB: n = 912 Patienten ohne LBBB: n = 5593 Outcome allgemein: bei Patienten mit LBBB signifikant schlechter, unabhängig von der Herzfrequenz Ivabradin: - primärer Komposit-Endpunkt LBBB: nicht signifikant 37,5% vs. 39,3%, HR 0,92 (0,75-1,13), p=0,430 nicht-LBBB: 22,3% vs. 27,0%, HR 0,80(0,72-0,88), p<0,001 [zum Vergleich ITT: 24% vs. 29%, HR 0,82 (95% CI 0,75-0,90), p<0,0001] aber: statistisch keine Interaktion zwischen Behandlungseffekt berechnet (p für Interaktion =0,223) - andere Endpunkte bei LBBB alle n.s. Sicherheit: - asymptomatische Bradykardie und Vorhoffflimmern generell häufiger bei LBBB, aber nicht Ivabradin-bedingt







Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Komajda M. Influence of background treatment with mineralocorticoid receptor antagonists on ivabradine's effects in patients with chronic heart failure. Eur J Heart Fail 2013;15(1):79-84.	Fragestellung: Subanalyse zum Einfluss von Mineralkortikoid-Behandlung auf Outcomes Population: MRA n = 3922; ohne MRA n = 2583 Patientencharakteristika: MRA-Patienten jünger, höhere NYHA-Klasse, seltener KHK und Bluthochdruck Outcome allgemein: Risiko für primären Komposit-Endpunkt mit MRA um 40% erhöht gegenüber Nicht-MRA Ivabradin: MRA-Status ohne Einfluss auf Effektivität und Sicherheit
Reil JC. Selective heart rate reduction with ivabradine un- loads the left ventricle in heart failure pa- tients. J Am Coll Car- diol 2013;62(21):1977- 85.	Fragestellung: Subanalyse zum Zusammenhang von Herzfrequenz und Nachlast Population: n = 275 (Echo-Substudie) von 6505 in SHIFT erhobene Parameter: - arterial elastance (Ea) - total arterial compliance (TAC) - end-systolic elastance (Ees) - stroke volume (SV) Follow-up: 8 Monate Ergebnisse Ivabradin-Gruppe Veränderung gegenüber Baseline vs. Placebo: - Ea (p < 0.0001) - TAC (p = 0.004) - Ees (Kontraktilität) unverändert - SV (p < 0.0001)
Borer JS. Effect of ivabradine on recurrent hospitalization for worsening heart failure in patients with chronic systolic heart failure: the SHIFT Study. Eur Heart J 2012;33(22):2813-20.	Fragestellung: Subanalyse zu Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz-Verschlechterung Ergebnisse Ivabradin-Gruppe: HF Hospitalisierung: RR, 0.75 (0.65–0.87), p=0.0002 (22.9 Monate Follow-up) Risiko für 2. zusätzliche HF-Hospitalisierung: HR 0.66 (0.55–0.79), P <0.001 Risiko für 3. zusätzliche HF-Hospitalisierung: HR: 0.71 (0.54–0.93), p = 0.012
Swedberg K. Effects on outcomes of heart rate reduction by ivabradine in patients	Fragestellung: Subanalyse nach Einfluss der Betablocker-Dosierung Population: 6398 aus SHIFT, eingeteilt Betablocker-Dosis (ESC-Zieldosis) kein Betablocker (n = 685)







Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
with congestive heart failure: is there an influence of betablocker dose?: findings from the SHIFT (Systolic Heart failure treatment with the I(f) inhibitor ivabradine Trial) study. J Am Coll Cardiol 2012;59(22):1938-45.	< 25% (n = 908) 25% - <50% (n = 1624) 50% - <100% (n = 1693) ≥ 100% (n = 1488) Effektivität Ivabradin vs. Placebo: primärer Komposit-Endpunkt: Effekt sinkt mit höherer Betablocker-Dosierung: kein Betablocker: HR 0,71, p=0,012 <25%: HR 0,74, p=0,007 25% - <50%: HR 0,81, p=0,029 50% - < 100%: HR 0,88, p=0,193 ≥ 100%: HR 0,99, p=0,913 aber: Interaktion nicht statistisch belegt (p = 0.35)
Tardif JC. Effects of selective heart rate reduction with ivabradine on left ventricular remodelling and function: results from the SHIFT echocardiography substudy. Eur Heart J 2011;32(20):2507-15.	Fragestellung: Subanalyse zum LV-Remodeling (Echo-Substudie) Population: n = 411 (follow-up: 8 Monate) Endpunkte: primär: LV end-systolic volume index (LVESVI), sekundär: LV end-diastolic volume index (LVESDI), LVEF Effektivität Ivabradin vs. Placebo: LVESVI: 27.0+ 16.3 vs. 20.9+17.1 mL/m2; P< 0.001 LVESDI: 27.9 +18.9 vs. 21.8 +19.0 mL/m2, p = 0.002) LVEF +2.4 + 7.7 vs. 20.1 + 8.0%, P < 0.001
Ekman I. Heart rate reduction with ivabradine and health related quality of life in patients with chronic heart failure: results from the SHIFT study. Eur Heart J 2011;32(19):2395-404.	Population: 1944 Patienten (SHIFT gesamt: 6558) Endpunkt: HQoL (Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (KCCQ) ranges from 0 to 100 - overall summary score (OSS): mean of physical limitation, total symptom, quality of life, and social limitation scores - clinical summary score (CSS): mean of the physical limitation and the total symptom domain scores Follow-up: 4, 12, and 24 months, last post-baseline visit Baseline-Patientencharakteristika: 60,7 Jahre 58% NYHA II, 41% NYHA II, 1,2% NYHA IV (im Vergleich zur Gesamtpopulation etwas mehr frühere Stadien) Baseline-OSS: deutliche Abhängigkeit von NYHA-Klasse (p<0,0001) Effektivität: Senkung der Herzfrequenz (durch Ivabradin) mit Verbesserung der Lebensqualität (OSS) assoziiert Änderung des CSS nach 12 Monaten: +5,0 (Ivabradin) vs. +3,3 (Placebo); p=0,018





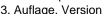


Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
	Änderung des OSS nach 12 Monaten: +6,7 (Ivabradin) vs. +4,3 (Placebo); p<0,001 ->absolute Verbesserung des CSS um 1,8 von 100 Punkten, des OSS um 2,4 von 100 Punkten
Bohm M. Influence of Cardiovascular and Noncardiovascular Co-morbidities on Outcomes and Treatment Effect of Heart Rate Reduction With Ivabradine in Stable Heart Failure (from the SHIFT Trial). Am J Cardiol 2015;116(12):1890-7.	Fragestellung: Subanalyse zum Einfluss von Komorbiditäten Komorbiditäten: COPD, Diabetes, Anämie, Schlaganfall, Nierenfunktionsstörung, Myokardinfarkt, Hypertension, pAVK Population: eingeteilt nach Anzahl der Komorbiditäten Outcome allgemein: Anzahl der Komorbiditäten war assoziiert mit Outcomes Effektivität Ivabradin: keine Interaktion zu Ivabradin-Effekten

# Spironolacton bei HFpEF

# Aggregierte Evidenz

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Pandey A. Effect of Mineralocorticoid Receptor Antagonists on Cardiac Structure and Function in Patients With Diastolic Dysfunction and Heart Failure With Preserved Ejection Fraction: A Meta-Analysis and Systematic Review. J Am Heart Assoc 2015;4(10):e002137.	Systematischer Review und Metaanalyse, nur RCT eingeschlossen Suchzeitraum: nicht angegeben (vermutlich bis Ende 2014/Anfang 2015) Population: symptomatische HFpEF oder Bluthochdruck (LVH) ohne symptomatische HF ("asymptomatische diastolische Dysfunktion" DD) Einschlusskriterien: LVEF >45% Interventionen: MRA Vergleichsgruppen: Placebo oder ACE-Hemmer oder "Usual care" Endpunkte primär: Veränderung E/e' sekundär: Veränderung Dezelerationszeit DT, Veränderung E/A, Laborwerte (PIIINP, PICP) u.a. Body of Evidence :11 RCTs (5 zu symptomatischer HFpEF, 5 zu asymptomatischer LV diastol. Dysfunktion [LVDD] und/oder LVH), 942 Patienten	Heterogenität: Studien sehr heterogen bezüglich Population (20 bis 422; dabei 9/11 Studien < 100 Patienten, d.h. <50 Patienten in Interventionsgruppe), Medikation (8x Spironolacton, 2x Eplerenon, 1x Canerenon), Vergleichsgruppen, Patientencharakteristika (HFpEF oder Hypertension ohne klinische HF), mittleres Alter (53 bis 80), Frauenanteil (7% bis 100%) teils auch in Metaanalysen sehr hohes I² Effektivität: Veränderung E/e¹ - HFpEF-Patienten (n = 558): MD -1,85 (-2,24, -1,46) [I²=0%] - Pat. mit asympt. diastol. Dysfunktion (n = 192): MD -0,96 (-1,77, -0,15) [I²=0%] weitere durch MRA sig. veränderte Endpunkte: - PIIINP (beide Patientengruppen) - PICP (nur Patienten mit asympt. DD) - systol. Blutdruck (nur Pat. asympt. DD) - diastol. Blutdruck (nur Pat. mit asympt. DD) andere Endpunkte: alle n. s. (darunter auch 6-min Gehtest), zudem teils hohe Heterogenität	OCEBM: 1 (Systematischer Review und Metaanalyse mit methodischen Schwächen) AMSTAR: 6/11 ca-y-y-y-n-y-n-n-y-n Metaanalysen trotz hoher Heterogenität durchgeführt viele sehr kleine Studien, daher Ergebnisse für HFpEF im Wesentlichen durch 1 große Studie getriggert: Aldo-DHF 2013 keine Ergebnisse zu klinischen Endpunkte







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Herkunft der Patienten nicht angegeben	Sicherheit Serumkalium-Spiegel sig. erhöht in beiden Patientengruppen Kommentar: vor der Publikation von TOPCAT durchgeführt	
Chen Y. Effects of mineralocorticoid receptor antagonists in patients with preserved ejection fraction: a meta-analysis of randomized clinical trials. BMC Med 2015;13:10.	Metaanalyse, nur RCT eingeschlossen Suchzeitraum: Jan 2000-Jun 2014 Population: HFpEF: LVEFs ≥40%, including those with symptomatic or asymptomatic HF; myocardial infarction with PEF (MI-PEF) Einschlusskriterien: min 6 Mon. Follow-up; klinische Outco- mes berichtet Interventionen: MRA Vergleichsgruppen: Placebo oder ACE-Hemmer oder "Stan- dardtherapie" Endpunkte - all-cause mortality, hospitalization due to HF - Echo-Parameter (E/e', E/A, DT, IVRT) - LVEF, LVEDVI, LAVI, LVMI - BNP, PIIINP - QoL, 6-min walking distance Body of Evidence: 14 RCT (HFpEF: 9; MI-PEF: 5); Patien- ten: n = 6428 Herkunft der Patienten: international (Amerika, Australien, Europa	Heterogenität: Studien sehr heterogen bezüglich Population (28 bis 3445; dabei 7/9 Studien zu HFpEF < 100 Patienten, d.h. <50 Patienten in Interventionsgruppe), Medikation (6x Spironolacton, 2x Eplerenon, 1x Canerenon), Vergleichsgruppen und Patientencharakteristika (HFpEF oder Hypertension ohne klinische HF), mittleres Alter (ca. 61 bis ca. 80), Frauenanteil (5% bis 100%), Follow-up (4 Mon. bis 39,6 Mon.), LVEF <45 oder<50%; teils auch in Metaanalysen sehr hohes I² Effektivität (ausgewählte, nur HFpEF-Patienten): Mortalität (9 Studien, n = 4047): absolute Risikoreduktion (RD) -0,00 (-0,01, 0,01) HF-Hospitalisierung (2 Studien, n = 3539): relatives Risiko (RR) 0,84 (0,71, 1,00) Änderung E/e¹ (4 Studien): WMD -1,82 (-2,23, -1,42) weitere sig. Endpunkte: Änderung von LVEF, LVEDD, PIIINP; QoL Sicherheit (kein Forest plot, gemeinsame Auswertung HFpEF und MI-PEF) - Hyperkaliämie (>5,5 mmol/L): 12,15% vs. 6,16% (p<0,001) - Renal failure: 1,91% vs. 0,37% - Gynäkomastie: 2,81% vs. 0,30%	OCEBM: 1-2 (Systemati-scher Review und Me-taanalyse mit methodischen Schwächen) AMSTAR: 7/11 ca-y-y-y-n-y-n-y-n-Metaanalysen teilweise trotz hoher Heterogenität durchgeführt; zu klinischen Endpunkten aber ohne Heterogenität; Metaanalysen zu einigen Endpunkten mit nur 2 eingeschlossenen Studien viele sehr kleine Studien, daher Ergebnisse für HFpEF im Wesentlichen durch 2 große Studien getriggert: Aldo-DHF 2013 und TOPCAT 2014

# RCT

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Pitt B. Spironolactone for heart failure with preserved ejection fraction. The New England journal of medicine 2014;15.	TOPCAT: RCT, double-blind Intervention/Studiendesign: 45 mg Spironolocton (Startdosis 15 mg) vs. Placebo (ohne Background-Medikation) Randomisierung stratifiziert nach Einschlusskriterien (Hospitalisierung oder BNP-Werte)	Baseline-Patientencharakteristika medianes Alter 68,7 (≥ 75 Jahre: 28,7 vs. 26,3%), 52% Frauen LVEF median 56% (51-61) v. a. NYHA II (ca. 64%) und NYHA III (ca. 33%) Serumkreatinin 4,3 mmol/L (4,0-4,6) GFR ca. 65 ml/min/1.73 m² (ca. 53-79) follow-up: mean 3.3 years	OCEBM 2 (RCT) - permutierte Block-Randomisierung - allocation concealment nicht beschrieben - Details der Verblindung nicht beschrieben





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Population: n = 3445, davon 71,5% aufgrund Hospitalisierung, 28,5% aufgrund BNP-Werten Einschlusskriterien: symptomatic heart failure LVEF ≥ 45%, ≥50 Jahre, Serum Kaliumspiegel < 5.0 mmol/l; UND entweder HF-Hospitalisierung <12 Monate vor Randomisierung oder BNP ≥100pg/ml bzw. pro-BNP ≥360 pg/ml <60 Tage vor Randomisierung Ausschlusskriterien: Lebenserwartung <3 Jahre, GFR <30 ml/min oder Serumkreatinin ≥ 2,5 mg/dl u.a. primärer Komposit-Endpunkt: CV-Mortalität, Herzstillstand, HF-Hospitalisierung sekundäre Endpunkte: Mortalität, Hospitalisierung, Hyperkaliämie, erhöhte Serumkreatinin-Werte u. a.  Studienzeitraum: August 10, 2006, to January 31, 2012 Ort: multicenter (233 sites in 6 countries: 1151 USA, 326 Kanada, 167 Brasilien, 123 Argentinien, 1066 Russland, 612 Georgien) - 22 prespecified subgroup analyses	Mittlere Spironolacton-Dosis: 25 mg/Tag Effektivität primärer Komposit-Endpunkt: 18,6% vs. 20,4%; HR 0,98 (0,77-1,04), p=0,14 HF-Hospitalisierung: 12,0% vs. 14,2%, HR 0,83 (0,69-0.99), p=0,04 CV-Tod, Herzstillstand, Mortalität, Hospitalisierung, Myokardinfarkt, Schlaganfall: n.s. Subgruppenanalysen: nur Einschlussart (Hospitalisierung vs. BNP) assoziiert mit Outcome Diskrepanzen zwischen Ergebnissen der amerikanischen und osteuropäischen Studienzentren Sicherheit Hyperkaliämie: 18,7 vs. 9,1% doubling of the serum creatinine level to a value above the upper limit of the normal range: 10.2% vs. 7.0%	- Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen - Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm (Supplement) - Fallzahlberechung beschrieben - statistische Methoden beschrieben - Definition HFpEF: LVEF ≥ 45% - relevante Outcomes beschrieben - ITT-Analyse Interessenkonflikte/Sponsoring beschrieben: National Heart, Lung, and Blood Institute
Edelmann F. Effect of spironolactone on diastolic function and exercise capacity in patients with heart failure with preserved ejection fraction: the Aldo-DHF randomized controlled trial. JAMA 2013;309(8):781-91.	Aldo-DHF: RCT, doppelblind, Placebo-kontrolliert Intervention: 25 mg Spironolacton/Tag vs. Placebo Follow-up: 12 Monate Population: n = 422 Einschlussschlusskriterien: NYHA II/III, LVEF ≤ 50%, diastolische Dysfunktion (Grad ≥1) oder Vorhoffflimmern, Alter ≥ 50 Jahre, maximum exercise capacity (peak V02) ≤ 25 mL/kg/min Ausschlusskriterien: jemals dokumentierte LVEF ≤40%, sig. KHK, unbehandelte Koronarstenose, MI oder Bypass-Op ≤3 Monate, eGFR<30 mL/minyi.73 m² primäre Endpunkte: diastolische Funktion (E/e¹), maximale Belastungsfähigkeit (peak V0₂)	Baseline-Patientencharakteristika mean age 67 [SD, 8] years; 52% female Effektivität  Diastolic function (E/e') - Spironolacton: 12.7 (SD, 3.6) to 12.1 (SD, 3.7) - Placebo: 12.8 (SD, 4.4) to 13.6 (SD, 4.3) with placebo - adj. MD -1.5 (-2.0, -0.9); P<.001  Peak VO <sub>2</sub> (mL/min/kg): - Spironolacton: 16.3 (SD, 3.6) to 16.8 (SD, 4.6) - Placebo: 16.4 (SD, 3.5) to 16.9 (SD, 4.4) - keine sig. Unterschiede zwischen Gruppen (P=.81) 6-minute walking distance - Spironolacton: -15 m (-27m,-2 m); P= .03	OCEBM 2 (RCT) - randomisiert, doppelblind - allocation concealment be- schrieben - Details der Verblindung be- schrieben - Patientencharakteristika be- schrieben, ausbalanciert zwi- schen den Gruppen - Drop-out beschrieben/Cons- ort-Diagramm - Testmethoden beschrieben - Fallzahlberechung beschrie- ben

© <u>äźq</u> 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	sekundäre Endpunkte: weitere Echo-Parameter, Serummarker, Belastungsparameter, QoL, Mortalität, Morbidität, Sicherheit Studienzeitraum: März 2007 - April 2012 Ort: Deutschland, Österreich	durch Spironolacton sig. verbesserte Echo-Parameter: LVEF, LVEDD, LVMI durch Spironolacton verbesserte klinische Outcome-Parameter: systol. Blutdruck Sicherheit  - Serumkalium-Werte durch Spironolacton erhöht: +0.2 mmol/L (+0,1, +0,3), P<.001; keine Fälle von schwerer Hyperkaliämie (>5,5 mmol/L)  - GFR unter Spironolacton verringert: -5 mL/min/1.73 m² (-8, -3 mL/min/1.73 m²); P<.001  - Gynäkomastie: 4% vs. <1%, p=0,02	- statistische Methoden be- schrieben - ITT-Analyse für primäre Endpunkte, für sekundäre Endpunkte abweichende Pati- entenzahlen (missing data) Interessenkonflikte/Sponso- ring beschrieben: Uni Göttin- gen Studiendesign detailliert publi- ziert: Edelmann et al. Eur J Heart Fail 2010;12(8):874-82.
Chen ZH. Clinical effects of combined treatment by optimal dose of furosemide and spironolactone on diastolic heart failure in elderly patients. Exp Ther Med 2016;11(3):890-4.	RCT, Vergleich Schleifendiuretikum mit MRA-Kombinationen in zwei Dosierungen Intervention/Studiendesign: A furosemide group (20 mg/day, n = 27) vs. B optimal dose group (20 mg/day furosemide+40 mg/day spirolactone, n = 36) vs. C large dose group (40 mg/day furosemide+100 mg/day spirolactone, n = 30) Follow-up: 1 Monat Population: (n = 93) Einschlusskriterien: NYHA I/II, "älter", klinische HF, LVEF >50%, aber auch mit "impaired systolic functions" Ausschlusskriterien: dilatierte Kardiomyopathie, schwere Myokarditis, schwere Leber- oder NIerenfunktionsstörung, schwere Arrhythmien u. a. Endpunkte: NYHA, LVEF, LVEDD (left ventricular end diastolic diameter), ventricular wall motion (average systolic myocardial peak velocity (Sm) and early diastolic myocardial peak velocity (Em)), HF-Rehospitalisierung u. a. Studienzeitraum: February, 2013 and February, 2014 Ort: China, Department of Cardiology at the Yichang Central People's Hospital	Baseline-Patientencharakteristika 49 Männer, 44 Frauen; 75,6 +/- 6,6 Jahre (67-83) Effektivität  NYHA-Klassen: in allen drei Gruppen gegenüber Baseline sig. verbessert (p<0.05), aber keine sig. Unterschiede zwischen den Gruppen  LVEF: verbessert in Gruppe mit optimaler Dosierung (B): (63.8±2.1) vs. (55.7±1.5)%, P=0.036; n.s. in Gruppe A + C  LVEDD: verbessert in Gruppe mit optimaler Dosierung (B): (56.9±2.3) vs. (63.4±1.5) mm, P=0.034; n.s. in Gruppe A + C  Sm. Em: verbessert in Gruppe mit optimaler Dosierung (B): (Sm p=0.015, Em p=0.018).; n.s. in Gruppe A + C  Hospitalisierung: am meisten in Gruppe mit optimaler Dosierung verbessert (sehr geringe Fallzahl: n = 5 bis 7) Sicherheit Inzidenz von "electrolyte disorder" am geringsten in Gruppe mit optimaler Dosierung (sehr geringe Fallzahl: n = 3 bis 4)  Kommentar: sehr geringe Fallzahlen für einzelne Endpunkte	OCEBM 2-3 (RCT mit methodischen Mängeln) - Randomisierung - allocation concealment nicht beschrieben - nicht verblindet (bzw. nicht beschrieben) - Patientencharakteristika nicht aufgeführt, aber erwähnt, dass ausbalanciert zwischen den Gruppen - Drop-out nicht beschrieben/kein Consort-Diagramm - statistische Methoden beschrieben - Endpunkte: nicht vordefiniert (nicht genannt) - ITT-Analyse? Interessenkonflikte/Sponsoring nicht beschrieben Publikation erfüllt nicht aktuelle Standards der Berichterstattung von RCTs





# Subanalysen TOPCAT

Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Hamo CE. Baseline distribution of participants with depression and impaired quality of life in the Treatment of Preserved Cardiac Function Heart Failure with an Aldosterone Antagonist Trial. Circ Heart Fail 2015;8(2):268-77.	Fragestellung: Zusammenhang zwischen QoL und Depression: "We think that by identifying the features commonly associated with poor QOL and depression, we will be able to further illuminate the role these factors play in HFpEF and ultimately, identify how improving QOL and depression can affect symptom severity and potentially overall prognosis in this disorder."  Fragebögen/Population: (von 3445 in TOPCAT)  - Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (KCCQ) (n = 3400)  - European QOL 5D Visual Analog Scale (n = 3395)  - Patient Health Questionnaire-9 (n = 1431)  Ergebnisse:  sig. mit besserer QoL assoziierte Faktoren: American region, older age, no history of angina pectoris or asthma, no use of hypoglycemic agent, more activity level, and lower NYHA class  sig. mit Depressionen assoziierte Faktoren: younger age, female sex, comorbid angina, COPD, use of a hypoglycemic agent, lower activity level, higher NYHA class, and selective serotonin reuptake inhibitor use
Shah AM. Cardiac structure and function and prognosis in heart failure with preserved ejection fraction: findings from the echocardiographic study of the Treatment of Preserved Cardiac Function Heart Failure with an Aldosterone Antagonist (TOPCAT) Trial. Circ Heart Fail 2014;7(5):740-51.	Echo-Substudie Fragestellung: veränderte kardiale Struktur und Funktion (Echo-Parameter) als Prädiktoren für klinische Outcomes/ Identifikation von Hochrisiko-HFpEF-Patienten mittels Echo-Parametern "we determined the prognostic relevance of abnormalities of cardiac structure and function for incident cardiovascular morbidity (HF hospitalization) and mortality in HFpEF. Specifically, we hypothesized that concentric LV hypertrophy, elevated LV filling pressure reflected in LA enlargement and higher E/E' ratio, and pulmonary hypertension would be associated with an increased risk of HF hospitalization and cardiovascular death in HFpEF." Population: 935 Patienten von 3445 in TOPCAT Ergebnisse: mit Komposit-Endpunkt (CV death, HF hospitalization, or aborted cardiac arrest) sowie HF-Hospitalisierung assoziierte Parameter: left ventricular hypertrophy (adj. HR 1.52 [1.16–2.00]), elevated left ventricular filling pressure (E/E'; adj. HR 1.05 per 1 integer increase [1.02–1.07]), higher pulmonary artery pressure assessed by the tricus- pid regurgitation velocity (HR1.23 per 0.5 m/s increase [1.02–1.49])
Lewis EF. Impact of Spironolactone on Lon- gitudinal Changes in Health-Related Quality of Life in the Treatment of Preserved Cardiac Function Heart Failure With an Aldosterone Antagonist Trial. Circ Heart Fail 2016;9(3).	Fragestellung: HRQoL Population: KCCQ available for 91.7% of 3445 TOPCAT patients Endpunkte: HRQL Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (KCCQ) EQ5D visual analog scale (VAS) Ergebnisse: nach 4 Monaten: - mean change in KCCQ 7.7+/-16 - mean change in EQ5D VAS 4.7+/-16 Adjusted mean changes in KCCQ (Spironolacton vs. Placebo):





Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
	<ul> <li>- 4 Mon.: 1.54 better; P=0.002</li> <li>-12 Mon.: 1.35 better; P=0.02</li> <li>- 36 Mon.: 1.86 better; P=0.02</li> <li>EQ5D VAS, McMaster Overall Treatment Evaluation: keine Unterschiede zwischen Interventionsgruppen</li> <li>Kommentar: Daten aus Abstract; Volltext noch nicht bestellbar</li> </ul>
Shah AM. Prognostic Importance of Changes in Cardiac Structure and Function in Heart Failure With Preserved Ejection Fraction and the Impact of Spironolactone. Circ Heart Fail 2015;8(6):1052-8.	Substudie der Echo-Substudie (vgl. Shah 2014, RefID 25476) Fragestellung: Einfluss von Spironolacton auf Parameter der kardialen Struktur und Funktion + deren prognostische Relevanz "we determined the impact of randomization to spironolactone versus placebo on measures of cardiac structure and function in HFpEF. In addition, we explored the prognostic relevance of changes in cardiac structure and function over 12 to 18 months on subsequent outcomes."  Population: n = 305 von 935 der Echo-Substudie von 3445 in TOPCAT Ergebnisse:  Spironolacton (12-18 Monate) nicht assoziiert mit Veränderung von Echo-Parametern verbesserte Echo-Parameter (LV filling pressure [left atrial volume, E/A ratio], pulmonary artery systolic pressure, right ventricular function) assoziiert mit geringerem Risiko für Auftreten klinischer Events (grenzwertig statistisch signifikant)
Shah AM. Prognostic Importance of Impaired Systolic Function in Heart Failure With Preserved Ejection Fraction and the Impact of Spironolactone. Circulation 2015;132(5):402-14.	Fragestellung: prognostische Relevanz einer verminderten systolischen Funktion (LV Längsdehnung; left ventricular longitudinal strain, LS) definiert als absolute LS <15.8% systolische Dysfunktion als prädiktiver Faktor -> Risikostratifizierung/ Eignung von LV als Surrogatendpunkt Population: n = 447 Patienten von 3445 in TOPCAT Methode: 2-dimensional speckle-tracking echocardiography Ergebnisse: median follow-up 2.6 years (1.5–3.9) Baseline: 52% der Patienten wiesen verminderte LS auf LS prädiktiver Faktor für: - Komposit-Endpunkt: adj. HR 2.14 (1.26–3.66); P=0.005 - CV-Mortalität: adj. HR 3.20 (1.44–7.12); P=0.004 - HF-Hospitalisierung: adj. HR 2.23 (1.16–4.28); P=0.016
Pfeffer MA. Regional variation in patients and outcomes in the Treatment of Preserved Cardiac Function Heart Failure With an Aldosterone Antagonist (TOPCAT) trial.	post-hoc Analyse Fragestellung: Auswerung nach Studienregionen (Amerika vs. Osteuropa) aufgrund ungewöhnlich großer Abweichungen bei Studienergebnissen in TOPCAT Population: n = 3345, davon Amerika (USA, Kanada, Brasilien, Argentinien) n = 1767, Osteuropa (Russland, Georgien) n = 1678 Ergebnisse: Risikoprofile der Patienten unterschiedlich zwischen amerikanischen und osteuropäischen Zentren Outcome in amerikanischen Studienzentren deutlich schlechter, auch in Placebo-Gruppe Primärer Komposit-Endpunkt (Eventrate Spironolacton vs. Placebo): Amerika: 10,4% vs. 12,6%, HR 0,82 (0,69-0,98), p=0,026







Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Circulation 2015;131(1):34-42.	Osteuropa: 2,5 vs. 2,3%, HR 1,10 (0,79-1,51), p=0,58 p für Interaktion (Studienregionen): 0,12 auch einige sekundäre Endpunkte in Amerika-Kohorte knapp statistisch signifikant

#### Subanalysen Aldo-DHF

Referenz	Studiencharakteristika, Studienergebnisse
Edelmann F. Differential interaction of clinical characteristics with key functional parameters in heart failure with preserved ejection fraction—results of the Aldo-DHF trial. Int J Cardiol 2013;169(6):408-17.	Fragestellung: Interaktion klinischer und demografischer Charakteristika mit Outcome-Parametern  Population: n = 422  Ergebnisse (ausgewählte):  - höheres Alter assoziiert mit reduziertem peakVO <sub>2</sub> sowie erhöhtem E/e', NT-proBNP, LAVI, LVMI (alle p< 0.05).  - weibliches Geschlecht (p < 0.001), KHK (p=0.002), BMI (p > 0.001), Schlafapnoe (p=0.02), chronotrope Inkompetenz (p=0.002) assoziiert mit niedrigerem peakVO <sub>2</sub> diverse weitere Zusammenhänge zwischen klinischen/demografischen Charakterisika und Outcome-Parametern  Nach Adjustierung nach demografischen und klinischen Variablen:  - peakVO <sub>2</sub> nicht assoziiert mit E/e' (r=+0.01, p=0.87), logNT-proBNP (r=0.09, p=0.08), LAVI (r=+0.03, p=0.55), LVMI (r=+0.05, p=0.37).  - E/e' weiterhin assoziiert mit logNT-proBNP (r=0.21, p b 0.001), LAVI (r=+0.29, p b 0.001), LVMI (r=0.09, p=0.06)
Edelmann F. Galectin-3 in patients with heart failure with preserved ejection fraction: results from the Aldo-DHF trial. Eur J Heart Fail 2015;17(2):214-23.	Fragestellung: Zusammenhang zwischen Galectin-3-Werten und Outcomes Population: n = 422 Ergebnisse nach multivariabler Adjustierung: - Baseline Galectin-3 korreliert invers mit peak VO₂ (P = 0.021), 6min walk distance (P = 0.002), Short Form 36 (SF-36) physical functioning (P = 0.001) - Baseline Galectin-3 korreliert mit NYHA KLasse (P = 0.007) Baseline NT-proBNP korreliert mit E/e' velocity ratio (P ≤ 0.001), left atrial volume index (P < 0.001), LV mass index (P = 0.009) erhöhte Galectin-3-Werte nach 6 oder 12 Monaten sind assoziiert mit all-cause Mortalität, Hospilisierung und NT-proBNP in beiden Studienarmen (unabhängig von Behandlung) Spironolacton hatte keinen Einfluss auf Galectin-3 Werte.

#### Update-Recherche für 3. Auflage **Anhang 3.4.2**

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Abdelhamid AS et al. Omega-3 fatty acids for the primary and secondary prevention	Syst. Review und Metaanalyse von RCT	nur Primär- vs. Sekundärprävention (jeweils Risk Ratio M-H, Random, 95% CI) Omega3-PUFA aus Fischöl (high-quality evidence) All-cause mortality (39 Studien, n=92653) RR 0.98 [0.93, 1.03]	OCEBM 1 AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-y







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
of cardiovascular disease. Cochrane Database of Systematic Reviews 2018, Issue 7. Art. No.: CD003177.	Fragestellung: Nutzen von Omega3PUFA aus Fisch oder pflanzlicher Nahrung (Nüsse, Margarine) bezüglich Primärund Sekundäreprävention kardiovaskulärer Erkrankungen Suchzeitraum: bis April 2017 Population: adults with or without existing CVD Intervention: increased intake of fish- and plant-based omega-3 (omega-3 polyunsaturated fatty acids [PUFA] from 1. oily fish [long-chain omega-3 (LCn3), including eicosapentaenoic acid (EPA) and docosahexaenoic acid (DHA)], as well as 2. from plants (alpha-linolenic acid [ALA]) Vergleich: Standard/weniger Einnahme Endpunkte: all-cause mortality, cardiovascular (CVD) events, adiposity, lipids Einschluss: ≥ 12 Monate Body of Evidenz: 79 RCT (n=112.059), davon mit vorbestehender CV-Erkrankung n=33 (=Sekundärprävention) und n=46 Primärprävention	<ul> <li>Primary CVD prevention (17 Studien, n=41202) RR 1.01 [0.94, 1.08]</li> <li>Secondary CVD prevention (22 Studien, n=51451) RR 0.95 [0.88, 1.04]</li> <li>CVD mortality (25 Studien, n=67772) RR 0.95 [0.87, 1.03]</li> <li>Primary prevention (7 Studien, n=17931) RR 0.98 [0.88, 1.09]</li> <li>Secondary prevention (18 Studien, n= 49841) RR 0.94 [0.83, 1.06]</li> <li>pflanzliche Omega3-PUFA (moderate/low-quality evidence):</li> <li>All-cause mortality - ALA (5 Studien, n=19327) RR 1.01 [0.84, 1.20]</li> <li>Primary CVD prevention (3 Studien, n=14380) RR 1.14 [0.75, 1.74]</li> <li>Secondary CVD prevention (2 Studien, n=4947) RR 0.98 [0.81, 1.19]</li> <li>CVD mortality - ALA (4 Studien, n=18619) RR 0.96 [0.74, 1.25]</li> <li>Primary prevention (1 Studien, n=13406) RR 1.00 [0.58, 1.70]</li> <li>Secondary prevention (3 Studien, n=5213) RR 0.95 [0.70, 1.28]</li> <li>Serumtriglyceride und HDL (high- or moderate-quality evidence):</li> <li>LCn3 slightly reduced triglycerides and increased HDL.</li> <li>ALA probably reduces HDL.</li> </ul>	11/11







## Anhang 3.4.3 Recherche für Amendment zu SGLT2-Inhibitoren

Recherchestrategie: strukturierte Suche in Studienregistern nach laufenden und abgeschlossenen Studien

#### **DAPA-HF**

#### Design und Baseline-Charakteristika

McMurray JJV et al. Dapagliflozin in Patients with Heart Failure and Reduced Ejection Fraction. N Engl J Med. 2019 Sep 19. doi: 10.1056/NEJMoa1911303. [Epub ahead of print]

19. doi: 10.1056/	NEJMoa1911303. [Epub ahead of	print]
design	and the second s	group, event-driven, randomized, double-blind, placebo-controlled study diagnosis of type 2 diabetes (HbA1c ≥6.5%)
	Dauer der Hauptphase media	n 18.2 months (0 to 27.8)
		days and 60 days onths and at 4-month intervals thereafter
objectives		of the SGLT2 inhibitor dapagliflozin in patients with heart failure and a ress of the presence or absence of diabetes
intervention, control	dose reduction to 5 mg or pla acute, unexpected decline in control: placebo, administere *standard therapy guideline is standard drug therapy, includes less contraindicated or unactif required: diuretics; dosing is device therapy (ICD or/and Continue)	ding ACE-I or ARB or sacubitril-valsartan + beta-blocker + ggf. MRA, unceptable side effects; individually titrated
inclusion		lized for heart failure ≤ 12 months with atrial fibrillation or atrial flutter
exclusion	<ul> <li>type 1 diabetes mellitus</li> <li>symptoms of hypotension or</li> <li>eGFR &lt; 30 ml/min/1.73 m2 of</li> <li>acute decompensated HF or</li> <li>MI, unstable angina, stroke of</li> <li>PCI or CABG or valvular rep</li> <li>Implantation of a CRT &lt;12 w</li> <li>previous or expected cardiacor</li> <li>HF due to restrictive cardiom structive) cardiomyopathy or</li> </ul>	a systolic blood pressure < 95 mm Hg or rapidly rapidly progressing renal disease hospitalization due to decompensated HF <4 weeks or transient ischemic attack < 12 weeks air/replacement < 12 weeks or planned eeks or planned transplantation, implantation of a VAD or similar device hyopathy, active myocarditis, constrictive pericarditis, hypertrophic (ob- uncorrected primary valvular disease second or third degree heart block without a pacemaker
baseline char- acteristics	<ul> <li>type 2 diabetes (HbA1C ≥6,5 no T2DM: 55% (n=2605), of</li> <li>BMI 28.2±6.0 28.1±5.9</li> <li>NYHA II 67%; NYHA III 32%</li> <li>heart rate ca. 72 bpm; syst. I</li> <li>median NT-proBNP 1428 vs.</li> </ul>	3; gender: 23,8% vs. 23,0% female, 5): 45% (inkl. 3% newly diagnosed) that 67% pre-diabetes (HbA1C ≥5,7%), 33% normal HbA1C , NYHA IV 1%; LVEF 31% +/- 7%







# McMurray JJV et al. Dapagliflozin in Patients with Heart Failure and Reduced Ejection Fraction. N Engl J Med. 2019 Sep 19. doi: 10.1056/NEJMoa1911303. [Epub ahead of print]

19. doi: 10.1056/N	9. doi: 10.1056/NEJMoa1911303. [Epub ahead of print]					
	<ul> <li>ICD: 26%; CRT: 8,0 vs. 6,9%</li> <li>eGFR ca. 66 ml/min/1,73m2</li> <li>Region: ca. 14% north america, 17% south america, 45% europa, 23% asia</li> </ul>					
baseline treat- ment	Blocker 96%; MI	retics 93%; RAAS-I: 94% [ACE-I 56%; ARB 28,4 vs. 26,7%; Sac/Val 11%]; Beta-RA 71 %; digitalis 19% M patients): Biguanide (Metformin) 51%, sulfonylurea 22%, DPP-4-I 16%; GLP-1-RA				
analysis	Full Analysis Set (FAS)  All patients who have been randomized to study treatment will be included in the Full Analysis Set irrespective of their protocol adherence and continued participation in the study.  As the primary analysis is intention-to-treat analysis, protocol deviation will not imply exclusion from the primary analysis					
	Safety analysis set	All patients who received at least 1 dose of randomized treatment will be included in the safety population.				
Multiple testing	down the hierarchy it	hical order of the primary and secondary endpoints; The testing procedure will continue if the preceding endpoint is rejected at a one-sided 0.02496 level and will stop if the null eceding endpoint is not rejected at a one-sided 0.02496 level				
Risk of Bias	für alle Kriterien "low					
Links	Results in Nondisional.heart.org/loadable/ucm_5/loa	Dapagliflozin in Patients with Heart Failure and Reduced Ejection Fraction. N Engl J 19. doi: 10.1056/NEJMoa1911303. [Epub ahead of print] n.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1911303 (+Protocol, Supplement, Disclosure forms)  The Dapagliflozin And Prevention of Adverse-outcomes in Heart Failure (DAPA-HF) aracteristics. Eur J Heart Fail. 2019 Jul 15. doi: 10.1002/ejhf.1548. [Epub ahead of nelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/ejhf.1548  A trial to evaluate the effect of the sodium–glucose co-transporter 2 inhibitor dapaglity and mortality in patients with heart failure and reduced left ventricular ejection frac-Eur J Heart Fail. 2019 May;21(5):665-675. doi: 10.1002/ejhf.1432. Epub 2019 Mar 21nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6607736/  ct of Dapagliflozin onWorsening Heart Failure and Cardiovascular Death in Patients re With and Without Diabetes. JAMA. 2020 Mar 27. doi: 10.1001/jama.2020.1906.				

## **Ergebnisse Gesamtgruppe**

		Dapagliflozin (n=2373)	Placebo (n=2371)	HR (95% KI), ARR
primary composite outcome	cv death/HF hospitaliza- tion/urgent HF visit	386 (16.3)	502 (21.2)	0.74 (0.65 to 0.85) ARR: 4,9%
primary composite outcome; prespeci- fied subgroups	male female	307/1809 79/564	406/1826 96/545	0.73 (0.63–0.85) 0.79 (0.59–1.06)
	NYHA II NYHA III/IV	190/1606 196/767	289/1597 213/774	0.63 (0.52–0.75) 0.90 (0.74–1.09)
	NT-proBNP <= Median NT-proBNP >Median	100/1193 286/1179	155/1179 347/1191	0.63 (0.49–0.80) 0.79 (0.68–0.92)
	HI-Hospitalization yes	195/1124	279/1127	0.67 (0.56–0.80)







		Dapagliflozin (n=2373)	Placebo (n=2371)	HR (95% KI), ARR
	HI-Hospitalization no	191/1249	223/1244	0.84 (0.69–1.01)
	AF yes AF no	109/569 277/1804	126/559 376/1812	0.82 (0.63–1.06) 0.72 (0.61–0.84)
key secondary out- come	composite of cv death/HF hospitalization	382 (16.1)	495 (20.9)	0.75 (0.65 to 0.85) ARR: 4,8%
secondary out- comes	HF hospitalizations (including repeat admissions) + cv deaths	567	742	0.75 (0.65 to 0.88)
	change from baseline to 8 months in the total symptom score on the KCCQ (≥ 5 = clinically meaningful)	6.1±18.6	3.3±19.2	1.18 (1.11 to 1.26)
	composite renal worsening, end stage disease or death	28 (1.2)	39 (1.6)	0.71 (0.44 to 1.16) n.s.
	time to death from any cause	276 (11.6)	329 (13.9)	0.83 (0.71 to 0.97) n.s.
	discontinuation due to AE	111 (4.7)	116 (6.8)	
	Volume depletion	178 (7,5)	162 (6,8)	
	Renal AE	153 (6,5)	170 (7,2)	
	Major hypoglycemia	4 (0,2)	4 (0,2)	all cases in patients with T2DM
	Fractures	48 (2,0)	47 (2,0)	
	Diabetic ketoacidosis	3 (0,1)	0	all cases in patients with T2DM
	Fournier's gangrene	0	1 (<0,1)	
laboratory find- ings(change from	NT-proBNP (pg/ml)	-196±2387	101±2944	-303 (-457 to -150)
baseline to 8 month)	HbA1c (mmol/mol)*	-0.21±1.14	0.04±1.29	-0.24 (-0.34 to -0.13)
	Creatinine (mg/dl)	0.07±0.24	0.04±0.25	0.02 (0.01 to 0.03)
	Hematocrit (%)	2.31±3.90	-0.19±3.81	2.41 (2.21 to 2.62)
	Systolic BP (mm Hg)	-1.92±14.92	-0.38±15.27	-1.27 (-2.09 to -0.45)
	Weight (kg)	-0.88±3.86	0.10±4.09	-0.87 (-1.11 to -0.62)
	*only T2DM patients			

## Patienten mit T2DM vs. ohne T2DM

		Diabetes (n=2139)	No Diabetes (n=2605)	
Baseline characteristics	well-balanced: age, gender, LVEF Diabetes status based on total p 45% (n=2137) T2DM (HbA1C ≥6 37% (n=1750) pre-diabetes (HbA	opulation*: 3,5)	eGFR, prior HF-hospitalization	







		Diabetes (n=2139)	No Diabetes (n=2605)			
	18% (n=857) normal HbA1C					
	NYHA class II/III/IV	64/35/1%	71/29/1 %			
	Ischaemic aetilogy	62%	51%			
	eGFR <60 ml/min/1.173 m <sup>2</sup>	46%	36%			
	KCCQ symptom score	75,0 (56,3-91,7)	79,2 (61,5-91,7)	p<0,001		
Baseline treat- ment	Diuretic	95%	92%			
Шеш	ACE-I/ARB/ARNI	93%	94%			
	Beta-blocker	97%	96%			
	MRA	72%	71%			
	ICD	27%	26%			
	CRT	7%	8%			
		Diabetes (n=2139) Dapagliflozin vs. placebo	No Diabetes (n=2605) Dapagliflozin vs. placebo	Pinteraction		
primary outcome	Cv death/HF hospitalization/urgent HF visit	20% vs. 25.5% HR 0.75 (0.63–0.90) ARR 5.5%	13.2% vs. 17.7% HR 0.73 (0.60–0.88) ARR 4.5%	0.8		
	<ul> <li>HbA1c subgroup analyses (prespecified)</li> <li>Normoglycaemic: 53/438 (12.1%) vs. 71/419 (16.9%); ARR 4.8%; HR 0.67 (0.47–0.96)</li> <li>Prediabetes: 118/860 (13.7%) vs. 160/888 (18.0%); ARR 4.3%; HR 0.74 (0.59–0.94)</li> <li>Diabetes: 215/1075 (20.0%) vs. 271/1064 (25.5%); ARR 5.5%; HR 0.75 (0.63–0.90)</li> <li>HbA1c tertile analyses of patients without diabetes (post-hoc)</li> <li>≤ 5.6% (n=521 vs. n=485): 65/521(12.5%) vs. 77/485 (15.9%), HR 0.74 (0.53–1.04)</li> <li>5.7%–5.9% (n=365 vs. n=388): 44/365 (12.1%) vs. 66/388 (17.0%); HR 0.71 (0.48–1.04)</li> <li>6.0%–&lt;6,5% (n=408 vs. n=432): 62/408 (15.2%) vs. 87/432 (20.1%); HR 0.72 (0.52–1.00)</li> </ul>					
components of primary outcome	Cv death	11.3% vs. 13.9% HR 0.79 (0.63–1.01)	8.2 % vs. 9.6% HR 0.85 (0.66–1.10)	0.7		
	Worsening HF event (HF-hos- pitalization/urgent visit + i.v. therapy for HF)	13.2% vs. 16.5% HR 0.77 (0.61–0.95)	7.3% vs. 11.5% HR 0.62 (0.48–0.80)	0.23		
Secondary out- comes	All-cause mortality	13.3 vs. 16.7% HR 0.78 (0.63-0.97)	10.2% vs. 11.6% HR 0.88 (0.70-1.12)	0.45		
	Change in KCCQ total symptom score at 8 m	+ 3.5 (2.1 to 4.9) HR 1.22 (1.11 to 1.35) p<0.001	+3.1 (2.1 to 4.2) HR 1.15 (1.05 to 1.26) p=0.004	0.18		
	KCCQ clinically meaningful improvement (≥5p)	58.9% vs 49.9% OR 1.20 (1.09-1.31)	57.7% vs 51.7% OR 1.12 (1.03-1.22)	0.294		
	Worsening renal function	1.7% vs. 2.3% HR 0.73 (0.39–1.34)	0.8% vs. 1.1% HR 0.67 (0.30–1.49)	0.86		







		Diabetes (n=2139) Dapagliflozin vs. placebo	No Diabetes (n=2605) Dapagliflozin vs. placebo	P <sub>interaction</sub>
Safety endpoints	Volume depletion	84 (7.8) vs. 83 (7.8) OR 1.00 (0.73-1.38)	94 (7.3) vs. 79 (6.1) OR 1.21 (0.89-1.66)	0.4
	Renal AE	91 (8.5) vs. 92 (8.7) OR 0.98 (0.72-1.32)	62 (4.8) vs. 78 (6.0) OR 0.79 (0.56-1.11)	0.36
	Fracture	22 (2.1) vs. 25 (2.4) OR 0.87 (0.49-1.55)	27 (2.1) vs. 25 (1.9) 1.09 (0.63-1.89)	0.58
	Amputation	12 (1.1) vs. 9 (0.8) OR 1.32 (0.56-3.16)	1 (0.1) vs. 3 (0.2) OR 0.34 (0.03-3.23)	0.24
	Major hypoglycaemia	4 (0.4) vs. 4 (0.4) OR 0.99 (0.25-3.97)	0 vs. 0	

#### Verzerrungsrisiko

Selection bias

Randomisierung: low

Kommentar:

sequestered, fixed-randomization schedule, with the use of balanced blocks to ensure an approximate 1:1 ratio of the two regimens

The IxRS will allocate the IP through a randomization scheme and provide the randomization number and the appropriate Kit IDs from IP available at the study site. The randomization codes will be computer generated and loaded into the IxRS database.

Randomization will be stratified in IxRS based on patients with and without T2D at the time of randomization in order to ensure approximate balance between treatment groups within each sub-population. (i.e., an established diagnosis or a glycated hemoglobin level of ≥6.5% [≥48 mmol per mole])

Allocation concealment: low

The blinding of treatment is ensured by using a double-blind technique. The bottles with IP will be labelled with unique identification numbers.

Performance bias: low

Verblindung von Teilnehmern und Personal: double-blind

Kommentar: The dapagliflozin tablets and the respective placebo tablets will be identical in size, colour, smell, and taste. No member of the extended AZ study team, personnel at study sites, or any CRO handling

study data will have access to the randomization scheme during the study.

Entblindung durch Messung HbA1c eher unwahrscheinlich, da HbA1c-Senkung gegenüber Placebo zwar signifikant, aber gering (Difference -0.24 [-0.34 to -0.13], p<0,001)

Entblindung durch Messung des HbA1c denkbar (Difference -303 [-457 to -150], p<0.001)

Detection bias: low

Verblindung der Ergebnisevaluation: low

Kommentar: unabhängiges Endpunktkomitee erhoben Data management will be performed by AstraZeneca Data Management Centre personnel

Potential endpoints in the study, including the primary efficacy endpoint as well as the secondary and to some extent the exploratory endpoints, will be centrally adjudicated by an independent Clinical Event Adjudication (CEA) Committee

An independent Cardiovascular Endpoint Committee (CEC), blinded to treatment allocation, is adjudicating all deaths and non-fatal cardiovascular events submitted by investigators (or otherwise identified) as possible endpoints.

The analyses conducted by the sponsor were replicated by an independent academic group at the University of Glasgow.

PK samples will be analysed at the bioanalytical laboratory only for patients on active IP. The bioanalytical laboratory will therefore have access to the treatment codes but will not share the codes with the sponsor or others involved in the study until the blinding is broken for the study after closure.

Attrition bias: low

Verlust von Studienteilnehmern/ fehlende Daten: low

Kommentar: Drop-out 249 vs. 258 Patienten (10.5% vs. 10.9%, P = 0.71).

Gründe für Drop-out nicht im Detail berichtet; SAE als Grund für Drop-out: 4,7% vs. 4,9%

ITT-Analyse: low







Kommentar: All the patients who underwent randomization were included in the primary analysis. Patients who did not receive a dose of either dapagliflozin or placebo were excluded from the safety analysis. partially missing dates will be imputed based on available corroborating information.

Reporting bias: low

selektive Ergebnisdarstellung:

Kommentar: vordefinierte Endpunkte wurden berichtet

Andere Biasursachen: Baseline imbalance: nein

Kommentar: Patientengruppen mit und ohne Diabetes und mit Prediabetes waren gemäß Protokoll stratifiziert; es erfolgte aber keine Stratifizierung nach HbA1c-Tertilen (Post-hoc-Analyse)

Interessenkonflikte/ Sponsoring: AstraZeneca

#### **EMPEROR-reduced**

#### Design und Baseline-Charakteristika

Packer M et al. EMPEROR-Reduced Trial Investigators. Cardiovascular and Renal Outcomes with Empagliflozin in	
Heart Failure. N Engl J Med. 2020 Oct 8;383(15):1413-1424	

Heart Failure. N	Engl J Med. 2020 Oct 8;3	83(15):1413-1424		
design	randomized, double-blind, parallel-group, placebo-controlled, event-driven trial; international, multi-centre; superiority trial randomisation stratified according to geographical region, diabetes status at screening, eGFR			
	Dauer der Hauptphase	20-38 months double-blind treatment until the required number of adjudicated primary events is reached; follow-up period may be adjusted to achieve the 841 confirmed primary outcome events		
	Endpunktmessungen	every 2 to 3 month; KCCQ: 52 weeks		
objectives		tion of patients with chronic heart failure and a reduced ejection fraction (with or as enriched for patients with a greater severity of left ventricular systolic dysfunction		
intervention, control	intervention: Empagliflozin, 10 mg tablets once daily + standard therapy* control: placebo, administered orally once daily + standard therapy* *all appropriate treatments for heart failure or other medical conditions (such as ACEi, ARB, β-blocker, oral diuretics, MRA, ARNI, ivabradine; ICD, CRT)			
inclusion	<ul> <li>NYHA II-IV with an increased risk for a serious HF event</li> <li>LVEF ≤ 40%</li> <li>LVEF 31-35%: + history of hospitalization for HF 12 month or NT-proBNP ≥1000 pg/ml (doubled in patients with AF)</li> <li>LVEF 36-40%: + history of hospitalization for HF or NT-proBNP ≥2500 pg/ml (doubled in patients with AF)</li> <li>≥ 18 years</li> </ul>			
exclusion	<ul><li>Untreated ventricular</li><li>Symptomatic bradyc</li></ul>	ed HF  rial flutter with a resting heart rate >110 bpm  r arrhythmia with syncope in patients without ICD  ardia or second or third degree heart block without a pacemaker  ure (SBP) ≥ 180 mmHg or symptomatic hypotension and/or a SBP < 100 mmHg  1.73 m2		
baseline characteristics	• age: 67.2±10.8 vs. 6	zin n=1863; Placebo n=1867 6.5±11.2; gender: 23,5% vs. 24,4% female n=1874 (936 vs. 938) 856 (927 vs. 926)		







	<ul> <li>BMI 28.0±5.5 vs. 27.8±5.3</li> <li>NYHA II ca. 75%; NYHA III ca. 24%, NYHA IV ca. 0,5%</li> <li>mean LVEF 27.7±6.0 vs. 27.2±6.1; ≤30%: 1337 (71.8%) vs. 1392 (74.6%)</li> <li>median NT-proBNP 1887 vs. 1926 pg/ml; ischaemic cardiomyopathy: 52.8% vs. 50.7%</li> <li>HF-hospitalisation ≤12 mo: ca. 31%; atrial fibrillation 35.6% vs. 37.8%</li> <li>eGFR mean 61.8±21.7 vs. 62.2±21.5 ml/min/1,73m2</li> <li>Region: ca. 11% north america, 34% latin america, 36% europa, 13% asia</li> </ul>			
baseline treat- ment		nc/Val ca. 19%; Beta-Blocker 95%; MRA 71 % 1% (no CKD); 90,4% vs. 90,6% (CKD patients) [Zannad 2020] 12%		
analysis	Full Analysis Set The pr	imary analysis will be performed on the randomised (intention to treat) set.		
	Safety analysis set Safety analyses included all the patients who had received at least one dose of e pagliflozin or placebo.			
Multiple testing	endpoints: 1. Time to first even	ure will be followed for the assessment of the primary and the key secondary ent of adjudicated CV death or adjudicated HHF; 2. Occurrence of adjudicated eGFR (CKD-EPI)cr slope of change from baseline		
Risk of Bias	für alle Kriterien "low"			
Links	pagliflozin in Heart Failur 10.1056/NEJMoa202219  Anker SD et al. Effect of Failure by Baseline Diab Nov 11. doi: 10.1161/CIF  Zannad F et al. Cardiac Kidney Function: Insight 10.1161/CIRCULATION.  Packer M et al. EMPERC Clinical Stability of Paties duced Trial. Circulation. print]  Packer M, Butler J, Filipp bition with empagliflozin	Empagliflozin on Cardiovascular and Renal Outcomes in Patients With Heart etes Status - Results from the EMPEROR-Reduced Trial. Circulation. 2020 RCULATIONAHA.120.051824. Online ahead of print.  and Kidney Benefits of Empagliflozin in Heart Failure Across the Spectrum of s from the EMPEROR-Reduced Trial. Circulation. 2020 Oct 23. doi:  AHA.120.051685. [Epub ahead of print]  DR-Reduced Trial Committees and Investigators. Effect of Empagliflozin on the ents with Heart Failure and a Reduced Ejection Fraction: The EMPEROR-Re-2020 Oct 21. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.120.051783. [Epub ahead of boatos GS, et al. Evaluation of the effect of sodiumglucose co-transporter 2 inhion morbidity and mortality of patients with chronic heart failure and a reduced e for and design of the EMPEROR-Reduced trial. Eur J Heart Fail 2019; 21:		

# Ergebnisse Gesamtgruppe

		Empagliflozin (n=1863)	Placebo (n=1867)	HR (95% KI), ARR
Median follow-up: 16 r	month			
primary composite outcome	cv death/HF hospitalization (time to 1st event)	361 (19.4)	462 (24.7)	0.75 (0.65 to 0.86) ARR: 5,3%
	HF hospitalization Cv death	246 (13.2) 187 (10.0)	342 (18.3) 202 (10.8)	0.69 (0.59 to 0.81) 0.92 (0.75 to 1.12) n.s.
primary composite outcome; prespeci- fied subgroups	male female	294/1426 67/437	353/1411 109/456	0.80 (0.68–0.93) 0.59 (0.44–0.80)
	NYHA II NYHA III/IV	220/1399 141/464	299/1401 163/466	0.71 (0.59–0.84) 0.83 (0.66–1.04) n.s.
	Baseline diabetes No baseline diabetes	200/927 161/936	265/929 197/938	0.72 (0.60–0.87) 0.78 (0.64–0.97)







		Empagliflozin (n=1863)	Placebo (n=1867)	HR (95% KI), ARR
	HI-Hospitalization yes HI-Hospitalization no	153/577 208/1286	177/574 285/1293	0.79 (0.64–0.99) 0.71 (0.60–0.85)
	LVEF ≤30% NT-proBNP <median lvef="" median="" nt-probnp="">30%  Region North America Latin America Europe Asia other</median>	80/699 169/631 108/526 48/121 115/641 140/676 49/248 9/86	115/724 249/661 97/475 64/213 151/645 149/677 80/245 18/87	0.70 (0.53–0.93) 0.65 (0.53–0.79) 0.99 (0.76–1.31) n.s. 0.69 (0.48-1.01) 0.73 (0.58-0.94) 0.94 (0.74-1.18) 0.55 (0.38-0.78) 0.50 (0.22-1.11)
secondary out- comes	Total no. of HF hospitalizations (first and recurrent events)	388	553	0.70 (0.58 to 0.85)
	Mean eGFR change	-0.55±0.23	-2.28±0.23	1.73 (1.10 to 2.37)
Other prespecified outcomes	Composite renal outcome*	30 (1.6)	58 (3.1)	0.50 (0.32 to 0.77)
Outcomes	change from baseline to 52 weeks in the quality-of-life score on the KCCQ (≥ 5 = clinically meaningful)	5.8±0.4	4.1±0.4	1.7 (0.5 to 3.0)
	No. hospitalizations for any cause	1364	1570	0.85 (0.75 to 0.95)
	death from any cause	249 (13.4)	266 (14.2)	0.92 (0.77 to 1.10) n.s.
Safety endpoints	discontinuation due to AE	158 (8.5)	167 (8.9)	
	Volume depletion	197 (10.6)	184 (9.9)	
	Hyptotension symptomatic	176 (9.4) 106 (5.7)	163 (8.7) 103 (5.5)	
	Hypoglycemic events With diabetes Without diabetes	27 (1.4) 20 (2.2) 7 (0.7)	28 (1.5) 22 (2.4) 6 (0.6)	
	Bone fractures	45 (2.4)	42 (2.3)	
	Urinary tract infections	91 (4.9)	83 (4.5)	
	Genital infections	31 (1.7)	12 (0.6)	
laboratory find- ings(change from	HbA1c (mmol/mol)**	-0.28±0.03	-0.12±0.03	-0.16 (-0.25 to -0.08)
baseline to 52 weeks)	median NT-proBNP (IQR) pg/mlll	-244 (-890 to 260)	-141 (-784 to 585)	0.87 (0.82 to 0.93)
	Hematocrit (%)	1.98±0.10	-0.38±0.10	2.36 (2.08 to 2.63)
	Systolic BP (mm Hg)	-2.4±0.4	-1.7±0.4	-0.7 (-1.8 to 0.4)







	Empagliflozin (n=1863)	Placebo (n=1867)	HR (95% KI), ARR
Weight (kg)	-0.73±0.13	0.08±0.13	-0.82 (-1.18 to -0.45)
sustained estimated GFR of less than 19	5 ml per minute per 1.73 ed GFR of less than 10 r	3 m2 in patients with a base ml per minute per 1.73 m2 i	n of 40% or more in the estimated GFR or a line estimated GFR of 30 ml per minute per n those with a baseline estimated GFR of

## Patienten mit T2DM vs. ohne T2DM

		No Diabetes (n=1874)	Diabetes (n=1856)	
Baseline characteristics	baseline characteristics well balanced between intervention and placebo group 49.8% diabetes (incl. 7.2% previously undiagnosed diabetes at baseline) 50% (n=1856) T2DM (HbA1C ≥6,5) 34% (n=1268) pre-diabetes (HbA1C ≥5,7%) 16% (n=606) normal HbA1C			
	Prior HF-hospitalization	Ca. 28%	Ca. 34%	
	NYHA III	Ca. 21%	Ca. 28%	
	hypertension	Ca. 66%	Ca. 79%	
	eGFR<60 mL/min/1.73 m <sup>2</sup>	Ca. 46%	Ca. 50%	
Baseline treat- ment	ACE-I	Ca. 47%	Ca. 45%	
ment	ARB	Ca. 24%	Ca. 24%	
	ARNI	Ca. 18%	Ca. 19%	
	Diuretika	Ca. 86%	Ca. 88%	
	MRA	Ca. 70%	Ca. 73%	
	Glucose lowering therapy	Ca. 0,5%	Ca. 74%	

		No Diabetes (n=1874) Empagliflozin vs. placebo	Diabetes (n=1856) Empagliflozin vs. placebo	Pinteraction
primary out- come	Time to first event of CV death or HF-Hospitalization	161/936 (17.2) vs. 197/938 (21.0) HR 0.78 (0.64, 0.97)	200/927 (21.6) vs. 265/929 (28.5) HR 0.72 (0.60, 0.87)	0.57
	HbA1c subgroup analyses (pres Normoglycaemic: 57/304 vs. 68/ Prediabetes 110/632 vs. 148/63 Diabetes: 221/927 vs. 337/929 h	/302 HR 0.90 (0,55–1.48) 6 HR 0.70 (0.50–0.99)	)	
components of primary out-come	Time to first HF-Hospitalization	106/936 (11.3) vs. 141/938 (15.0) HR 0.72 (0.56, 0.93)	140/927 (15.1) vs. 201/929 (21.6) HR 0.67 (0.54, 0.83)	0.66
	Time to CV death	83/936 (8.9) vs. 89/938 (9.5 HR 0.92 (0.68, 1.24)	104/927 (11.2) vs. 113/929 (12.2) HR 0.92 (0.71, 1.20)	0.98
Key secondary outcomes	First and recurrent HF-Hospitalization	167/936 vs. 216/938 HR 0.76 (0.57, 1.01)	221/927 vs. 337/929 HR 0.65 (0.50, 0.85)	0.44







Mean slope of change in eGFR – ml/min/1.73 m²/year	-0.451.72 HR 1.27 (0.38, 2.16)	-0.64 vs2.85 HR 2.21 (1.31, 3.10)	0.15
COTTO TITIOTITY 1.70 III 7 year	TR 1.27 (0.36, 2.16)	TR 2.21 (1.31, 3.10)	

		No Diabetes (n=1873) Empagliflozin vs. placebo	Diabetes (n=1853) Empagliflozin vs. placebo	p <sub>interaction</sub>
Safety endpoints	AE → discontinuation	147/936 (15.7) vs. 152/937 (16.2)	175/927 (18.9) vs. 176/926 (19.0)	n.a.
	Volume depletion	94/936 (10.0) vs. 100/937 (10.7)	103/927 (11.1) vs. 84/926 (9.1)	n.a.
	Acute renal failure	77/936 (8.2) vs. 94/937 (10.0)	98/927 (10.6) vs. 98/926 (10.6)	n.a.
	Genital infections	13/936 (1.4) vs. 8/937 (0.9)	18/927 (1.9) vs. 4/926 (0.4)	n.a.
	Urinary tract infection	39/936 (4.2) vs. 34/937 (3.6)	52/927 (5.6) vs. 49/926 (5.3)	n.a.

#### Verzerrungsrisiko

Selection bias

Randomisierung: low

Kommentar: interactive-response system that used a permuted-block design; randomisation stratified according to geographical region, diabetes status at screening, eGFR

Allocation concealment: low

Kommentar: assignment in a blinded fashion via Interactive Response Technology (IRT)

Performance bias: low

Verblindung von Teilnehmern und Personal: double-blind

Kommentar: Patients, Investigators and everyone involved in trial conduct or analysis or with any other interest in this doubleblind trial, will remain blinded with regard to the randomised treatment assignments until after database lock.

Detection bias: low

Verblindung der Ergebnisevaluation: unabhängiges Endpunktkomitee

Kommentar: A data monitoring committee (DMC), independent of the Sponsor and CRO will assess the progress of the trial, including an unblinded safety and efficacy assessment at specified intervals, and to recommend to the Sponsor whether to continue, modify, or stop the trial.

An independent external committee (Clinical Event Committee, [CEC]) will be established to adjudicate centrally and in a blinded fashion whether pre-specified criteria for adjudication endpoints are met.

Statistical Evaluation will be done by BI according to BI SOPs and Data Management will be done by the CRO in accordance with CRO SOPs.

Attrition bias: low

Verlust von Studienteilnehmern/ fehlende Daten: low Kommentar: Drop-out n=303 (16,3%) vs. n=335 (18,0%)

Unknown vital status: n=21 (0,6%)

Incomplete follup-up for 1st endpoint: n=22 vs. n=20 Gründe für Drop-out: z. B. nonfatal AE n=158 vs. 167

Several sensitivity analyses were performed to account for missing follow-up data

ITT-Analyse: low

Kommentar: The primary analysis was performed according to the intention-to-treat principle and included all the data that had been obtained up to the end of the planned treatment period for all the patients who had undergone randomization.

Reporting bias: low

selektive Ergebnisdarstellung:

Kommentar: vordefinierte Endpunkte wurden berichtet

1<sup>st</sup> endpoint: no changes (Summary of protocol changes: protocol file p. 189 ff.)







 $2^{ndany}$  endpoint: "time to first occurrence of  $\geq$ 40% eGFR (CKD-EPI)cr"  $\rightarrow$  "Time to first occurrence of chronic dialysis or renal transplant or sustained\* reduction of  $\geq$ 40% eGFR (CKD-EPI)cr"

Andere Biasursachen: Baseline imbalance: nein

Interessenkonflikte/ Sponsoring: Boehringer Ingelheim, Eli Lilly







# **Anhang 3.5** Evidenztabellen Kapitel Invasive Therapie

# Anhang 3.5.1 Recherchen für 2. Auflage

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

# Komplikationen von ICT und CRT

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Tajstra M. Complications in recipients of cardioverter-defibrillator or cardiac resynchronization therapy: Insights from Silesian Center Defibrillator registry. Cardiol J 2016.	Registerstudie (Schlesien/Polen) Zeitraum: 2009-2013 Intervention: ICD, CRT-D Endpunkte: Kurzzeit-Komplikationen (<2 Monate), Langzeit-Komplikationen n = 1105 Follow-up 2,4 Jahre	Baseline-Charakterstika: mittleres Alter 60,3 +/- 9,6 Jahre; 81,5% männlich, mittl. LVEF >25%; vorwiegend NYHA II/III; 63% ischämische Ätiologie Einkammer-ICD 22,9%, Zweikammer-ICD 40,9%, CRT-D 36,2% Komplikationsrate <2 Monate: 11,2% Taschenhämatom 6,1%, Pneumothorax 1,2% 1-Jahres-Mortalität: 7,5% Prädiktoren: Vorhofflimmern, Zweikammer-Systeme, Antiplatelet-Therapie oder Cumarin	OCEBM 4 Registerstudie -rel. kleine Kohorte, single-center - keine gesonderte Auswertung nach Ge- rätetyp
Kobe J. Complications and 1-year benefit of cardiac resynchronization therapy in patients over 75 years of age - Insights from the German Device Registry. Int J Cardiol 2016;228:784-9.	Registerstudie, deutsches DEVICE-Register (ICD+CRT) Auswertungsjahre: 2007-03/2011 Intervention: CRT (Implantation oder Revision) Einschluss: Patienten ≥ 75 Jahre (n = 320) Vergleich: Patienten<75 Jahre (n = 879) Endpunkte: perioperative Komplikationen, 1-Jahres-Outcome	Baseline-Patientencharakteristika: Revision bei 18,8% (≥75 J) bzw. 20,8% (<75 J) der Patienten Unterschiede: Komorbiditäten (KHK, Vorhofflimmern, Niereninsuffizienz) häufiger bei Pat. ≥75 Jahren Indikation Sekundärprävention: 24,1% (≥ 75 J) vs. 20,2% (<75 J) Effektivität: 1-Jahres-Mortalität nach Neuimplantation: 11,0% (≥75 J) vs. 6.4% (<75 J), p=0014 weniger kardiale Todesursachen bei Älteren: 60,9% vs. 83.8% (p < 0,05) bei Älteren: mehr Non-Responder Hospitalisierungen: keine Unterschiede in Anzahl, aber bei Älteren häufiger aufgrund nicht-kardialer Ursachen (63.2% vs. 37.4%, p < 0.001) Alter, Nierenerkrankungen, schmaler QRS-Komplex: negativ prädiktiv bei Älteren Vorhofflimmern: negativ prädiktiv für Mortalität bei Jüngeren: HR 2,31 (1.36–3.95), p=0,002) Komplikationen: keine Unterschiede bei perioperativer Mortalität und Komplikationen authors conclusion: "Patients ≥75 years of age receiving a CRT device do not have a higher perioperative mortality and complication rate although comorbidities	OCEBM 4 Registerstudie Deutschland + adjustierte multivariate Analyse für Confounder -telefonisches Follow-up







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewer- tung
		(CKD and AF) occur more frequently. The absolute 1-year mortality is higher; nevertheless, the proportion of cardiac deaths is even lower in the older patients reflecting a benefit of CRT in this group."	
Ascoeta MS. Impact of early complications on outcomes in patients with implantable cardioverter-defibrillator for primary prevention. Heart Rhythm 2016;13(5):1045-51.	Registerstudie Frankreich (DAI-PP Register, multicenter) Zeitraum: 2002-2012 Intervention: ICD/CRT-D, nur Primärprävention n = 5539 Endpunkte: Kurzzeit-Komplikationen (≥ 30 Tage)	Baseline-Charakteristika: mittleres Alter 62,5 Jahre, 84,9% männlich, 60,2% ischämische Ätiologie Einkammer-ICD (VVI) 22,9%, Zweikammer-ICD (DDD) 23,3%, CRT-P 53,8% Komplikationsrate ≤ 30 Tage: 13,5% davon 36% Hämatome, 21% Geräte-Dislokation, 7% Sepsis, 6% Pneumothorax Prädiktoren: schwere Nierenerkrankung, Alter ≥ 75 Jahre, CRT-D, Antikoagulatien Langzeit-Komplikationen (follow-up 3,1 +/- 2,3 Jahre) bei 15,8% der Patienten (≥ 1 Komplikation) Mortalität (follow-up 3,1 +/- 2,3 Jahre) 14,9% nach Adjustierung: frühe Komplikationen assoziiert mit späten Komplikationen und Mortalität	OCEBM 4 Registerstudie + multivariate Analyse zum Ausschluss diver- ser Confounder
Ter Horst IA. "Are CRT upgrade procedures more complex and associated with more complications than de novo CRT implantations?" A single centre experience. Neth Heart J 2016;24(1):75-81.	Kohortenstudie Niederlande, single-center Zeitraum: 2006-2012 Intervention: CRT-Upgrade (von Ein- oder Zweikammer-ICD zu CRT) Vergleich: CRT-de novo Implantation Endpunke: Kurz- und Langzeitkomplikationen n = 134 (Upgrade), n = 134 (de novo CRT)	mediane Zeit bis zum Upgrade: 57 (31-115) Monate; 98,5% CRT-D, 2,2% Upgrade zu CRT-P, 0,7% de novo CRT-P [sic!] Komplikationen: keine sig. Unterschiede zw. De novo und Upgrade-Eingriffen Gerätedislokation: 2,6% Taschenhämatom: 3,0% Pneumothorax: 0,8% phrenic nerve stimulation: 5,3% authors conclusion: "In a device implantation centre with experienced operators, CRT upgrade procedures are not associated with more complications nor do they seem more complex compared with de novo CRT implantations."	OCEBM 4 Kohortenstudie - kleine Kohorte
van der Heijden AC. The clinical course of patients with implanta- ble cardioverter-defibril- lators: Extended experi- ence on clinical out- come, device replace- ments, and device-re- lated complications. Heart Rhythm 2015;12(6):1169-76.	Kohorte, single-center (Leiden, NL) Auswertungsjahre: 1996-Mai 2012 Einschluss: ICD, CRT-D zur Primär- oder Sekundärprävention nach Leitlinien-Indikation Endpunkte: Mortalität, adäquate Therapie (ATP und Shock), Geräteaustausch, Komplikationen n = 3055, davon ICD n = 1729 und CRT-D n = 1326 Follow-ups aller 3-6 Monate	Baseline-Patientencharakteristika: Alter 63 +/- 12 J, 79% Männer, 68% ischämische Ätiologie; ICD-Patienten eher jünger, häufiger ischämische Ätiologie, höhere LVEF und schmalerer QRS-Komplex im Vergleich zu CRT-D-Patientne Effektivität ICD (medianes Follow-up: 5,8 Jahre): 12-Jahres-Mortalität (kumulativ) 49% (45%-54%), dabei niedriger bei Primär- als bei Sekundärprävention (42% vs. 53%, p=0,004) adäquate Schocks: 27% der Patienten, davon mehr als die Hälfte >1 Schock Effektivität CRT-D (medianes Follow-up: 4,5 Jahre):	OCEBM 4 single center Kohortenstudie Niederlande + multivariate Cox regression Analyse, adjustiert für diverse Confounder + Follow-up-Daten auf vielfältige Weise erhoben (z. B. mit aktiver





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		8-Jahres-Mortalität (kumulativ): 55% (52%-58%), dabei niedriger bei Primär als bei Sekundärprävention (52% vs. 71%, p=0,001) adäquate Schocks: bei 21% (Primärpr.) bzw. 39% (Sekundärpr.) Geräteaustausch: 1339 Geräte bei 3055 Patienten ausgetauscht, 34% mit min. 1 Austausch; nach 12 J. 1,8 +/- 0,7 Austausche pro Patienten erster ICD-Austausch im Mittel nach 5,6 Jahren notwendig, bei CRT-D nach 4, 9 Jahren Inadäquate Schocks: bei 13% aller Patienten (n = 397) kumulative Inzidenz nach 12 Jahren: 20% (18%-22%), nach 8 Jahren: seltener mit CRT-D (12%) als mit ICD (20%) p=0,001 Komplikationen: bei 3% der Patienten Infektionen mit Notwendigkeit einer Geräteextraktion; 12-Jahre-Inzidenz Infektionen kumulativ 6%, häufiger bei CRT-D (8%) als bei ICD (6%) p=0,01 bei 7% der Patienten Geräteversagen; kumulative Inzidenz nach 8 Jahren: ICD 10% (7%-12%), CRT-D 19% (14%-24%), p<0,001 authors conclusion: "The complication rates, especially of inappropriate shocks and lead failure, are worrisome and require effort from physicians and industry."	Kontaktaufnahme oder durch kommunale Sterberegister)
Ann HW. Incidence of and risk factors for infectious complications in patients with cardiac device implantation. Int J Infect Dis 2015;36:9-14.	retrospektive Kohorte (single center), Südkorea Zeitraum: 1990-2013 Intervention: ICD, CRT, RV-Pacing Endpunkt: Infektionen n = 1307	Baseline-Charakteristika: Alter 61.5 +/-14.2 Jahre, 49.6% männlich 86,5% Schrittmacher, 11,2% ICD, 2,3% CRT Infektionen: n = 12 (0,9%) (ICD und Schrittmacher), davon 7 Tascheninfektionen und 5 Endokarditis; keine bei CRT Wunden- bzw. Narben-Revision als unabängiger Risikofaktor für Infektionen authors conclusion: "Infection was a rare complication of cardiac device implantation, but repeated procedures were associated with infectious complications."	ocebm 4 retrospektive Kohortenstudie - sehr langer Zeitraum (ältere Gerätetypen) - nur sehr kleine Kohorten für ICD und CRT + matched case-control Studie + multivariate Analyse - extrem wenige Events (Underreporting?)
Zeitler EP. Complica- tions from prophylactic replacement of cardiac implantable electronic	Systematischer Review von Observationsstudien (nur USA, darunter 1 prospektive Studie), Metaanalyse Suchzeitraum: bis 09/2014	ICD: 90% CRT-D: 2% Komplikationsrate nach Austausch: RR 2.60% (95% CI 1.05–4.46%) Mortalität: 0.47% (95% CI 0.13–0.91%)	OCEBM 2 (Systemati- scher Review von Ob- servationsstudien, me- thodische Mängel)







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewer- tung
device generators in response to United States Food and Drug Administration recall: A systematic review and meta-analysis. Heart Rhythm 2015;12(7):1558-64.	Einschluss: prophylaktischer CIED- Austausch (nach FDA advisory oder recall); auch angeborene Herzfehler und Kinder eingeschlossen Endpunkt: major Komplikationen, Mortalität infolge Austausch-Operation (<30 Tage), Re-Operation/Taschen-Revision Body of Evidence: 7 Studien (2006–2009), 1435 Patienten	Reoperation/Pocket Revision: 2.51% (95% CI 0.87–4.53%) Sensititivätsanalysen (Studien zu angeborenen Herzfehlern und mit Kindern ausgeschlossen): keine sig. abweichenden Ergebnisse authors conclusion: "Prophylactic replacement of recalled CIED generators is associated with a low mortality rate but non-trivial rates of other major complications similar to those reported when CIED generators are replaced for other reasons. Thus, when considering replacing a recalled CIED generator, known risks of elective generator replacement likely apply and can be weighed against risks associated with device failure."	AMSTAR 5/11 ca-y-y-n-n-y-y-n-y-n-n
Kirkfeldt RE. Complications after cardiac implantable electronic device implantations: an analysis of a complete, nationwide cohort in Denmark. Eur Heart J 2014;35(18):1186-94.	Kohortenstudie/Registerstudie Dänemark Zeitraum: May 2010 to April 2011 Intervention: CIED: 5918 Patienten: CRT-D (n = 445), CRT-P (n = 209), ICD (n = 1075), Pacemaker (n = 4189)	Patientencharakteristika:63% männlich, 52% 60-79 Jahre, 33% >=80 Jahre (nicht einzeln für verschiedene Gerätetypen beschrieben) 74% Neuimplantationen, 19% Generator-Austausch, 7% Upgrade oder Revision Komplikationsrisiko insgesamt: 9,5%, davon 2,4% Gerätebedingte Re-Interventionen Prädiktoren für höhere Komplikationsrate (nur signifikante; Tab 3+ Fig 1,2): Frauen, Untergewicht, Zweikammer-ICD oder CRT-D, System-Upgrade oder Revision, Operateuer mit <50 Operationen/Jahr Risiko für "Major complications": CRT-P: 6,7%, CRT-D: 11,0%, Einkammer-ICD: 5,4%, Zweikammer-ICD: 6,7% authors conclusion: "CIED complications are more frequent than generally acknowledged. Both patient- and procedure-related predictors may identify patients with a particularly high risk of complications. This information should be taken into account both in individual patient treatment and in the planning of future organization of CIED treatment."	ocebm: 4 keine kontrollierte Studie; Registerdaten, retrospektive Analyse + durch Steering Committee zugelassen + adjustierte Analysen mit diversen vordefinierten Counfoundern
Kobe J. Impact of atrial fibrillation on early complications and one year-survival after cardioverter defibrillator implantation: results from the German DE-VICE registry. Int J Cardiol 2013;168(4):4184-90.	Registerstudie Deutschland (DEVICE) Zeitraum: März 2007-April 2010 Intervention: ICD, CRT-D; Primär- und Sekundärprävention Vergleich: Outcome von Patienten mit Sinusrhythmus (SR) vs. Patienten mit Vorhofflimmern (AF) n=3261 Patienten (Erstimplantation n=2701, Austausch n=560) Follow-up: 1 Jahr	Baseline-Patientencharakteristika: 81,9% männlich, mittleres Alter 65,2 +/- 12,5 Jahre SR 81,4%, AF 18,6% (n=607); Pat. mit Vorhofflimmern waren sig. älter und hatten höhere NYHA-Klasse und mehr Komorbiditäten 70% Einkammer-, 30% Zweikammer-ICD CRT-D. 27% (davon mit Vorhofflimmern: n=128) Ergebnisse AF vs. SR ( ICD, nur Erstimplantation): 1-Jahres-Mortalität: 11,2% vs. 4.9%, HR 2.3; p < 0.0001 Symptomverbesserung: 58,3% vs. 49,8%, p<0,05 erhaltene ICD-Schocks: 28,8% vs. 16,1% (adäquat/nicht-adäquat nicht unterschieden)	OCEBM 4 Registerstudie -Follow-up per Tele- foninterview - rel. kleine Kohorte für Fragestellung, ins- besondere für CRT-D - kurzes Follow-up







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		multivate Analyse: AF ist unabhängiger Prädiktor für 1-Jahres-Überleben: HR 1,39, p=0,03 Ergebnisse AF vs. SR (CRT-D): 1-Jahres-Mortalität: p=0,16 (nicht anders berichtet; Abbildung fehlt) Komplikationen: Trend zu mehr bei AF Patienten, aber nicht signifikant authors conclusion: "AF patients have a trend to higher peri-operative complications and higher in-hospital mortality. Overall mortality is significantly higher one year after ICD implantation but does not differ in CRT patients in relation to the rhythm. AF is an independent risk factor for overall mortality after one year of ICD therapy only in single- and dual-chamber devices."	
Schuchert A. Lead complications, device infections, and clinical outcomes in the first year after implantation of cardiac resynchronization therapy-defibrillator and cardiac resynchronization therapy-pacemaker. Europace 2013;15(1):71-6.	Subanalyse der MASCOT Studie (multizent. RCT) Zeitraum: September 2003 bis März 2006 Einschluss: NYHA III/IV trotz OMT, QRS ≥ 30ms, LVEF ≤35% Ausschluss: permanentes Vorhofflimmern, Myokardinfarkt/Revaskulariation/kardiale Operatioin <3 Monate Intervention: CRT Vergleich RCT: verschiedene Pacing-Algorithmen Vergleich retrospektive Subanalyse: CRT-P vs. CRT-D (Zuteilung nach Entscheidung des Behandlers) Body of Evidence: 402 Patienten, davon 228 (57%) CRT-D und 174 (43%) CRT-P	Baseline-Charakterstika: CRT-D Patienten eher männlich, häufiger ischämische Kardiomyopathie, kürzere QRS-Dauer u.a.  Alter, LVEF, NYHA u.a. vergleichbar Komorbiditäten nicht angegeben Eingriffsdauer: 124.6+50.4 min (median: 120.0 min) CRT-D vs. 135.2+61.9 min (median 122.5 min) CRT-P (p = 0.09) Effektivität: Mortalität und Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz: keine signifikanten Unterschiede Komplikationen: Gerätebedingt ("Loss of Capture"): CRT-D (9.2%) vs. CRT-P (3.5%); p = 0.01 Infektionen: 1.3% CRT-D vs. 1.2% CRT-P authors conclusion: "The implantation of CRT-D and CRT-P was associated with similar clinical outcomes at 1 year, though the rate of lead complicationswas higher after implants of CRT-D. The risks and benefits of the two systems must be evaluated for each patient undergoing CRT. The use of CRT-D should be based on indications for ICD therapy. Technological advances will further lower the device-related morbidity, and the expected decrease in device costs might allow the implant of CRT-D in all candidatesfor CRT."	OCEBM 3 retrospektive Sub- gruppenanalyse einer RCT - Subgruppen nicht vordefiniert - Zuteilung in Sub- gruppen nicht zufällig, sondern nach Ent- scheidung des Be- handlers - kein Vergleich von Komorbiditäten zwi- schen Gruppen - kleine Fallzahlen für AE ->hohes Bias-Risiko MASCOT-Studie: Her- steller-gesponsert
Freeman JV. Physician procedure volume and complications of cardioverter-defibrillator implantation. Circulation 2012;125(1):57-64.	Registerstudie USA (NCDR-ICD) Fragestellung: Einfluss des Operationsvolumens auf Komplikatinen Zeitraum: April 2006 bis März 2010 Einschluss: ICD, CRT-D, nur Erstimplantation Body of Evidence: 356.515 Implantationen von 4011 Ärzten in 1463 Zentren	große Streubreite des jährlichen Operationsvolumens, median 16 (4-37) Komplikationen: 10 994 patients (3.1%) in-hospital AE, 4170 (1.2%) major AE, Todesfälle 1375 (0.4%) Einkammersysteme 1.9% vs. Zweikammersysteme 2.9% vs. CRT-D 4.1% Geräte-Diskolakation (1.0%), Hämatome (0.9%), Pneumothorax (0.4%), Herzstillstand (0.3%)	OCEBM 4 Registerstudie + unadjustiert und adjustiert für diverse Faktoren + sehr große Kohorte







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
	Einkammer-ICD: n=83 191 Zweikammer-ICD: n=148 723 CRT-D: n=124 108	unadj. + diverse adj. Analysen: sig. inverser Zusammenhang von Rate an AE und Operationsvolumen (P-trend < 0.0001), bei allen Professionen und unabhängig vom Gerätetyp; aber: absolute Differenz zwischen Komplikationsraten am höchsten bei CRT-D (hier spielt offenbar die Erfahrung die größte Rolle) authors conclusion: "Physicians who implant more ICDs have lower rates of procedural complications and in-hospital mortality, independent of hospital procedure volume, physician specialty, and ICD type."	
Tsai V. Influence of age on perioperative complications among patients undergoing implantable cardioverter-defibrillators for primary prevention in the United States. Circ Cardiovasc Qual Outcomes 2011;4(5):549-56.	Registerstudie USA (NCDR-ICD) Fragestellung: Einfluss des Alters auf perioperative Komplikationen Zeitraum 2006-2008 Einschluss: ICD, nur Erstimplantation, nur Primärprävention Body of Evidence: 150.264 Patienten	Baseline-Patientencharakteristika: 61% ≥65 Jahre, 40% ≥70Jahre; 27% weiblich, >80% NYHA II/III Ergebnisse: unadjustierte Analyse: AE oder Tod in der Klinik stieg mit dem Alter an (von 2.8% bei <=65 Jahre bis 4.5% >= 80 Jahren). adjustierte Analyse: im Vergleich zu Patienten ≥65 Jahre, leicht erhöhtes Risiko von AE oder Tod bei Patienten 75-79 Jahre (OR 1,14), 80-84 Jahre (OR 1,22) und >=85 Jahre (OR 1,15) -> Alter war ein schwächerer prädiktiver Faktor als Geschlecht, Nierenversagen, NYHA IV, AV-Block, Vorhofflimmern u. a. authors conclusion: "Older patients had a modestly increased— but acceptably safe—risk of periprocedural complications and in-hospital mortality, driven mostly by increased comorbidity."	OCEBM 4 Registerstudie + hierarchical logistic regression models or multilevel models + unadjustiert und adjustiert für diverse Faktoren + sehr große Kohorte
Ezzat VA. A systematic review of ICD complications in randomised controlled trials versus registries: is our 'realworld' data an underestimation? Open Heart 2015;2(1):e000198.	Systematischer Review: RCT + Registerdaten (USA, NCDR-ICD) aus Studien (Freeman et al. 2012; Kremers et al. 2011) Suchzeitraum Pubmed: 1999-2013 Registerdaten: 2006-2010 Einschluss: ICD Ausschluss: CRT Vergleiche: RCT-Daten vs. Registerdaten Body of Evidence: 18 RCT, 6433 Patienten Register: 356515 Implantationen (2006-2010) bzw. 259359 Implantationen (2010-2011) Follow-up: 3 Monate - 5,6 Jahre	Ergebnisse aus RCT: Komplikationsrate gesamt: 9,1% (6,4-12,6) beeinflusst von Follow-up-Daeuer, nicht von anderen Variablen Pneumothorax: 1,1% Hämatom: 1,2% Gerätedislokation: 3,1% Generator-Komplikationen: 2,7% Infektionen: 1,5% Ergebnisse aus Registerstudien: alle Komplikationen seltener berichtet Problem: Definitionen von Komplikationen uneinheitlich authors conclusion: It is clearly evident that implantation of an ICD/pacing lead carries a significant risk of immediate complications with 1/20 patients suffering an access related events or early lead displacement. () The ICD complication reported in the NCDR ICD registry is significantly lower despite a similar population. This may reflect under-reporting of complications in registries. Reporting of ICD complications in RCTs and registries is very variable and there is a need to standardise classification of complications internationally.	OCEBM 1-2 (Systematischer Review von RCT und Registerdaten) AMSTAR 3/11 ca-ca-n-n-y-n-n-y-(y)-n - Recherche nur in Pubmed - keine eigene Analyse der Registerdaten (Übernahme aus 2 Registerstudien) - Qualität der Studien nicht bewertet







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
			nicht berücksichtigt wegen unzureichen- der Qualität
Hu ZY. Efficiencies and Complications of Dual Chamber versus Single Chamber Implantable Cardioverter Defibrillators in Secondary Sudden Cardiac Death Prevention: A Meta-analysis. Heart Lung Circ 2016;25(2):148-54.	systematischer Review von RCT (auch retrospektivfe Auswertungen), Metaanalyse  • Suchzeitraum: January 1998 to July 2014  • Interventionen: ICD als Sekundärprävention  • Vergleichsgruppen: Einkammer- vs. Zweikammersysteme  • Endpunkte:Mortalität, inadäquate Therapie (Schocks), Komplikationen u.a.  • Body of Evidence: 9 RCT (1140 Patienten Zweikammer, 1454 Patienten Einkammer)	Effektivität  Mortalität: OR 0,91 (95% Cl 0,55-1,51; p=0,73) inadäquate Schocks: RR 2,08 (95% Cl, -0.22–0.19; p=0.86 gerätebezogene Komplikationen: OR 3,30 (95% Cl 1,17-9,30, p=0.02, l²=71%) -> mit Einkammergeräten sig. seltener Komplikationen insgesamt: RR 1.27 (95% Cl, 0.19-8.67; p=0.81, l² = 79%) authors conclusion: "Besides more lead-related complications, DC-ICDs had similar efficacy and all complications as SC-ICDs in secondary sudden cardiac death prevention."	OCEBM 1-2 (systematischer Review von RCT, teils retrospektive/nicht vordefinierte Subgruppen-Analysen) AMSTAR 6/11 ca-y-y-y-n-y-n-y-y-n

#### nicht extrahiert (Redundanz)

- Lin YS. Risk factors influencing complications of cardiac implantable electronic device implantation: infection, pneumothorax and heart perforation: a nationwide population-based cohort study. Medicine (Baltimore) 2014;93(27):e213.
- Steckman DA. In-hospital complications associated with reoperations of implantable cardioverter defibrillators. Am J Cardiol 2014;114(3):419-26.
- Yaminisharif A. Generator and lead-related complications of implantable cardioverter defibrillators. Int Cardiovasc Res J 2014;8(2):66-70.
- Peterson PN. Association of single- vs dual-chamber ICDs with mortality, readmissions, and complications among patients receiving an ICD for primary prevention. JAMA 2013;309(19):2025-34.
- Ahsan SY. An 8-year single-centre experience of cardiac resynchronisation therapy: procedural success, early and late complications, and left ventricular lead performance. Europace 2013;15(5):711-7.
- Kirkfeldt RE. System upgrade and its complications in patients with a single lead atrial pacemaker: data from the DANPACE trial. Europace 2013;15(8):1166-73.
- Palmisano P. Rate, causes, and impact on patient outcome of implantable device complications requiring surgical revision: large population survey from two centres in Italy. Europace 2013;15(4):531-40.
- Brumberg GE. Biventricular defibrillator patients have higher complication rates after revision of recalled leads. Pacing Clin Electrophysiol 2012;35(6):665-71.
- Landolina M. Long-term complications related to biventricular defibrillator implantation: rate of surgical revisions and impact on survival: insights from the Italian Clinical Service Database. Circulation 2011;123(22):2526-35.
- Dewland TA. Dual-chamber implantable cardioverter-defibrillator selection is associated with increased complication rates and mortality among patients enrolled in the NCDR implantable cardioverter-defibrillator registry. J Am Coll Cardiol 2011;58(10):1007-13.







• van Rees JB. Implantation-related complications of implantable cardioverter-defibrillators and cardiac resynchronization therapy devices: a systematic review of randomized clinical trials. J Am Coll Cardiol 2011;58(10):995-1000.

# **Registerdaten ICT und CRT**

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Kobe J. Complications and 1-year benefit of cardiac resynchronization therapy in patients over 75 years of age - Insights from the German Device Registry. Int J Cardiol 2016;228:784-9.	Registerstudie, deutsches DEVICE-Register (ICD+CRT) Auswertungsjahre: 2007-03/2011 Intervention: CRT (Implantation oder Revision) Einschluss: Patienten ≥ 75 Jahre (n=320) Vergleich: Patienten<75 Jahre (n=879) Endpunkte: perioperative Komplikationen, 1-Jahres-Outcome	Baseline-Patientencharakteristika: Revision bei 18,8% (≥75 J) bzw. 20,8% (<75 J) der Patienten Unterschiede: Komorbiditäten (KHK, Vorhofflimmern, Niereninsuffizienz) häufiger bei Pat. ≥75 Jahren Sekundärprävention 24,1% (≥ 75 J) vs. 20,2% (<75 J) Effektivität: 1-Jahres-Mortalität nach Neuimplantation: 11,0% (≥75 J) vs. 6.4% (<75 J), p=0014 weniger kardiale Todesursachen bei Älteren: 60,9% vs. 83.8% (p < 0,05) bei Älteren: mehr Non-Responder Hospitalisierungen: keine Unterschiede in Anzahl, aber bei Älteren häufiger aufgrund nicht-kardialer Ursachen (63.2% vs. 37.4%, p < 0.001) prädiktive Faktoren: Alter, Nierenerkrankungen, schmaler QRS-Komplex: negativ prädiktiv bei Älteren Vorhofflimmern: negativ prädiktiv für Mortalität bei Jüngeren: HR 2,31 (1.36–3.95), p=0,002) Komplikationen: keine Unterschiede bei perioperativer Mortalität und Komplikationen authors conclusion: "Patients ≥75 years of age receiving a CRT device do not have a higher perioperative mortality and complication rate although comorbidities (CKD and AF) occur more frequently. The absolute 1-year mortality is higher; nevertheless, the proportion of cardiac deaths is even lower in the older patients reflecting a benefit of CRT in this group."	OCEBM 4 Registerstudie Deutschland + adjustierte multivariate Analyse für Confounder -telefonisches Follow-up
Bogale N. The European cardiac resynchronization therapy survey: patient selection and implantation practice vary according to centre volume. Europace 2011;13(10):1445-53.	Registerstudie Fragestellung: Outcome bei CRT-Implantationen in Abhängigkeit vom Operationsvolumen der Zentren <=120 Implantationen/y: Niedrigvolumen (66,7%) >120 Implantationen/y: Hochvolumen (29,8%) Implantationen 11/2008-6/2009, Patienten n=2392 141 Zentren aus 12 europäischen Ländern + Israel	keine Unterschiede in Baseline-Charakteristika zwischen Hoch- und Niedrigvolumen-Zentren Mehr CRT-D (72,5%) als CRT-P (27,5%) Hochvolumen-Zentren implantieren ICD häufier bei Patienten mit NYHA II, QRS <120 ms, ischämischer Ätiologie diverse Unterschiede in Prozess-Details (z. B. Beteiligung von Chirurgen) längere Klinikaufenthalte in kleineren Zentren Komplikationsraten vergleichbar, aber Taschenhämatome sig. häufiger in kleinen Zentren	OCEBM: 4 keine kontrollierte Studie; Registerdaten, retrospektive Analyse + Rationale und Design vorab veröffentlicht + durch Steering Committee zugelassen

© azq 2019







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		authors conclusion: High-volume centres explore newer indications in their CRT practice and implant devices more frequently in patients with mild symptoms and narrow QRS durations. Electrophysiologists dominate implantation practice at HVol centres and duration of hospitalization is substantially shorter at these centres.	mittleres Implanationsvolu- men ermittelt und danach als Grenzwert zwischen Hoch- und Niedrigvolumen verwendet
Kobe J. Impact of atrial fibrillation on early complications and one year-survival after cardioverter defibrillator implantation: results from the German DEVICE registry. Int J Cardiol 2013;168(4):4184-90.	Registerstudie Deutschland (DEVICE) Zeitraum: März 2007-April 2010 Intervention: ICD, CRT-D; Primär- und Sekundärprävention Vergleich: Outcome von Patienten mit Sinusrhythmus (SR) vs. Patienten mit Vorhofflimmern (AF) n=3261 Patienten (Erstimplantation n=2701, Austausch n=560) Follow-up: 1 Jahr	Baseline-Patientencharakteristika: 81,9% männlich, mittleres Alter 65,2 +/- 12,5 Jahre  SR 81,4%, AF 18,6% (n=607); Pat. mit Vorhofflimmern waren sig. älter und hatten höhere NYHA-Klasse und mehr Komorbiditäten  70% Einkammer-, 30% Zweikammer-ICD  CRT-D 27% (davon mit Vorhofflimmern: n=128)  Ergebnisse AF vs. SR (ICD, nur Erstimplantation):  1-Jahres-Mortalität: 11,2% vs. 4.9%, HR 2.3; p < 0.0001  Symptomverbesserung: 58,3% vs. 49,8%, p<0,05  erhaltene ICD-Schocks: 28,8% vs. 16,1% (adäquat/nicht-adäquat nicht unterschieden)  multivate Analyse: AF ist unabhängiger Prädiktor für 1-Jahres-Überleben: HR 1,39, p=0,03  Ergebnisse AF vs. SR (CRT-D):  1-Jahres-Mortalität: p=0,16 (nicht anders berichtet; Abbildung fehlt)  Komplikationen: Trend zu mehr bei AF Patienten, aber nicht signifikant authors conclusion: "AF patients have a trend to higher peri-operative complications and higher in-hospital mortality. Overall mortality is significantly higher one year after ICD implantation but does not differ in CRT patients in relation to the rhythm. AF is an independent risk factor for overall mortality after one year of ICD therapy only in single- and dual-chamber devices."	OCEBM 4 Registerstudie -Follow-up per Telefoninter- view - rel. kleine Kohorte für Fra- gestellung, insbesondere für CRT-D - kurzes Follow-up
Boveda S. Implantation of subcutaneous implantable cardioverter defibrillators in Europe: results of the European Heart Rhythm Association survey. Europace 2016;18(9):1434-9.	Registerstudie Fragestellung: aktuelle Nutzung von subkutanen ICD in europäischen Kliniken aus dem EHRA electrophysiology (EP) research network; standards and policies concerning patients' management, indications and techniques of implantation of the S-ICD Intervention: subkutane ICD Datenbasis: Fragebögen aus 52 Kliniken aus 21 Ländern (6 aus D) Zeitraum: nicht angegeben	73% der Zentren haben S-ICD implantiert in den zurückliegenden 12 Monaten, mit sehr unterschiedlicher Häufigkeit zwischen den Zentren Krankenhausaufenthalt: 66% <2 Tage, 29% 3-5 Tage, 3% >5 Tage, 3% ambulant Rationale für Einsatz von S-ICD (Mehrfachnennung möglich):  - 82% komplizierter vaskulärer Zugang  - 80% zurückliegende Komplikation mit transvenösem ICD  - 69% jüngeres Alter  - 63% vermutetes höhere Infektionsrisiko  - 53% Verfügbarkeit neuester S-ICD  - 45% primärpreventive Indikation	OCEBM 4 Registerstudie, EU Fragebogen-Studie

© <u>äźq</u> 2019







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		48% der Zentren: sehr restriktive Indikation 28% Shared decision making mit Diskussion beider Möglichkeiten Komplikationen: 51%: keine 38%: inadäquate Therapie 16%: nachträgliche Notwendigkeit Bradykardie- oder Anti-Tachykardie-Pacing (Gerätwechsel oder Upgrade) 11%: Infektionen/Wundheilungsstörungen authors conclusion: "This survey showed different approaches to S-ICD use, mostly related to local policies. Cost issues and the lack of reimbursement seem to limit the uptake of S-ICD in daily practice. However, most respondents con- sider likely that S-ICD implantation-rates will significantly increase in the future."	

#### nicht extrahiert (Redundanz)

- Bogale N. The European Cardiac Resynchronization Therapy Survey: comparison of outcomes between de novo cardiac resynchronization therapy implantations and upgrades. Eur J Heart Fail 2011;13(9):974-83.
- Bogale N. The European CRT Survey: 1 year (9-15 months) follow-up results. Eur J Heart Fail 2012;14(1):61-73.
- Dichtl W. Clinical outcome after 1 year of cardiac resynchronisation therapy: national results from the European CRT survey. Wien Klin Wochenschr 2013;125(23-24):750-4.
- Lenarczyk R. The use of wearable cardioverter-defibrillators in Europe: results of the European Heart Rhythm Association survey. Europace 2016;18(1):146-50.
- Wasmer K. Comparing outcome of patients with coronary artery disease and dilated cardiomyopathy in ICD and CRT recipients: data from the German DEVICE-registry. Clin Res Cardiol 2013;102(7):513-21.

#### CRT und ICD bei älteren Patienten

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Kobe J. Complications and 1-year benefit of cardiac resynchronization therapy in patients over 75 years of age - Insights from the German Device Registry. Int J Cardiol 2016;228:784-9.	Registerstudie, deutsches DEVICE-Register (ICD+CRT) Auswertungsjahre: 2007-03/2011 Intervention: CRT (Implantation oder Revision) Einschluss: Patienten ≥ 75 Jahre (n=320) Vergleich: Patienten<75 Jahre (n=879) Endpunkte: perioperative Komplikationen, 1-Jahres-Outcome	Baseline-Patientencharakteristika: Revision bei 18,8% (≥75 J) bzw. 20,8% (<75 J) der Patienten Unterschiede: Komorbiditäten (KHK, Vorhofflimmern, Niereninsuffizienz) häufiger bei Pat. ≥75 Jahren Sekundärprävention 24,1% (≥ 75 J) vs. 20,2% (<75 J) Effektivität: 1-Jahres-Mortalität nach Neuimplantation: 11,0% (≥75 J) vs. 6.4% (<75 J), p=0014 weniger kardiale Todesursachen bei Älteren: 60,9% vs. 83.8% (p < 0,05)	OCEBM 4 Registerstudie Deutschland + adjustierte multivariate Analyse für Confounder -telefonisches Follow-up

©  $\frac{\ddot{a}}{q}$  2019







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		bei Älteren: mehr Non-Responder Hospitalisierungen: keine Unterschiede in Anzahl, aber bei Älteren häufiger aufgrund nicht-kardialer Ursachen (63.2% vs. 37.4%, p < 0.001) prädiktive Faktoren: Alter, Nierenerkrankungen, schmaler QRS-Komplex: negativ prädiktiv bei Älteren Vorhofflimmern: negativ prädiktiv für Mortalität bei Jüngeren: HR 2,31 (1.36–3.95), p=0,002) Komplikationen: keine Unterschiede bei perioperativer Mortalität und Komplikationen authors conclusion: "Patients ≥75 years of age receiving a CRT device do not have a higher perioperative mortality and complication rate although comorbidities (CKD and AF) occur more frequently. The absolute 1-year mortality is higher; nevertheless, the proportion of cardiac deaths is even lower in the older patients reflecting a benefit of CRT in this group."	
Munir MB. Clinical Characteristics and Outcomes of Older Cardiac Resynchronization Therapy Recipients Using a Pacemaker versus a Defibrillator. J Cardiovasc Electrophysiol 2016;27(6):730-4.	USA retrosp. single center Kohorte Einschluss: CRT, nur Patienten ≥ 75 Jahre, NYHA III/IV, QRS-Dauer ≥120 ms, LVEF ≤35% n=512 (405 CRT-D, 107 CRT-P) Zeitraum: 03/2002-Mai 2013 Follow-up: 40,8 Monate	Baseline-Patientencharakteristika: CRT-P Patienten waren älter und hatten mehr Komorbiditäten Ergebnisse Mortalität CRT-D vs. CRT-P: unadjustiert: HR 1.54 (95% Cl 1.15-2.08), p = 0.004 adjustiert: HR 1.18 (95% Cl 0.78-1.77), p = 0.435 propensity matched Kohorte: HR 1.42 (95% Cl 0.902.24), p = 0.130 authors conclusion: "Our study demonstrates a relatively modest difference in survival among elderly advanced HF patients when implanted with either CRT-P or CRT-D. Since CRT-P devices are smaller, less expensive, and langer-lasting, they should be considered when indications for CRT are met in elderly patients."	OCEBM 4 - relativ kleine Fallzahl + Adjustierung für Confounder + propensity maching
Green AR. Geriatric Conditions in Patients Undergoing Defibrillator Implantation for Preven- tion of Sudden Cardiac Death: Prevalence and Impact on Mortality. Circ Cardiovasc Qual Out- comes 2016;9(1):23-30.	Registerstudie, USA (NCDR-ICD) Zeitraum: 2006-2009 Einschluss: Patienten mit Komorbiditäten, vor allem Demenz oder Gebrechlichkeit, >= 65 Jahre Intervention: ICD (nur Primärprävention) Endpunkt: 1-Jahres-Mortalität in Abhängigkeit von Demenz oder Gebrechlichkeit nur Erstimplantationen n=83792 Patienten aus 1314 Kliniken	Patienten-Charakteristika: mittleres Alter 75,42 Jahre, 72% männlich, 85% kaukasisch, 1/3 LFEF <20%; 92% NYHA II/III Komorbiditäten: Gebrechlichkeit 10%, Demenz 1% DM 47%, COPD 35%, Schlaganfall 27%, Nierenerkrankung 26%, Hynonatriämie 19% 1-Jahres-Mortalität: gesamt: 12% bei Demenz: 27% bei Gebrechlichkeit: 22%	OCEBM 4 Registerstudie USA + logistic regression models unadjusted and adjusted for selected patient characteris- tics, + diverse multivariate Analy- sen







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		bei Nierenerkrankung: 23% bei Hyponatriämie: 20% bei Schlaganfall, COPD oder Diabetes: um 15% bei Patienten ohne Komorbiditäten: <5% Multimorbidität: Gebrechlichkeit+Demenz: OR 8.68; 95% CI 7.33–10.27 (höchste OR aller Kombinationen der verschiedenen Komorbiditäten, gefolgt von Gebrechlichkeit+COPD und Gebrechlichkeit+DM) authors conclusion: "More than 10% of Medicare beneficiaries with heart failure receiving primary prevention ICDs have frailty or dementia. These patients had significantly higher one-year mortality than those with other common chronic conditions. Frailty and dementia should be considered in clinical decision-making and guideline development."	
Exposito V. Primary prevention implantable cardioverter-defibrillator and cardiac resynchronization therapy-defibrillator in elderly patients: results of a Spanish multicentre study. Europace 2016;18(8):1203-10.	retrospektive Multicenter-Studie, Spanien Einschluss: ICD, CRT-D, nur Primärprävention Vergleich: ältere vs. jüngere Patienten Zeitraum: bis Dezember 2011 Endpunkte: Mortalität, Hospitalisierungen, AEs Body of Evidence: n=1174, davon 172 (13,8%) ≥ 75 Jahre follow-up: 104.4+3.3 Monate	Baseline-Patientencharakteristika: Patienten ≥75 Jahre: mehr Komorbiditäten, mehr Hospitalisierungen aufgrund Herzinsuffizienz, mehr LBBB; tendenziell mehr CRT-D als ICD Ergebnisse jüngere vs. ältere Patienten: Mortalität: 11,9% vs. 25,9% (p=0,02) CV-Mortalität: 6,9% vs. 14,6% AE: vergleichbar authors conclusion: "In a real-world scenario, elderly patients comprise 15% of ICD implantations for primary prevention of SCD. Implantable cardioverter-defibrillator implantation can be safely accomplished in this population. The rate of both appropriate and inappropriate therapy is similar between groups. However, the benefit of ICD is attenuated for a major increase in mortality risk. Implantable cardioverter-defibrillator therapy should not be withheld based on age alone, but a careful selection of patients should be performed because of greater mortality due to non-cardiovascular causes."	OCEBM 4 retrospektive Kohortenstudie - kleine Fallzahl
Heidenreich PA. Does Age Influence Cardiac Resynchronization Ther- apy Use and Outcome? JACC Heart Fail 2015;3(6):497-504.	Registerstudie, USA (NCDR-ICD) Zeitraum: 2006-2009 Einschluss: LVEF ≤35%, QRS ≥120mx, NYHA III/IV Intervention:CRT-D Vergleich: ICD Endpunkt: Gesamtüberleben Subgruppen: 5 Altersgruppen ICD/CRT-D: n=70854	Patienten-Charakteristika: mittleres Alter 69,4 Jahre; 39% ≥75 Jahre CRT-D in allen Altersgruppen min 80% im Vergleich zu ICD CRT-D-Patienten: eher älter als ICD-Patienten Effektivität CRT-D vs. ICD: Patienten ≥65 Jahre:  Gesamtüberleben nach 1 Jahr: 82.1% vs. 77.1%, p < 0.0001 nach 4 Jahren 54.0% vs. 46.2%, p < 0.0001	OCEBM 4 Registerstudie USA + Sterbedaten aus amtlichen Registern; Ausschluss wenn nicht vorhanden + multiple logistic regression models unadjusted and ad- justed for selected patient,







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
	CRT-D: n=58.147 (Baseline) bzw. 42.285 (1 Jahres-Follow-up) Patienten	Patienten ≤65 Jahre: p < 0.0001 (keine absoluten Daten angegeben, Ablesung in Abbildung); nach 1 Jahr: ca. 96% vs. 95%, nach 4 Jahren: ca. 76% vs. 70% Komplikationen: nicht berichtet	hospital, and physician's characteristics,
Chen CY. Real world effectiveness of primary implantable cardioverter defibrillators implanted during hospital admissions for exacerbation of heart failure or other acute co-morbidities: co-hort study of older patients with heart failure. BMJ 2015;351:h3529.	Kohortenstudie/Registerstudie USA (NCDR ICD Register; Medicare Subset) Zeitraum: 2004-2009 Intervention: ICD 23111 Patienten >=66 Jahre, die wegen HI oder akuter Komorbiditäten in Klinik waren und eine Indikation für ICD (Primärprophlyase) hatten Vergleichsgruppen: Patienten, die ICD erhalten haben (n=5258) vs. Patienten ohne ICD (n=17 853) Endpunkte: Mortalität, plötzlicher Herztod	Baseline-Patientencharakteristika: Patienten, die ICD erhielten, waren eher jünger, eher männlich, hatten niedrigere LVEF, eher ischämische Kardiomyopathie und mehr zurückliegende Hospitalisierungen, häufiger Komorbiditäten u.a. Follow up: 2,8 Jahre (1 Tag bis 5 Jahre)  Effektivität (adj. Analyse):  Mortalität HR 0.91 (0.82 to 1.00), plötzlicher Herztod: HR 1.01 (0.79 to 1.29)  Subgruppen: keine signifikanten Vorteile, nur Trends (z. B. bei LBBB und zurückliegendem Myokardinfarkt) ->kein sig. Vorteil für ICD  authors conclusion: "After adjustment for healthy candidate bias and confounding, the benefits of primary ICD therapy seen in pivotal trials were not apparent in patients aged 66 or over who received ICDs during a hospital admission for exacerbation of heart failure or other acute co-morbidities."	OCEBM: 4 retrospektive Registerstudie, keine Vergleichgruppen +große Population +adjustierte Analysen für di- verse Confounder
Zeitler EP. Primary prevention implantable cardioverter-defibrillators and survival in older women. JACC Heart Fail 2015;3(2):159-67.	Registerstudie/Matches-pair-Analyse, USA (NCDR-ICD) Einschluss: ICD bei Herzinsuffizienz, nur Frauen ≥ 65 Jahre, Primärprävention Vergleich: Frauen ≥ 65 Jahre mit Herzinsuffizienu und ICD-Indikation ohne ICD-Implantation Zeitraum: 2006-2007 Endpunkt: Mortalität n=490/490 Follow-up: 4,6 Jahre (mit ICD) vs. 3,2 Jahre (ohne ICD)	Baseline-Patientencharakteristika: ICD-Patientinnen eher jünger, seltener kaukasisch Ergebnisse ICD vs. nicht-ICD (matched cohorts) Mortalität adj. HR: 0.79 (95% CI: 0.66 to 0.95); p = 0.013 authors conclusion: "Among older women with left ventricular dysfunction, a primary prevention ICD was associated with a significant survival benefit that was nearly identical to that seen in men. These findings support the use of primary prevention ICDs in eligible patients regardless of sex."	OCEBM 4 - relativ kleine Fallzahl (geschuldet der sehr ausgesuchten Patientengruppe) + propensity maching
Green AR. Attitudes of older adults with serious competing health risks toward their implantable cardioverter-defibrillators: a pilot study. BMC Geriatr 2015;15:173.	cross-sectional telephone survey and qualitative study Einschluss: Patienten ≥ 70 Jahre Ausschluss: CRT, Demenz, Heimbewohner Intervention: ICD (Sekundär- oder Primärprevention) Antworten von 44 Patienten	91% würden "definitiv" wieder ein ICD haben wollen, 7% "eventuell" Hauptaspekte in Gesprächen: 1) Entscheidungsfindung - falsche Vorstellungen von Lebensverlängerung durch ICD - ICD als "Lebensretter" - mangelnde Einbindung in Entscheidung über ICD/Verlassen auf die Entscheidung des Arztes	OCEBM 4 qualitative Studie, Fragebo- gen, kleine Fallzahl







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		<ul> <li>Vernachlässigung anderer Gesundheitsprobleme als relevant für die Entscheidungsfindung</li> <li>Nutzen/Belastung</li> <li>mangelndes Wissen über tatsächlichen Nutzen und möglichen Schaden, Glaube an Verbesserung der Lebensqualität</li> <li>Sorge, dass Gerät versagt</li> <li>authors conclusion: "Our primary finding was that most older adults with ICDs do not weigh their competing health risks and life expectancy in ICD decision making. This suggests the need to develop innovative strategies for incorporating non-disease specific assessment of prognosis in discussions with ICD-eligible patients, and to partner more effectively with patients and families to decide how best to use medical technologies, particularly for older adults with competing health risks."</li> </ul>	
Tsai V. Influence of age on perioperative complications among patients undergoing implantable cardioverter-defibrillators for primary prevention in the United States. Circ Cardiovasc Qual Outcomes 2011;4(5):549-56.	Registerstudie USA (NCDR-ICD) Fragestellung: Einfluss des Alters auf perioperative Komplikationen Zeitraum 2006-2008 Einschluss: ICD, nur Erstimplantation, nur Primärprävention Body of Evidence: 150.264 Patienten	Baseline-Patientencharakteristika: 61% ≥65 Jahre, 40% ≥70Jahre; 27% weiblich, >80% NYHA II/III Ergebnisse: unadjustierte Analyse: AE oder Tod in der Klinik stieg mit dem Alter an (von 2.8% bei <=65 Jahre bis 4.5% >= 80 Jahren). adjustierte Analyse: im Vergleich zu Patienten ≥65 Jahre, leicht erhöhtes Risiko von AE oder Tod bei Patienten 75-79 Jahre (OR 1,14), 80-84 Jahre (OR 1,22) und >=85 Jahre (OR 1,15) -> Alter war ein schwächerer prädiktiver Faktor als Geschlecht, Nierenversagen, NYHA IV, AV-Block, Vorhofflimmern u. a. authors conclusion: "Older patients had a modestly increased— but acceptably safe—risk of periprocedural complications and in-hospital mortality, driven mostly by increased comorbidity."	OCEBM 4 Registerstudie + hierarchical logistic regression models or multilevel models + unadjustiert und adjustiert für diverse Faktoren + sehr große Kohorte

#### nicht extrahiert (Redundanz)

- Setoguchi S. Influence of healthy candidate bias in assessing clinical effectiveness for implantable cardioverter-defibrillators: cohort study of older patients with heart failure. BMJ 2014;348:g2866.
- Suleiman M. Clinical characteristics and outcomes of elderly patients treated with an implantable cardioverter-defibrillator or cardiac resynchronization therapy in a real-world setting: data from the Israeli ICD Registry. Heart Rhythm 2014;11(3):435-41.
- Yung D. Survival after implantable cardioverter-defibrillator implantation in the elderly. Circulation 2013;127(24):2383-92.
- Peterson PN. QRS duration, bundle-branch block morphology, and outcomes among older patients with heart failure receiving cardiac resynchronization therapy. JAMA 2013;310(6):617-26.







• Fumagalli S. Comparison of the usefulness of cardiac resynchronization therapy in three age-groups (<65, 65-74 and >/=75 Years) (from the InSync/InSync ICD Italian Registry). Am J Cardiol 2011;107(10):1510-6.

#### **CRT** bei Patienten mit Vorhofflimmern

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Lopes C. Cardiac resynchronization therapy in patients with atrial fibrillation: a meta-analysis. Rev Port Cardiol 2014;33(11):717-25.	<ul> <li>Metaanalyse von RCT und Kohortenstudien</li> <li>Suchzeitraum: bis Nov 2012</li> <li>Einschluss: Herzinsuffizienz, NYHA II-IV, LVEF</li> <li>&lt;=35%</li> <li>Interventionen: CRT</li> <li>Vergleichsgruppen: Patienten mit Sinusrhythmus vs. Patienten mit Vorhofflimmern</li> <li>Endpunkte: Mortalität, Response (sehr unterschiedlich definiert in einzelnen Studien)</li> <li>Body of Evidence: 19 Studien, 5325 Patienten (1399 Vorhofflimmern, 3925 Sinusrhythmus)</li> </ul>	Baseline-Charakteristika: AF-Patienten älter (67,7 Jahre) als SR-Patienten(66,2) Jahre, mehr Männer (81.3% vs.75.1%), seltener ischemische Kardiomyopathie (40.6% vs. 45.5%) LVEF vergleichbar (24.5% vs. 24.3%), QRS Dauer vergleichbar (171.8 ms vs. 167.9 ms) Effektivität  Mortalität (11 RCT): OR 1,69 (96′5% CI 1.202.37; p=0.002) ->69% höheres Mortalitätsrisiko für CRT-Patienten mit AF; bei Patienten mit NYHA III/IV OR 2.14 (95% CI: 1.473.09; p<0.0001).  Non-Response CRT: OR=1.41, (95% CI: 1.151.73, p=0.001)  Responder: AF 65% vs. 71% SR  Effekt von AF-Knoten-Ablation: verbessert sig. Effektivität bezüglich Mortalität (OR=0.42), CV-Mortalität (OR=0.39) und Response-Rate (OR: 0.31) (kleinere Metaanalysen von 2, 3 zbw. 5 Studien)  authors conclusion: "Patients with HF and AF benefit from CRT, although less than patients in SR. However, the former group is at increased risk of all-cause mortality and shows a higher non-response rate to CRT. AV nodal ablation is associated with a reduction in all-cause and cardiovascular mortality and non-response rate. Therefore, it seems reasonable to consider AV nodal ablation in patients with AF, although the exact extent of the benefits, and the long-term safety of this approach, still remain to be determined. Large randomized trials are needed to confirm our findings."	OCEBM: 2 (systematischer Review, auch Kohortenstudien) AMSTAR 6/11 ca-ca-y-n-n-y-y-y-y-n
Yin J. Effects of atrioventricular nodal ablation on permanent atrial fibrillation patients with cardiac resynchronization therapy: a systematic review and metanalysis. Clin Cardiol 2014;37(11):707-15.	Metaanalyse von Kohortenstudien (prospektiv und retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis Oktober 2013  • Einschluss: Herzinsuffizienz, LVEF <=35%, QRS >= 120 ms, Vorhofflimmern  • Ausschluss: patients with high ventricular rate or paroxysmal AF  • Interventionen: CRT  • Vergleichsgruppen: Frequenzkontrolle: AV-Knoten-Ablation vs. med. Therapie  • Endpunkte: Mortalität, (Non)Response, LV Remodeling, NYHA-Klasse u.a.	Gesamtmortalität (6 Studien, 416 Patienten): RR 0,63 (0,42-0,96), p=0,03 CV-Mortalität (3 Studien, 231 Patienten): RR 0,64 (0,34-1,21), p=0,17 Subgruppenanalysen: BiVP <90% vs. >90": kein sig. Vorteil bzgl. Mortalität bezüglich Risiko Non-Response: BiVP<90% (3 Studien): RR 0,41 (0,31-0,54), p<0,00001 BiVP>90% (3 Studien): RR 0,97 (0,72-1,32), p=0,87 LVEF-Veränderung (9 Studien): nicht signifikant NYHA-Klasse, LVEF-Veränderung, Lebensqualität, 6-min-Gehtest: n.s. authors conclusion: "In patients with permanent AF undergoing CRT, AVN ablation tended to reduce mortality potentially and improved clinical response when it was	OCEBM: 2 (systemati- scher Review von Kohor- tenstudien) AMSTAR 6/11 ca-y-y-y-n-y-n-n-y-y-n Qualität der Studien erho- ben, aber nicht berichet; nur allgemeiner Hinweis auf Limitation, da keine RCT







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
	Body of Evidence: 13 Studien (1256 Patienten, davon 644 AVNablation)     Follow-up: 18 Monate	applied to patients with inadequate biventricular pacing (<90%). Randomized controlled trials are needed to further address the efficacy of AVN ablation among this population."	
Stavrakis S. Cardiac resynchronization therapy after atrioventricular junction ablation for symptomatic atrial fibrillation: a meta-analysis. Europace 2012;14(10):1490-7.	Metaanalyse von RCT  • Suchzeitraum: bis Nov 2011  • Einschluss: patients after AVJ ablation for AF, nur teilweise Herzinsuffizienz als Einschlusskriterium  • Interventionen: CRT  • Vergleichsgruppen: RV pacing  • Endpunkte: Mortalität; Hospitalisierungen, QoL, Echo-Parameter  • Body of Evidence: 5 Studien, 686 Patienten (413 CRT, 273 RV pacing)  • Follow-up: 6-20 Monate	Patientencharakteristika: eher männlich, meist >65 Jahre, NYHA III/IV: 31-95%; Baseline-Heterogenität zwischen Studienpopulationen nicht berechnet, mögliche Heterogenität der Behandlungsgruppen (CRT vs. RV-pacing) nicht adressiert Effektivität (Metaanalyse):  Mortalität (5 Studien): CRT 7,7% vs. RV pacing 11.0% (RR = 0.75, 95% CI 0.43–1.30; p = 0.30).  Hospitalisierung aufgrund Herzinsuffizienz (3 Studien): CRT 5.4% vs. RV-pacing 15.7%, (RR = 0.38, 95% CI 0.17–0.85; p = 0.02). 6 min Gehtest, QoL: kein signifikanter Effekt Reverse remodelling (LVEF, LVESD, LVEDD): kleine, stat. sig. Vorteile für CRT Komplikationen: häufiger mit CRT, aber nicht sig. authors conclusion: "Cardiac resynchronization therapy may be superior to RV pacing in patients undergoing AVJ ablation for AF. Further studies, adequately powered to detect clinical outcomes and specifically examining patients with preserved LV systolic function, are required."	OCEBM: 1 AMSTAR 6/11 ca-y-y-n-n-y-y-y-y-n-n

#### nicht extrahiert (Redundanz)

- Chatterjee NA. Atrioventricular nodal ablation in atrial fibrillation: a meta-analysis of biventricular vs. right ventricular pacing mode. Eur J Heart Fail 2012;14(6):661-7.
- Ganesan AN. Role of AV nodal ablation in cardiac resynchronization in patients with coexistent atrial fibrillation and heart failure a systematic review. J Am Coll Cardiol 2012;59(8):719-26.
- Wilton SB. Outcomes of cardiac resynchronization therapy in patients with versus those without atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. Heart Rhythm 2011;8(7):1088-94.

## ICT in der Sekundärprävention

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Betts TR. Absolute risk reduction in total mortal- ity with implantable car- dioverter defibrillators: analysis of primary and secondary prevention	Metaanalyse von Landmark-RCT, Primär- und Sekundärprävention  Interventionen: ICD  Vergleichsgruppen: Medikamentöse Therapie Endpunkte: Mortalität	Effektivität (nur Sekundärprävention): ARR nach 3 Jahren zwischen 3.7 und 11.3%; insgesamt 8% (NNT 13) LVEF-Subgruppen: Patienten mit LVEF <35% ARR 11,4%, NNT 9; mit LVEF >35% ARR 2,2%, NNT 45	OCEBM: 2 Post-hoc-Analyse der Landmark-Studien







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
trial data to aid risk/benefit analysis. Europace 2013;15(6):813-9.	• Body of Evidence: 3 RCT (AVID, CIDS, CASH) + 1 Metaanylase (Conolly et al. 2000) zu Sekundärprävention		
Hu ZY. Efficiencies and Complications of Dual Chamber versus Single Chamber Implantable Cardioverter Defibrilla- tors in Secondary Sud- den Cardiac Death Pre- vention: A Meta-analy- sis. Heart Lung Circ 2016;25(2):148-54.	systematischer Review von RCT (auch retrospektivfe Auswertungen), Metaanalyse  • Suchzeitraum: January 1998 to July 2014  • Interventionen: ICD als Sekundärprävention  • Vergleichsgruppen: Einkammer- vs. Zweikammersysteme  • Endpunkte:Mortalität, inadäquate Therapie (Schocks), Komplikationen u.a.  • Body of Evidence: 9 RCT (1140 Patienten Zweikammer, 1454 Patienten Einkammer)	Effektivität  Mortalität: OR 0,91 (95% CI 0,55-1,51; p=0,73) inadäquate Schocks: RR 2,08 (95% CI, -0.22–0.19; p=0.86 gerätebezogene Komplikationen: OR 3,30 (95% CI 1,17-9,30, p=0.02, I²=71%) -> mit Einkammergeräten sig. seltener Komplikationen insgesamt: RR 1.27 (95% CI, 0.19-8.67; p=0.81, I² = 79%) authors conclusion: "Besides more lead-related complications, DC-ICDs had similar efficacy and all complications as SC-ICDs in secondary sudden cardiac death prevention."	OCEBM: 1-2 (systemati- scher Review von RCT, aber retrospektive Auswer- tung) AMSTAR 6/11 ca-y-y-y-n-y-n-n-y-y-n - keine qualitative Bewer- tung der eingeschlossenen Studien

# Vergleich von Einkammer- vs. Zweikammer-ICD

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Hu ZY. Efficiencies and Complications of Dual Chamber versus Single Chamber Im- plantable Cardioverter Defibrillators in Sec- ondary Sudden Car- diac Death Preven- tion: A Meta-analysis. Heart Lung Circ 2016;25(2):148-54.	systematischer Review von RCT (auch retrospektivfe Auswertungen), Metaanalyse  • Suchzeitraum: January 1998 to July 2014  • Interventionen: ICD als Sekundärprävention  • Vergleichsgruppen: Einkammer- vs. Zweikammersysteme  • Endpunkte:Mortalität, inadäquate Therapie (Schocks), Komplikationen u.a.  • Body of Evidence: 9 RCT (1140 Patienten Zweikammer, 1454 Patienten Einkammer)	Effektivität  Mortalität: OR 0,91 (95% CI 0,55-1,51; p=0,73) inadäquate Schocks: RR 2,08 (95% CI, -0.22–0.19; p=0.86 gerätebezogene Komplikationen: OR 3,30 (95% CI 1,17-9,30, p=0.02, I²=71%) - > mit Einkammergeräten sig. seltener Komplikationen insgesamt: RR 1.27 (95% CI, 0.19-8.67; p=0.81, I² = 79%) authors conclusion: "Besides more lead-related complications, DC-ICDs had similar efficacy and all complications as SC-ICDs in secondary sudden cardiac death prevention."	OCEBM: 1-2 (systemati- scher Review von RCT, aber retrospektive Aus- wertung) AMSTAR 6/11 ca-y-y-y-n-y-n-n-y-y-n
Chen BW. Are dual- chamber implantable cardioverter-defibrilla- tors really better than single-chamber ones? A systematic review and meta-analysis. J	systematischer Review (keine Begrenzung auf RCT)  • Suchzeitraum: bis Mai 2013  • Interventionen: ICD  • Vergleichsgruppen: Einkammer- vs. Zweikammersysteme  • Endpunkte:Mortalität, inadäquate Therapie (Schocks), Komplikationen  • Body of Evidence : 20 Studien, davon 6 RCT (2388 Patienten) und 14 andere (113931 Patienten)	Mortalität RCT-Metaanalyse: RR, 1,04 (95% CI 0,75-1,44; p=0,81) RCT-Metaanalyse, nur Sekundärprävention: RR 1,14 (95% CI 0,78-1,64; p=0.50) Metaanalyse Nicht-RCT: höhere Mortalität mit Doppelkammer-Systemen (RR 1,54; 95 %CI 1,29-1,84; p<0,001) Inadäquate Therapie: keine Unterschiede zwischen Gerätetypen in allen Analysen	OCEBM: 2 (systemati- scher Review, auch Ob- servationsstudien) AMSTAR 4/11 ca-y-y-n-n-y-n-n- - keine qualitative Be- wertung der einge- schlossenen Studien

© azq 2019







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Interv Card Electro- physiol 2014;39(3):273-80.		Komplikationen:  1 RCT: keine Unterschiede  Metaanalyse von 4 Nicht-RCT: mehr Komplikationen mit Doppelkammer-Systemen (RR, 1,83; 95% CI, 1,32-2,54;p<0,001)  authors conclusion: "DC ICDs showed no conclusive superiority in terms of differentiating SVT from VT as well as all-cause mortality over SC ICDs, but associated with more complications. When there are no indications for antibradycardia therapy, with the current evidence, SC ICDs seem to be the preferred selection."	
Goncalves J. Inappropriate shocks in patients with ICDs: single chamber versus dual chamber. Arq Bras Cardiol 2013;101(2):141-8.	systematischer Review, Metaanalyse (RCT, Observations- studien, Registerstudien)  • Suchzeitraum: bis Oktober 2011  • Interventionen: ICD  • Vergleichsgruppen: Einkammer- vs. Zweikammer-Systeme  • Endpunkte: Gesamtmortalität  • Body of Evidence: 4 RCT, 886 Patienten  • Follow-up zwischen 6 und 15,7 Monaten	keine Unterschiede in Baseline-Charakteristika zwischen Gruppen Inadäquate Schocks: $ OR = 1,53 \ (Cl\ 95\%:\ 0,91\text{-}2,57,\ p=0.11,\ l^2=53\%) $ Sensitivitätsanalyse: $ OR = 1.91 \ (95\%\ Cl:\ 1.09-3.37;\ p=0.27,\ l^2=24\%) $ ->tendenziell weniger Schocks mit Einkammersystemen Authors conclusion: "The overall conclusion of this meta-analysis is that there is a lack of clear evidence regarding the superiority of any of the therapeutic alternatives analyzed, although we documented a consistent tendency towards fewer inappropriate shocks in the ICD VR."	OCEBM: 2 (systemati- scher Review, auch Ob- servationsstudien) AMSTAR 5/11 ca-y-y-n-n-y-ny-y-n - eingeschlossene Stu- dien nicht qualitativ be- wertet; + fehlende Primärdaten für Metaanalyse wurden angefordert - starke Heterogenität

# **Vergleich von CRT-P und CRT-D**

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Woods B. Individual patient data network meta-analysis of mortality effects of implantable cardiac devices. Heart 2015;101(22):1800-6.	systematischer Review, Metaanalyse und Netzwerk-Metaanalyse von RCT  • Suchzeitraum: bis 2015?  • Einschluss: LVEF ≤40%  • Interventionen: ICD, CRT-P, CRT-D  • Vergleichsgruppen: ICD, CRT-P, CRT-D, Placebo, medikamentöse Therapie  • Endpunkte: Mortalität in Abhängigkeit von Patientencharakteristika  • Body of Evidence: 22 Studien, Patienten: 13350, davon von 12638 Originaldaten; CRT-D: 3527; CRT-P: 1328  • Follow-up: mean 2,5 Jahre	Patientencharakteristika heterogen: Alter, LVEF vergleichbar; CRT-D mehr Männer, kleinere NYHA-Klasse, mehr ischämische Ätiologie, seltener LBBB, kürzerer QRS-Komplex Ergebnisse (nur für CRT-D vs. CRT-P), Netzwerk-Metaanalyse Mortalität nicht adjustiert: CRT-D vs. CRT-P RR 0.81 (0.67–0.99) adjustierte Analysen (nach Geschlecht, Alter, QRS-Komplex, LBBB): -> CRT-D vs. CRT-P keine signifikanten Ergebnisse für jegliche adjustierte Analysen Komplikationen nicht berichtet	OCEBM: 1 AMSTAR 6/11 ca-y-y-n-n-y-y-y-y-n-n -Netzwerk-Metaanalyse +adjustiert nach versch. Parameter +teils Originaldaten Sponsoring durch 3 Geräteersteller: Medtronic, Biotronic, St. Jude Medical

© <u>azq</u> 2019







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Barra S. Importance of Implantable Cardioverter-Defibrillator Back-Up in Cardiac Resynchronization Therapy Recipients: A Systematic Review and Meta-Analysis. J Am Heart Assoc 2015;4(11).	systematischer Review, Metaanalyse (RCT, Observations- studien, Registerstudien)  • Suchzeitraum: bis Mai 2015  • Interventionen: CRT-P, CRT-D  • Vergleichsgruppen: CRT-D, CRT-P  • Endpunkte: Gesamtmortalität  • Body of Evidence: 19 Studien, davon 1 RCT, 2 Follow-ups von RCT, sonst Observations- und Registerstudien; Anzahl eingeschlossener Patienten: 12378 (7030 CRT-D, 5348 CRT-P)	Baseline-Charakteristika nicht ausgewogen zwischen Gruppen: CRT-D eher jünger (60er Jahre; CRT-P: 70er Jahre), eher männlich, eher niedrigere NYHA-Klasse, seltener Vorhofflimmern, eher KHK, eher Betablocker-Therapie Effektivität:  10 Studien: CRT-D effektiver; 9 Studien: gleich effektiv  Metaanalyse: CRT-D 16.6% vs. CRT-P 27.1% (RR=0.69, 95% CI 0.62–0.76; P<0.00001), ARR 10,5%, NNT 10, moderate Heterogenität  CRT-D am effektivsten bei ischämischer Ätiologie  Sensititivätsanalyse mit Studien ohne große Altersunterschiede (<2 Jahre) zwischen CRT-P und CRT-D: RR=0.69, 95% CI 0.58–0.81, P<0.001, I2=55%  Sicherheit/Komplikationen: keine Angaben  authors conclusion: "The addition of the ICD may constitute an appropriate complement to CRT therapy in patients in NYHA class II and III, but probably not those in ambulatory NYHA class IV, very elderly patients, and those with advanced comorbidities. The decision to implant a CRT-D versus CRT-P also requires an exact understanding of the long-term risk of complications (higher in those with CRT-D), the preference and expectations of the patients and the 3-fold higher cost of CRT-D compared with CRT-P."	OCEBM: 2 (systematischer Review von Observationsstudien) AMSTAR 6/11 ca-ca-y-n-n-y-y-y-y-n
Colquitt JL. Implantable cardioverter defibrillators for the treatment of arrhythmias and cardiac resynchronisation therapy for the treatment of heart failure: systematic review and economic evaluation. Health Technol Assess 2014;18(56):1-560.	HTA (UK: NIHR/NICE) nur RCT  • Suchzeitraum: bis Nov 2012  • Interventionen: ICD+OMT, CRT-D+OMT, CRT-P+OMT  • Vergleichsgruppen: untereinander sowie OMT  • Endpunkte: mortality, adverse events, QoL  • Body of Evidence: 26 RCT; davon 4 CRT-P/CRT-D vs. OPT und CRT-D vs. ICD	für Vergleich CRT-D vs. CRT-P nur Subgruppenanalyse von COMPANION benannt -> nicht gepowert für diesen Vergleich authors conclusion: "A RCT comparing CRT-D and CRT-P in people with HF as a result of LVSD and cardiac dyssynchrony is required, for both those with and those without an ICD indication."	OCEBM: 1 (für Gesamt- arbeit), 3 (für PICO- Frage) AMSTAR 10/11 y-y-y-y-y-y-y-y-n-y

© <u>äźq</u> 2019







# Herzunterstützungssysteme

Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
Gillespie F. Implanta- ble Left Ventricular Assist Device (LVAD) in addition to guideline directed medical ther- apy (GDMT) in end stage heart failure (Structured abstract). Health Technology Assessment Database 2016;(4).	HTA (Italien) Suchzeitraum: bis 04/2015 Intervention: LVAD Vergleich: Standardtherapie (inkl. ICD und CRT) Endpunkte: Mortalität, Komplikationen, Lebensqualität, Kosteneffektivität Body of Evidence (für Effektivität): 3 syst. Reviews, 5 Observationsstudien, 3 RCT eingeschlossene HTA: Sutcliffe 2013 (RefID 26307); Clegg 2005 eingeschlossene systematische Reviews: McIlvennan 2014 (RefID 26303); Boothroyd 2013 (RefID 26308) eingeschlossene Primärstudien: Rose 2001; Rogers 2007	keine Metaanalyse, narrative Synthese Ergebnisse: narrative Wiedergabe der Ergebnisse der einzelnen Referenzen, keine Synthese authors conclusion: "it is unlikely that true randomized trials in this therapeutic space will ever exist. Thus properly maintained and audited mandatory registries may be the only solution." Kosteneffektivität: "For BTT studies the authors cannot conclude that continuous flow LVADs are cost-effective compared with medical management () In DT studies authors concluded that despite LVAD implantation being an expensive intervention it improves survival and QoL in comparison with medical management for patients ineligible to transplant and encourages improvement in management strategies."	OCEBM: 2 (HTA, keine Einschränkung auf Studientyp) AMSTAR 6/9* y-y-ca-n-y-y-y-na-na-n *AMSTAR nur eingeschränkt anwendbar auf Meta-Reviews - keine Auflistung der in die Reviews eingeschlossenen Studien - narrative Wiedergabe der Ergebnisse der einzelnen Reviews (nicht auf Primärstudienbasis)
Neyt M. Left ventricular assist devices in the treatment of endstage heart failure (Structured abstract). Health Technology Assessment Database 2016;(4).	HTA (Belgien) Suchzeitraum: 2010-08/2015 (DT) bzw. 2005-08/2015 (CTD/BTC) Intervention: LVAD Indikation: DT, BTD/BTC Vergleich: pulsative LVAD oder Standardtherapie Endpunkte: Mortalität, Komplikationen, Lebensqualität, Kosteneffektivität Body of Evidence (für Effektivität): 3 syst. Reviews, 5 Observationsstudien, 3 RCT eingeschlossene Studien: - Park 2012 (Fallserie, Fortsetzung von Slaughter 2009, nur CF-LVAD) - Rogers 2010 (Observationsstudie, teils Pat. aus Slaughter 2009) - de By 2015 (EUROMACS-Daten) - Teuteberg 2013 (INTERMACS-Daten) - Pagini 2015 (ENDURANCE-Studie, Daten aus Slideshow) - Grady 2015 (INTERMACS-Daten) - Kirklin 2014 (INTERMACS-Daten)	keine Metaanalyse, narrative Wiedergabe der Ergebnisse der einzelnen Studien eingeschlossene Reviews: McIlvennan 2014 (RefID 26303); Draper 2014 (Fokus GI Blutungen, RefID 26305); Xie 2014 (Fokus Lebensdauer LVAD, RefID 26302) Effektivität (DT): authors conclusion "In comparison with standard treatments, randomized trials have shown an improvement in survival and in quality of life in patients with end stage heart failure in whom an LVAD is implanted as DT. This has particularly been demonstrated with the newer continuous-flow LVADs. No RCTs have been conducted on the use of LVADs as a BTC."  Komplikationen (Spannen in Studien): postoperative Blutungen: 8-100% späte Blutungen (v.a. gastrointestinal): 12-23% Schlaganfälle: ischämisch 8%, hämorrhagisch 11% in den ersten 2 Jahren Infektionen: lokal 20-49%, an Hautaustrittstelle 12- 22%, Sepsis 20-36% Rechtsherzversagen: 5-25% Geräteversagen: 2,9% nach 12 Monaten, 6,5% nach 24 Monaten Kosteneffektivität: authors conclusion: "Based on the results of this HTA report, considering both medical and economic arguments, LVADs as DT is very probable no efficient use of the limited resources.() There is currently no justification to consider LVADs as bridge to candidacy being a cost-effective intervention."	OCEBM: 2 (HTA, keine Einschränkung auf Studientyp) AMSTAR 7/9* ca-y-y-y-y-y-y-na-na-n*AMSTAR nur eingeschränkt anwendbar auf Meta-Reviews + Auflistung der in die Reviews eingeschlossenen Studien + Synthese auf Basis der eingeschlossenen Studien + getrennte Darstellungen Ergebnisse RCT/Ergebnisse Observationsstudien

© <u>azq</u> 2019







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
	- Rose 2001 (RCT PF-LVAD als DT vs. med. Therapie)		
Karason K. Left Ven- tricular Assist Device as permanent support in patients with end- stage heart failure (Structured abstract). Health Technology Assessment Database 2014;(4).	HTA (Schweden) Suchzeitraum: bis 02/2013 Intervention: LVAD Vergleich: Standardtherapie (inkl. ICD und CRT) Endpunkte: Mortalität, Komplikationen, Lebensqualität, Kosteneffektivität Body of Evidence: n=26, davon 2 RCT (in 4 Publikationen), 3 kontrollierte Studien, 12 Fallserien, 5 syst. Reviews, 5 THA eingeschlossene HTA: Angermayr 2007, Clegg 2005, eingeschlossene systematische Reviews: Rector 2012, Sas 2012, Rogers 2012 eingeschlossene kontrollierte Studien: Rose 2001 (RCT), Slaughter 2010 (RCT), Rogers 2007 (CCT), Drews 2010 (CCT), Kirklin 2012 (CCT, INTERMACS)	keine Metaanalyse, narrative Synthese Ergebnisse: narrative Wiedergabe der Ergebnisse der einzelnen Referenzen, keine Synthese; Conclusion nur basierend auf den RCT und CCT Komplikationsraten (Spannen): Infektionen (20 – 60 %), Blutungen (15 – 30 %), thromboembolische Events (5 – 25 %), Rechtsherzversagen (10 – 40 %) authors conclusion: "Treatment with LVAD as DT increases survival in patients with terminal heart failure. It is costly and hampered by several serious complications. During the last decade costs have come down and the rate of complications have started to decline."	OCEBM: 2 (HTA, keine Einschränkung auf Studientyp) AMSTAR 6/10* ca-y-y-n-y-y-n-na-y-n *AMSTAR nur eingeschränkt anwendbar auf Meta-Reviews - keine Auflistung der in die Reviews eingeschlossenen Studien - narrative Wiedergabe lediglich der Ergebnisse der Primärstudien, keine Synthese +/- endpunktspezifisch GRADE angewendet, jedoch sehr kleine Studien- und Patientenzahl
Health Quality Ontario (HQO). Left ventricular assist devices for destination therapy: a health technology assessment (Structured abstract). Health Technology Assessment Database 2016;(4).	HTA (Kanada) Suchzeitraum: 2012-03/2015 Intervention: LVAD Indikation: nur DT Endpunkte: Mortalität, Komplikationen, Lebensqualität, Kosteneffektivität Body of Evidence (für Effektivität): 3 syst. Reviews, 1 Observationsstudie 1) NICE: Implantation of a left ventricular assist device for destination therapy in people ineligible for heart transplantation. Interventional procedures guidance [IPG516] 2) Boothroyd 2013 (= RefID 26308) 3) Rector 2012 (= RefID 26310) 4) Jorde 2014 (INTERMACS-Daten) in die Reviews eingeschlossene Studien: - Kirklin 2012 (INTERMACS-Daten, nur DT, CR- und PF-LVAD)	keine Metaanalyse, narrative Wiedergabe der Ergebnisse der einzelnen Studien authors conclusion  ". Moderate-quality evidence indicates that treatment with continuous-flow LVADs improves survival compared with drugs.  . Moderate-quality evidence indicates that treatment with continuous-flow LVADs has higher adverse event rates than drugs.  . Low-quality evidence suggests that treatment with continuous-flow LVADs improves quality of life compared with drugs."  Kosteneffektivität: authors conclusion:  "() As well, the cost of the device, surgical procedure, and post-implant complications would have to be significantly reduced to bring this intervention closer to the traditionally held upper threshold of \$100,000 ICER per QALY. "	OCEBM: 2 (HTA, keine Einschränkung auf Studientyp) AMSTAR 6/11* ca-n-y-n-n-y-y-y-y-n *AMSTAR nur eingeschränkt anwendbar auf Meta-Reviews + Auflistung der in die Reviews eingeschlossenen Studien - keine eigene Synthese, nur narrative Wiedergabe der Ergebnisse der einzelnen Reviews







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
	- Slaughter 2009 (RCT zum Vergleich CF- vs. PF-LVAD) - Park 2012 (Fallserie, Fortsetzung von Slaughter 2009, nur CF-LVAD) - Rogers 2010 (Observationsstudie, CF-LVAD als DT und BTT, teils Pat. aus Slaughter 2009)+K79 - Rose 2001 (RCT PF-LVAD als DT vs. med. Therapie) - Park 2005 (Follow-up von Rose 2001) - Lietz 2007 (Fallserie, PF-LVAD) - Coyle 2009 (Fallserie, CF-/PF-LVAD)		
Sutcliffe P. Clinical effectiveness and costeffectiveness of second- and third-generation left ventricular assist devices as either bridge to transplant or alternative to transplant for adults eligible for heart transplantation: systematic review and cost-effectiveness model. Health Technol Assess 2013;17(53):1-vi.	HTA (UK), ohne Einschränkung des Studientyps Suchzeitraum: 2003-03/2012 Intervention: kontin. LVAD, RVAD, BiVAD, ("2. und 3. Generation": second-generation axial continuous flow (CF) pumps; third-generation bearingless CF pumps), Indikation: BTT, DT Endpunkte: Gesamtüberleben, Funktionalität, QoL, AE, Kosteneffektivität: cost-effectiveness ratios (ICERs), cost/quality-adjusted life-years (QALYs) Vergleich: (1) LVAD als BTT vs. med. Therapie, (2) BTT vs. DT Ausschluss: Studien <50 Patienten; PVAD, TAH+J58 Body of Evidence: 40 Studien (davon 27 aus den USA, 3 aus D), 19161 Patienten, meist single-arm prospektive oder retrospektive Fallstudien	Baseline-Patientencharakteristika: 84,2% männlich, mittleres Alter 50,8 Jahre (95% CI 49,3-52,4); NYHA IV: 83,5%, 80,8% ionotrope Medikation, 25,2% Diabetes  Gesamtüberleben nach 1 Jahr (Spanne): 61%-85% (Heart Mate II) bzw. 85% (HeartWare), verbessert sich mit zunehmender chirurgischer Erfahrung  Lebensqualität: aufgrund unterschiedlicher Auswertungen schlecht vergleichbar; positive Effekte im 1. Jahr  Komplikationen (Spanne nach 12 Monaten): 4–27% bleeding requiring transfusion; 1.5–40% stroke; 3.3–48% infection (sepsis); 1–14% device failure; 3–30% HF; 11–32% reoperation; and 3–53% renal failure  Kosteneffektivität: derzeit nicht kosteneffektiv, da Gerätekosten zu hoch im Vergleich zum Nutzen  authors conclusion: "At 3 years, 10 years and lifetime the ICERs for VADs as BTT compared with MM are higher than generally applied willingness-to-pay thresholds in the UK, but at a lifetime time horizon they approximate threshold values used in end of life assessments. VADs as ATT have a reduced cost but cause reduced QALYs relative to BTT. ()"	OCEBM 2 (systematischer Review von Observationsstudien) AMSTAR 9/11 y-y-y-y-y-y-y-y-n-n qualiativ hochwertiger Review, aber zugrundeliegende Studien nicht randomisiert, observational, teils klein, teils große Register daraus resultierend sehr große Spannbreiten der Ergebnisse
McIlvennan CK. Clinical outcomes after continuous-flow left ventricular assist device: a systematic review. Circ Heart Fail 2014;7(6):1003-13.	systematischer Review, keine Einschränkung des Studientyps, auch INTERMACS-Registerdaten Suchzeitraum: 2007-2013 Intervention: LVAD (kontinuierlich) Indikationen: BTT, DT Endpunkte: Mortalität, Funktionalität, Lebensqualität, Komplikationen Body of Evidence: 52 Studien; Auswertungen getrennt zwischen Studien mit >100 und <100 Patienten	keine Metaanalyse, narrative Synthese Ergebnisse (Spanne bei Studien mit >100 Patienten; ca. 20.000 Pat.): Gesamtüberleben 1 Jahr: 56%–86% (9 Studien) 2 Jahre: 43%–84% (5 Studien) 4 Jahre: 46%-47% (2 Studien, beide INTERMACS) Lebensqualität/Funktionalität: schlecht vergleichbar, da viele verschiedene Scores benutzt	OCEBM 2 (systemati- scher Review von Ob- servationsstudien) AMSTAR 4/10 ca-y-y-y-n-y-ca-n-na-n-n Studien nicht randomi- siert, observational, teils sehr klein, teils single







Zitat	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Bewertung
		"Improvements in functional class and quality of life were reported, but missing data complicated interpretation."  Rehospitalisierungen: 41% (Follow-up 6 Monate) bis 94% (Follow-up 24 Monate)  Komplikationen (Follow-up 6-36 Monate): Blutungen >=30 Tage: 15%-111% (sic!) (7 Studien) lokale Infektionen 20%-49% (5 Studien)  Geräteversagen 2%-10% (13 Studien)  außerdem: Schlaganfälle, RV-Versagen, Arrythmien, ; sehr große Abweichungen zwischen Studien  Authors conclusion: "The totality of data for continuous-flow left ventricular assist devices show consistent improvements in survival and quality of life counterbalanced by a range of common complications. Although this summary should provide a practical resource for healthcare provider-led discussions with patients, it highlights the critical need for high-quality patient-centered data collected with standard definitions."	center; teils große Register, teils Hersteller- Studien, Fallserien daraus resultierend sehr große Spannbreiten der Ergebnisse
Boothroyd LJ. Should eligibility for heart transplantation be a requirement for left ventricular assist device use? Recommendations based on a systematic review. Can J Cardiol 2013;29(12):1712-20.	systematischer Review (RCT und Observationsstudien Suchzeitraum: 2008-06/2012 Einschluss: transplantationsfährige und nicht-transplantationsfähige LVAD-Patienten Intervention: LVAD vom Typ HeartMate II (HMII)bzw. HeartWare (HW) Vergleich: BTT vs. DT/BTC Body of Evidence: 14 Studien, davon 10 BTT, 3 DT, 1 beide Indikationen teilweise Überlappungen; Patienten ca n=1900 (BTT) und 1200 (DT); 2900 HMII, 200 HM 1 RCT, 2 INTERMACS-Auswertungen	Baseline-Patientencharakteristika: Patienten mit HTx-Indikation durchschnittlich 10 Jahre jünger (im Mittel 50 Jahre) als nicht-transplantationsfähige Patienten, andere Parameter (LVEF, ischämische Ätiologie, ICD) weitgehend ähnlich Mortalität (nur HMII):  1 Jahr: 73%-86% (BTT) vs. 68%-78% (DT/BTC)  2 Jahre: 80% (BTT) vs. 58%-63% (DT/BTC)  NYHA I/II nach 2 Jahren: 83% (BTT) vs. 80%-81% (DT/BTC)  6-Min-Gehtest: BTT Verbesserung von 201 m (Baseline) auf >325 m nach 6 Monaten; DT/BTC: Verbesserung von 181-225 m (Baseline) auf >340 m nach 6 Monaten  Lebensqualität: in den meisten Stuiden klinisch sig. verbessert, unabhängig von Indikation  neurokognitiver Status: nach 6 Monaten: stabil (BTT) vs. stabil oder verbessert (DT/BTC)  Komplikationsrate: unabhängig von Indikation; am häufigsten Blutungen und Infektionen  authors conclusion: " continuous-flow LVAD therapy is often highly effective, despite frequent adverse evenrs, for carefully selected patients regardless of their initial eligibility for cardiac transplantation. At the same time, this technology is very costly and performing centres must meet a certain number of criteria."	OCEBM 2 (systemati- scher Review ohne Be- schränkung auf RCT) AMSTAR nicht bewert- bar, da Supplement nicht vorlag

nicht extrahiert (Redundanz):







- Brouwers C. Patient-reported outcomes in left ventricular assist device therapy: a systematic review and recommendations for clinical research and practice. Circ Heart Fail 2011;4(6):714-23.
- McIntosh H. The clinical and cost effectiveness of long-term ventricular assist devices (VADs) as a bridge-to-transplant in adults (Structured abstract). Health Technology Assessment Database 2011;(4).
- Rector TS. Use of Left Ventricular Assist Devices as Destination Therapy in End-Stage Congestive Heart Failure: A Systematic Review. 2012.

#### Operative/katheterbasierte Therapie der sekundären Mitralklappeninsuffizienz

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Takagi H. Similar Survival After Repair vs Replacement for Ischemic Mitral Regurgitation. Seminars in thoracic and cardiovascular surgery 2017;(no pagination).	systematischer Review und Metaanalyse, RCT oder Observationsstudien (auch retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis Januar 2016  • Population: ischämische Mitralklappeninsuffizienz (MKI)  • Interventionen: Replacement + größtenteils CABG  • Vergleichsgruppen: Repair + größtenteils CABG  • Vergleichsgruppen: Repair + größtenteils CABG  • Endpunkte: frühe Mortalität (30 Tage), Gesamtmortalität (≥1Jahr)  • Body of Evidence: 11 Studien (n=2784), davon 10 Observationsstudien , 1 RCT (=Acker 2014/Goldstein 2016)  Grossi 2001, Mantova 2004, Al-Radi 2005, Milano 2008, Magne 2009, Maltais 2011, Qiu 2010, Chan 2011, Lorusso 2013, Acker 2014, Lio 2014, Goldstein 2016	Baseline-Patientencharakteristika heterogen zwischen Einzelstudien (Geschlecht, NYHA-Klasse, LVEF) Follow-up: 2-9 Jahre Effektivität: 30-Tage-Mortalität (8 Studien): OR, 0.90 (95% CI, 0.69-1.16); P =0.41 Gesamtmortalität (10 Studien): HR 0.90 (95% CI, 0.72-1.13); p = 0.38 Sensitivitätsanalysen (Ausschluss einzelner Studien bzw. Ausschluss der einzigen RCT): kein anderes Ergebnis Wiederauftreten von MKI: keine Metaanalyse	OCEBM 2 (systematischer Review von Observationsstudien, mit Metaanalyse) AMSTAR 6/11 ca-n-y-n-n-y-y-y-y-n
Acker MA. Mitral-valve repair versus replacement for severe ischemic mitral regurgitation. N Engl J Med 2014;370(1):23-32.	<ul> <li>RCT</li> <li>Intervention: Repair (Anuloplastie) vs. Replacement (mit komplettem Erhalt des Halteapparates), je +/- CABG</li> <li>Population: n=251, schwere ischämische MKI + KHK</li> <li>Ausschluss: strukturelle MKI</li> <li>primärer Endpunkt: LVESVI nach 12 Monaten</li> <li>sekundäre Endpunkte: Mortalität, Wiederauftreten von MKI; AE, Hospitalitierung, QoL u.a.</li> <li>Assessment nach 30 Tagen, 6, 12 und 24 Monaten</li> <li>Studienzeitraum: 2009-2012</li> <li>Ort: USA, multicenter</li> </ul>	Effektivität  LVESVI nach 12 Monaten: repair 54.6±25.0 ml/m² vs. 60.7±31.5 ml/m²  Mortalität:  30 Tage: 1.6% repair vs. 4.0% replacement  1 Jahr: repair 14,3% vs. replacement 17,6% (HR 0,79, 95% CI 0,42-1,47), p=0,45  Wiederauftreten von MKI: repair 32,6% vs 2,3% replacement, p<0,001  keine sig. Unterschiede bei anderen Endpunkten  Sicherheit  keine sig. Unterschiede  authors conclusion: We observed no significant difference in left ventricular reverse remodeling or  survival at 12 months between patients who underwent mitral-valve repair and those who  underwent mitral-valve replacement. Replacement provided a more durable correction of mitral	OCEBM 2 (RCT) Block-Randomisierung, Allocation concealment nicht beschrieben keine Verblindung Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Statistische Methoden beschrieben, angewendete Methoden und Definitionen be- schrieben ITT-Analyse

© <u>azq</u> 2019







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		regurgitation, but there was no significant between-group difference in clinical outcomes.	Interessenkon- flikte/Sponsoring be- schrieben
Goldstein D. Two- Year Outcomes of Surgical Treatment of Severe Ischemic Mi- tral Regurgitation. N Engl J Med 2016;374(4):344-53.	RCT siehe Acker 2014, RefID 26420 - 2-Jahres-Follow-up	Effektivität LVESVI nach 2 Jahren: repair 52.6±27.7 ml/m2 vs. 60.6±39.0 ml/m2 2-Jahres-Mortalität: 19.0%repair vs. 23.2% replacement; HR 0.79 (95% CI 0.46-1.35),p=0.39, n.s. Wiederauftreten von MKI: repair 58,8% vs replacement 3,8%, p<0,001 Komposit-CV-Endpunkte: keine sig. Unterschiede sig. mehr Herzinsuffizienz-SAE in Repair-Gruppe (24.0 per 100 patient-years vs. 15.2 per 100 patient-years, P=0.05) Hospitalisationen gesagt: keine sig. Unterschiede CV-Hospitalisationen (vor allem aufgrund von Herzinsuffizienz) mehr in Repair-Gruppe (48.3 vs. 32.2 per 100 patient-years, P=0.01) QoL: Trend zugunsten Replacement (P=0.07) Sicherheit keine sig. Unterschiede authors conclusion: In conclusion, at 2 years after either mitral-valve repair or mitral-valve replacement for severe ischemic mitral regurgitation, there were no significant between-group differences with respect to left ventricular reverse remodeling or survival. However, the rate of recurrence of moderate or severe mitral regurgitation was significantly higher with mitral-valve repair, resulting in more heart-fail-ure-related adverse events and cardiovascular admissions.	OCEBM 2 (RCT) siehe Acker 2014; RefIE 26420
Mihos CG. A Meta- Analysis of Ring An- nuloplasty Versus Combined Ring Annu- loplasty and Subvalvu- lar Repair for Moder- ate-to-Severe Func- tional Mitral Regurgita- tion. J Card Surg 2016;31(1):31-7.	systematischer Review mit Metaanalyse, Observationsstudien (prospektiv, retrospektiv, neu teilweise Kontrollgruppen)  • Suchzeitraum: bis August 2015  • Population: moderate ischämische Mitralklappeninsuffizienz  • Interventionen: subvalvulare Techniken + Anuloplastie, größtenteils + CABG  • Vergleichsgruppen: Anuloplastie, größtenteils + CABG  • Endpunkte: Wiederauftreten der MKI, Echo-Outcomes, Gesamtüberleben, NYHA-Klasse  • Body of Evidence: 7 Observationsstudien (retrospektive oder propensity-matched Analysen) n=531, davon 301 Anuloplastie und 230 Anluloplastie+subvalvulare Techniken	angewendete subvalvulare Techniken (SV-T) heterogen: Secondary chordal cutting (n=84), Papillary muscle relocation (n=115), Papillary muscle approximation (n=31)  Metaanalyse: Interoperative Mortalität (5 Studien, n=440): RR 0,69 (0,34-1,38), p=0.29  Anuloplastie+SV-T 5,85% vs. Anuloplastie 8,73%, ARR 2,88%, NNT 35 (nur 11 vs. 22 Events)  Mid-term-Mortalität (30-47 Monate) (3 Studien, n=202): RR 0.59, (0.37–0.95), p=0.03  Anuloplastie+SV-T 20,45% vs. Anuloplastie 32,46%, ARR 12,01%, NNT 9  Wiederauftreten der MKI (6 Studien, n=479): RR 0.44, (0.27–0.72), p=0.001  Anuloplastie+SV-T 8,33% vs. Anuloplastie 19,27%, ARR 10,94%, NNT 10  - Reoperation (3 Studien, n=202): RR 0.28, (0.06–1.22) p=0.09 (Trend zugunsten SV-T)	OCEBM 1-2 (systematischer Review/Metaanalyse von Observationsstudien) AMSTAR 7/11 ca-y-y-n-n-y-(y)-(y)-y-(y)-n Anzahl der ausgewerteten Patienten in einzelnen Metaanalysen teilssehr klein







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Borger 2007, Langer 2009, Fattouch 2012, Roshanali 2013, Calafiore 2014, Marashita 2014, Watanabe 2014	- LVEF -Veränderung (3 Studien, n=290): MD +1.20 (-2.40 - 4.79), p=0.51 (kein Unterschied zwischen Gruppen) - LVEDD-Veränderung (3 Studien, n=250): MD -3.49mm, (-5.45 bis -1.53), p=0.0005) (sig. Vorteil für SV-T) - NYHA-Veränderung (3 Studien, n=202): MD -0.25 (-0.42 bis -0.08), p=0.004) (sig. Vorteil für SV-T, aber: klinische Relevanz?) authors conclusion: A combined approach of a ring annuloplasty and subvalvular repair for moderate-to-severe functional MR can be safely performed, and may improve midterm outcomes, as compared with ring annuloplasty alone.	
Nappi F. Papillary Muscle Approximation Versus Restrictive An- nuloplasty Alone for Severe Ischemic Mi- tral Regurgitation. J Am Coll Cardiol 2016;67(20):2334-46.	<ul> <li>RCT</li> <li>Intervention: Papillarmuskel-Approximation (PMA)+Anuloplastie + CABG</li> <li>Vergleichsgruppe: Ring-Anuloplastie (RA) allein + CABG</li> <li>Follow-up: 5 Jahre; Assessment nach 30 Tagen, 6 Monaten, danach Jährlich</li> <li>Population: n=96, moderate/schwere ischämische MKI, KHK</li> <li>primärer Endpunkt: LV remodeling (LVEDD)</li> <li>sekundäre Endpunkte: Echo-Parameter, Gesamtüberleben, AE, QoL, Wiederauftreten der MKI/Reoperation</li> <li>Studienzeitraum: 2007-2015</li> <li>Ort: single-center, Italien</li> </ul>	Effektivität  LVEDD-Veränderung gegenüber Baseline nach 5 Jahren: -5.8 ± 4.1 mm (PMA) vs0.2 ± 2.3 mm (RA); HR 1.67 (95% CI 1.12-2.20), p < 0.001  LVEF-Veränderung gegenüber Baseline nach 5 Jahren: +8,8% (PMA) vs. +2,5%; p<0,001  Krankenhausmortalität: n=4 (RA) vs. n=3 (PMA), n.s.  Gesamtmortalität: 22.9% (PMA) vs. 29.2% (RA), n.s.  Wiederauftreten MKI: 55.9% (RA) vs. 27.0% (PMA), p = 0.013 (ARR 28,9, NNT 4)  Reoperation: 14,6% (RA) vs. 6,2% (PMA), p=0,181  andere Endpunkte (AE, QoL, NYHA-Klasse): keine sig. Unterschiede authors conclusion: "In patients with severe ischemic mitral regurgitation undergoing mitral valve repair and revascularization surgery, combining papillary muscle approximation with undersized, restrictive mitral annuloplasty results in better left ventricular geometry and function and less recurrent mitral regurgitation that restrictive mitral annuloplasty without approximation of the subvalvular apparatus but no difference in 5-year survival."	ocebm 2 (Rct) "einfache" 1:1 Randomisierung, Allocation concealment nicht beschrieben, Verblindung der untersuchenden Kardiologen Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen, Drop-out beschrieben (Diagramm) Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen ausführlich beschrieben Interessenkon-flikte/Sponsoring beschrieben (kein industrieller Sponsor)
Anantha NM. Surgical Repair of Moderate Is- chemic Mitral Regurgi- tation-A Systematic Review and Meta- analysis. Thorac Car- diovasc Surg 2017.	systematischer Review und Metaanalyse, Einschluss von RCT und Kohortenstudien (auch retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis Juni 2016  • Population: moderate funktionale ischämische Mitralklappeninsuffizienz (MKI)  • Ein- und Ausschlusskriterien: milde/starke MKI, gleichzeitige andere chirurgische Intervention	mean follow-up: 35,3 Monate Effektivität Gesamtmortalität: 10 Studien: RR 0,96 (95% CI 0,75-1,24), p=0,775 nur RCTs: RR 1.08 (95% CI 0.62–1.88), p = 0,775 frühe Mortalität (8 Studien): keine Unterschiede nach MKI-Chirurgie: seltener erneute moderate/schwere MKI RR: 3.24 (95% CI: 1.79–5.89), p < 0.001	OCEBM 1-2 (Systemati- scher Review von vor- wiegend Observations- studien) AMSTAR 6/11 y-y-y-n-n-y-ca-n-y-y-n







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	<ul> <li>Interventionen: CABG+MKI-Chirurgie (fast ausschließlich Repair)</li> <li>Vergleichsgruppen: CABG allein</li> <li>Endpunkte: Gesamtüberleben</li> <li>Body of Evidence: 7 Observationsstudien, 4 RCT; 527 (CABG+MKI-Chirurgie) vs. 873 (CABG allein) Patienten RCT: Fattouch 2009, Chan 2012, Bouchard 2014, Michler 2016</li> <li>Obs. Studien: Prifti 2001, Harris 2002, Wong 2005, Kang 2006, Goland 2009, Jeong 2012, Diken 2014</li> </ul>	Sicherheit kardiale Events: keine Unterschiede authors conclusion: Addition of MVR/Re to CABG in patients with moderate ischemic MR did not result in improvement in early or overall mortality, stroke risk, or intermediate markers of LV function when compared with CABG alone.	keine Qualitätsbewer- tung der eingeschlosse- nen Studien; allgemei- ner Hinweis auf hohes Biasrisiko bei retrospek- tiven Studien
Michler RE. Two-Year Outcomes of Surgical Treatment of Moder- ate Ischemic Mitral Regurgitation. N Engl J Med 2016;374(20):1932- 41.	<ul> <li>RCT</li> <li>Intervention: CABG vs. CABG+Mitralklappenchirurgie (Anuloplastie)</li> <li>Follow-up: 6 Monate, 1 Jahr, 2 Jahre</li> <li>Population: n=301, moderate ischämische MKI</li> <li>Ausschlusskriterien: strukturelle MKI</li> <li>primärer Endpunkt: LV reverse remodeling (LVESVI) nach 1 Jahr</li> <li>Studienzeitraum: 2008-2015</li> <li>Ort: USA, multicenter</li> </ul>	Baseline-Patientencharakteristika separat publiziert in Smith 2014: vergleichbar zwischen Gruppen Effektivität LVESVI nach 2 Jahren: kein sig. Unterschied (z score, 0.38; p = 0.71) moderate/schwere MKI nach 2 Jahren: höher in CABG-Gruppe (32.3% vs. 11.2%, P<0.001); dabei schwere MKI selten (2%) Mortalität: keine sig. Unterschiede (10.6% CABG allein vs. 10.0% Kombination; HR 0.90 [95% CI 0.45-1.83], p = 0.78) Hospitalisierung: keine Unterschiede Sicherheit SAE: keine sig. Unterschiede authors conclusion: In patients with moderate ischemic mitral regurgitation undergoing CABG, the addition of mitral-valve repair did not lead to significant differences in left ventricular reverse remodeling at 2 years. Mitral-valve repair provided a more durable correction of mitral regurgitation but did not significantly improve survival or reduce overall adverse events or readmissions and was associated with an early hazard of increased neurologic events and supraventricular arrhythmias.	OCEBM 2 (RCT) Block-Randomisierung Allocation concealment nicht beschrieben keine Verblindung Patientencharakteristika in separater Publikation beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben (Consort-Diagramm) Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse geringes Cross-over Interessenkon- flikte/Sponsoring beschrieben
Teng Z. Additional mitral valve procedure and coronary artery bypass grafting versus isolated coronary artery bypass grafting in	systematischer Review und Metaanalyse, Einschluss von RCT und Kohortenstudien (prospektiv, retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis Dez 2014  • Population: ischämische Mitralklappeninsuffizienz (MKI)  • Ein- und Ausschlusskriterien: signifikante MKI (>=2+)	nicht extrahiert – Suchzeitraum weit zurückliegend (Dezember 2014), aktuellerer Review vorhanden (Anantha 2017)	







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
the management of significant functional ischemic mitral regurgitation: a meta-analysis. J Cardiovasc Surg (Torino) 2017;58(1):121-30.	<ul> <li>Interventionen: CABG+MKI-Chirurgie</li> <li>Vergleichsgruppen: CABG allein</li> <li>Body of Evidence: 13 Studien, davon 11 retro-/prospektive Observationsstudien (n=2661), 2 RCT (n=175); davon 9 repair, 5 (sic!) repair oder replacement</li> <li>RCT: Fattouch 2009, Chan 2012</li> <li>Obs. Studien: Prifti 2001, Harris 2002, Trichon 2003, Diodnto 2004, Kim 2004, Wong 2005, Buja 2006, Kang 2006, Mihaljevic 2007, Bonacci 2007, Goland 2009</li> </ul>		
Altarabsheh SE. Meta- Analysis of Usefulness of Concomitant Mitral Valve Repair or Re- placement for Moder- ate Ischemic Mitral Regurgitation With Coronary Artery By- pass Grafting. Am J Cardiol 2017;119(5):734-41.	systematischer Review und Metaanalyse, Einschluss von RCT und Kohortenstudien (prospektiv, retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis Jan 2016  • Population: ischämische Mitralklappeninsuffizienz  • Interventionen: CABG+MKI-Chirurgie (keine Angaben zum Anteil von Replacement/Repair)  • Vergleichsgruppen: CABG allein  • Endpunkte: Gesamtüberleben  • Body of Evidence: 7 retro-/prospektive Observationsstudien, 4 RCT; 547 (CABG+MKI-Chirurgie) vs. 900 (CABG allein) Patienten  RCT: Fattouch 2009, Chan 2012, Smith 2014, Bouchard 2014  Obs. Studien: Prifti 2001, Harris 2002, Di Donato 2003, Wong 2005, Goland 2009, Jeong 2012, Diken 2014	nicht extrahiert – aktuellerer Review vorhanden (Anantha 2017) weitgehende Übereinstimmung der eingeschlossenen Studien mit Anantha 2017, aber ohne Michler 2016, keine Angaben zum Anteil von Replacement/Repair	
Kopjar T. Meta-analysis of concomitant mitral valve repair and coronary artery bypass surgery versus isolated coronary artery bypass surgery in patients with moderate ischaemic mitral regurgitation. Eur J Cardiothorac Surg 2016;50(2):212-22.	systematischer Review und Metaanalyse, Einschluss von RCT und Kohortenstudien (auch retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis Juni 2016  • Population: moderate ischämische Mitralklappeninsuffizienz (MKI)  • Interventionen: CABG+MKI-Chirurgie (fast ausschließlich Repair)  • Vergleichsgruppen: CABG allein  • Endpunkte: Gesamtüberleben, NHYA >=2, MR >=2  • Body of Evidence: 5 Observationsstudien, 4 RCT; n=1161 (CABG+MKI-Chirurgie) vs. (CABG allein) Patienten RCT: Fattouch 2009, Chan 2012, Bouchard 2014, Smith 2014	nicht extrahiert – aktuellerer Review vorhanden (Anantha 2017) Weitgehende Übereinstimmung der eingeschlossenen Studien mit Anantha 2017, aber ohne Michler 2016	







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Obs. Studien: Harris 2002, Di Donato 2003, Wong 2005, Goland 2009, Diken 2014		
Chatterjee S. Does Surgical Repair of Moderate Ischemic Mitral Regurgitation Improve Survival? A Systematic Review. Curr Cardiol Rep 2016;18(3):22.	systematischer Review ohne Metaanalyse, Einschluss von RCT und Kohortenstudien (auch retrospektiv)  • Suchzeitraum: bis August 2015  • Population: moderate ischämische Mitralklappeninsuffizienz (MKI)  • Interventionen: CABG+MKI-Chirurgie (fast ausschließlich Repair)  • Vergleichsgruppen: CABG allein, MKI-Chirurgie allein  • Endpunkte: Gesamtüberleben  • Body of Evidence: 11 Studien, Observationsstudien, 4 RCT; n=1161 (CABG+MKI-Chirurgie) vs. (CABG allein) Patienten  RCT: Chan 2012, Smith 2014, Fattouch 2009  CCT/ Obs. Studien: Bonacchi 2006, Harris 2002, Michael 2004, Kim 2005, Kang 2006, Goland 2009, Mihaljevic 2015, Deja 2012	nicht extrahiert – aktuellerer Review vorhanden (Anantha 2017) Weitgehende Übereinstimmung der eingeschlossenen Studien mit Anantha 2017, aber ohne Michler 2016, nur narrative Synthese	
Ansari MT. Mitral Valve Clip for Treat- ment of Mitral Regur- gitation: An Evidence- Based Analysis. Ont Health Technol As- sess Ser 2015;15(12):1-104.	HTA, systematischer Review ohne Metaanalyse, RCT oder Observationsstudien (auch retrospektiv)  • Suchzeitraum: 1994 bis Feb 2014  • Body of Evidence: 8 Studien (n=1015), davon 1 RCT (EVEREST II); gemischte Ätiologie  Mauri 2013 (RCT=Everest II, vorwiegend primäre MKI), Conradi 2013, Conradi 2013 (II), Paranykaya 2013 (vorwiegend primäre MKI), Ajello 2013 (sekundäre MKI), Schau 2013 (73% primäre MKI), Buzzatti 2013 (70% primäre MKI), Whitlow 2012	nicht extrahiert - keine gesonderte Auswertung für sekundäre MKI	







### Anhang 3.5.2 Update-Recherche für 3. Auflage

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
El Moheb M et al. Implantable cardiac defibrillators for people with non-ischaemic cardiomyopathy. Cochrane Database Syst Rev 2018; 12:CD012738.	Syst. Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis Januar 2018 Population: Herzinsuffizienz Intervention: ICD-Implantation Vergleich: Standardbehandlung Endpunkte: Mortalität, Plötzlicher Herztod, AE Body of Evidence: 6 RCT (n=3128) CAT (1991-1997) AMIOVIRT (1996-2001) COMPANION (2000-2002; CRT-D vs. CRT-P; 41% non-isch.) DEFINITE (2002-2004) SCD-HeFT (1997-2001; 48% non-isch.) DANISH (2007-2016; inkl. CRT 58%)	Mortalität 16.5 to 67.6 months: HR (n=6)0,78 (0,66; 0,92); RR (n=4) 0,87 (0,72; 1,05); NNTB 24; GRADE: high Sensitivitätsanalyse nach Publikationsjahr (z. B. wegen Vergleichbarkeit der med. Basistherapie): kein Einfluss CV-Mortalität 22.8 to 67.6 months: HR (n=2): 0.78 [ 0.58, 1.05 ]; RR (n=4): 0.75 [ 0.46, 1.21 ] nicht sig., GRADE: moderate (sehr breites KI) Plötzlicher Herztod 24 to 67.6 months: HR (n=3) 0,45 (0,29; 0,70); NNTB 25, GRADE: high Noncardiovascular mortality 22.8 to 67.6 months: RR (n=4) 1.17 (0.81 to 1.68) AE: nur von DANISH berichtet; erhöhtes Risiko für Geräteinfektionen, Pneumothorax und Blutungen; GRADE: moderate (wenige Events, sehr breite CI) authors conclusion: Our findings suggest that ICD should be implemented for primary prevention in people with non-ischaemic cardiomyopathy The high number of patients with non-ischaemic cardiomyopathy needed to prevent one sudden cardiac death (25 patients), reinforces the need of finding better ways of risk stratifying patients with non-ischemic cardiomyopathy, as based on current guidelines, the large majority of these patients (> 90%) will not have their lives saved by the device.	OCEBM 1 AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-11/11 Anmerkung: Poolen der RR für alle 6 Stu- dien nicht möglich, da für 2 Studien nur noch HR für die nicht-is- chäm. Subgruppe ver- fügbar, aber keine Pri- märdaten (Eventraten) mehr

# **Anhang 3.6** Evidenztabellen Kapitel Komorbiditäten Asthma/COPD

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Salpeter SR, Ormiston TM, Salpeter EE, Wood-Baker R. Cardioselective beta- blockers for reversible airway disease. Cochrane Database of Systematic Reviews 2002, Issue 4. Art. No.: CD002992.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis Juni 2011 (Updaterecherche) Population: reversible obstriktive Atemwegserkrankungen (Asthma, COPD mit reversibler Komponente) Intervention: kardioselektive Betablocker in Verbindung mit Beta2-Agonist Endpunkte: 1. change in FEV1 (forciertes expiratorisches Volumen pro Sekunde) in response to placebo or study drug; 2. FEV1 response to beta2-agonist administered after pla- cebo or study drug;	Einzeldosis: FEV1 (n=660): 7.46% (95% CI 5.59 to 9.32) reduction, but with a 4.63% (95% CI 2.47 to 6.78) increase in FEV1 with beta2-agonist, compared to placebo. 3-28 Tage Behandlung: - FEV1 (n=174): MD -0.42% change from baseline (95% CI -3.74 to 2.91) - Ansprechen auf Beta2-Agonisten: 8.74% (95% CI 1.96 to 15.52) Authors' conclusions Cardioselective beta-blockers given in mild to moderate reversible airway disease or COPD do not produce adverse respiratory effects. Given their demonstrated benefit in conditions such as heart failure, cardiac arrhythmias and hypertension, these agents should not be	OCEBM: 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-n-n-y-(y)-n 8/11 - Bewertung der methodischen Studienqualität entspricht nicht heutigen Standards, Risk of bias nicht mit etablierten Tools und

© <del>azq</del> 2019



Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
DOI: 10.1002/14651858.CD 002992.	3. number of patients with reported symptoms during the trial, such as wheezing, dyspnea or asthma exacerbation; 4.the weekly use of inhaled short-acting beta2-agonists (nur bei Studien zur Dauerbehandlung) Evidenzbasis: Einzeldosis: 19 RCT (n=240) Dauerbehandlung: 10 RCT (n=141)	withheld from such patients. Long-term safety still needs to be established.	nicht für Einzelstudien dargestellt - Publication bias: fun- nel plot zwar berichtet, aber nicht abgebildet keine Anwendung von GRADE, quality of evi- dence für einzelne Ef- fekte nicht bewertet
Salpeter SR, Ormiston TM, Salpeter EE. Cardioselective betablockers for chronic obstructive pulmonary disease. Cochrane Database of Systematic Reviews 2005, Issue 4. Art. No.: CD003566. DOI: 10.1002/14651858.CD 003566.pub2.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis August 2010 (Updaterecherche) Population: COPD Intervention: kardioselektive Betablocker Endpunkte: forced expiratory volume in one second (FEV1), COPD-Symptomatik; Ansprechen auf FEV2-Agonisten Evidenzbasis: Einzeldosis: 11 RCT (n=131) Dauerbehandlung: 11 RCT (n= 185);	Einzeldosis: kein Effekt auf FEV1: MD -2.08% (95% CI -5.25 to 1.09) kein Effekt auf Symptomatik: Risk difference (RD) 0.0% (95%CI -0.04 to 0.04) keine Änderung beim Ansprechen auf FEV2-Agonisten: MD -1.21%; 95% CI -10.97 to 8.56  Dauerbehandlung (Follow-up: 2 Tage-16 Wochen): kein Effekt auf FEW1: MD 2.73; 95% CI -6.03 to 0.57 kein Effekt auf Symptomatik: RD -0.01; 95% CI -0.06 to 0.04 keine Änderung beim Ansprechen auf FEV2-Agonisten: MD -0.70; 95% CI -5.02 to 3.63  Subgruppenanalysen (CV-Erkrankung, 8 Studien): konsistente Ergebnisse Authors' conclusions: Cardioselective beta-blockers, given to patients with COPD in the identified studies did not produce adverse respiratory effects. Given their demonstrated benefit in conditions such as heart failure, coronary artery disease and hypertension, cardioselective beta-blockers should not be routinely withheld from patients with COPD.	OCEBM: 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT)  AMSTAR  y-y-y-y-y-y-n-n-y-(y)-n  8/11  - Bewertung der methodischen Studienqualität entspricht nicht heutigen Standards, Risk of bias nicht mit etablierten Tools und nicht für Einzelstudien dargestellt, nur allocation concealment aufgeführt  - Publication bias nicht dargestellt  - keine Anwendung von GRADE, quality of evidence für einzelne Effekte nicht bewertet  - Risk of Bias nur verbal zusammenfassend beschrieben: kleine Cross-over-Studien, sehr alt, nicht immer doppel-blind; 80% Männer; Randomisierungsprozess unklar  + Sensitivitätsanalysen durchgeführt







# Psychische Komorbidität

Recherchestrategie: Leitlinien-Adaptation; aggregierte Evidenz aus Quellleitlinien

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Huibers MJ, Beurskens AJ, Bleijenberg G, et al. The effectiveness of psychosocial interven- tions deliv-ered by general practitioners. Cochrane Database Syst Rev 2003(2):CD003494. DOI: 10.1002/14651858.CD 003494. http://www.ncbi.nlm.ni h.gov/pub- med/12804471.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT, CCT, CPPT Suchzeitraum: bis Januar 2002 Population: distinct disorders or health complaints Intervention: psychosocial interventions by general practitioners (alle Arten) Endpunkte: alle Evidenzbasis: 8 Studien, davon 2 zu Depression für schwere ("major") Depression: Mynors-Wallis 1995 (n=61), problem solving vs. amitriptyline vs. placebo Mynors-Wallis 2000 (n=75)	schwere Depression (Metaanalyse, 2 Studien; n=136; problem solving vs. antidepressant treatment (12 Wochen)  "Recovered" (hamilton rating scale =< 7): RR 0.93 [ 0.62, 1.39 ] hamilton rating scale (depression) RR 0.77 [ -2.45, 4.00 ] authors conclusion:  There is good evidence (level 1) that problem-solving treatment by a GP is no less effective than antidepressant treatment on depression, psychological symptoms and social functioning.  There is limited evidence (level 3) that problem-solving treatment by a GP is more effective than placebo treatment on depression and social functioning.  Finally, there is limited evidence (level 3) that problem-solving by a GP is no less effective than problem-solving by a practice nurse or combination treatment on depression, psychological symptoms or social functioning. andere (z. B. Somatisierungsstörungen, Tabakverzicht, Alkoholreduktion): kaum oder widersprüchliche Evidenz	OCEBM: 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT) AMSTAR y-y-y-n-y-y-y-y-n-n 8/11 Bewertung der methodischen Studienqualität mit MACL-Tool noch keine Anwendung von GRADE; Angabe von evidence- level; aber Kriterien für Bewer- tung unklar
Jeyanantham K, Kotecha D, Thanki D, Dekker R, Lane DA. Effects of cognitive behavioural therapy for depression in heart failure patients: a systematic review and meta-analysis. Heart Fail Rev. 2017 Nov;22(6):731-741. doi: 10.1007/s10741-017-9640-5.	syst. Review und Metaanalyse, RCT, Beobachtungsstudien  • Suchzeitraum: bis März 2016  • Population: HI + depressio/depressive symptoms  • Interventionen: cognitive behavioural therapy (CBT; both cognitive and behavioural components)  Ausschluss: nur kognitive oder nur behaviourale Therapie  • Vergleichsgruppen: v.a. usual care  • Endpunkte: change in depression (diverse Fragebögen), quality of life (diverse Fragebögen), hospitalisation, mortality  • Body of Evidence: 6 Studien (n=320)  Gary 2010, Dekker 2010, Dekker 2011, Dekker 2012, Freedland 2015, Lundgren 2015	CBT vs. usual care (3 months follow-up; 6 Studien, n=320) depression scores: SMD -0.32 (95% CI -0.59 to -0.04, p = 0.03) quality of life scores: n.s. Hospital admissions, mortality n.s. authors conclusion: CBT may be more effective than usual care at improving depression scores and quality of life for heart failure patients initially following CBT and for depression at 3 months	OCEBM: 1-2 (systematischer Review, nicht nur RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11 für Metaanalyse aufgrund der unterschiedlichen Skalen SMD genutzt -> klinische Relevanz des Effekts (Cohen's d): 0,2 klein, 0,5 moderat, 0,8 groß
Tu R-H, Zeng Z-Y, Zhong G-Q, et al. Ef- fects of exercise train- ing on depression in patients with heart fail- ure: A systematic re- view and meta-analy-	syst. Review und Metaanalyse, RCT  • Suchzeitraum: bis August 2013  • Population: HI  • Einschluss: HFrEF und HFpEF  • Interventionen: Training (auch als Komponente eines umfassenden Programms)  • Vergleichsgruppen: kein Training	mittleres Alter 54-81 Jahre; vorwiegend HFrEF Art des Trainings: walking, bicycle, treadmill, games, jogging, calisthenics, Tai Chi Chuan, Krafttraining Dauer und Intensität: 2-7/Woche, 20-60 min, 6 Wochen bis 1,5 Jahre teils klinikbasiert, teils ambulant Ergebnisse (Depression; 16 Studien, n=3266) SMD -0.38 (95% CI -0.55 to -0.21), P <0.00001 (I² =54%)	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von CCT/RCT) AMSTAR ca-y-y-y-n-y-y-y-y-n 8/11

© <u>azq</u> 2019







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
sis of randomized controlled trials. Eur J Heart Fail 2014; 16(7):749–57. DOI: 10.1002/ejhf.101. http://www.ncbi.nlm.ni h.gov/pub- med/24797230.	Endpunkte: Depressive Symptome (13 verschiedene Instrumente, z. B. HADS u.v.a.)     Body of Evidence: 19 Studien (n=3447)	Subgruppenanalyse: Effekte bei jüngeren (<65 J.) und älteren (>65 J.) Patienten konsistent	- sehr viele unterschiedliche In- strumente zur Ergebung der de- pressiven Symptome für Metaanalyse aufgrund der unterschiedlichen Skalen SMD genutzt -> klinische Relevanz des Effekts (Cohen's d): 0,2 klein, 0,5 moderat, 0,8 groß
O'Connor CM, Jiang W, Kuchibhatla M, et al. Safety and efficacy of sertraline for depression in patients with heart failure: Results of the SADHART-CHF (Sertraline Against Depression and Heart Disease in Chronic Heart Failure) trial. J Am Coll Cardiol 2010; 56(9):692–9.	RCT, n=469 Intervention: sertraline 50 to 200 mg/day vs. placebo Population: LVEF ≥ 45%, NYHA II-IV + Depression (DSM-IV: major dep. Disorder) Endpunkte: change in depression severity (Hamilton Depression Rating Scale [HDRS] total score); composite cardiovascular status Follow-up: 12 Wochen	HDRS total score mean ± SE change from baseline to 12-weeks: -7.1 ± 0.5 (sertraline) vs6.8 ± 0.5 (placebo) (P<.001 from baseline, P=.89 between groups, mean change between groups -0.4, 95% CI -1.7, 0.92) cardiovascular score worsened, 29.9% vs. 31.1% improved, 40.6% vs. 43.8% unchanged 29.5% vs. 25.1% (P=0.78). authors conclusion: Sertraline was safe in patients with significant HF. However, treatment with sertraline compared with placebo did not provide greater reduction in depression or improved cardiovascular status among patients with HF and depression.	OCEBM 2 (RCT) Selection bias: Randomisierung: Allocation concealment: unclear (nicht berichtet) Performance bias: Verblindung von Teilnehmern und Personal: unclear ("double-blind"; Details nicht berichtet) Detection bias: Verblindung der Ergebnisevaluation: low Attrition bias: Verlust von Studienteilnehmern (Drop-out)/ fehlende Daten: low ITT-Analyse: ja Reporting bias: selektive Ergebnisdarstellung: low Andere Biasursachen: unclear Baseline Patientencharakteristika nicht für alle Kriterien ausbalaciert (z. B. Geschlecht, HI-Hospitalisierungen; % Major depression); keine Angabe von p Interessenkonflikte/ Sponsoring: beschrieben, Studie öffentlich finanziert, Medikation gesponsert vom Hersteller (Pfizer); "Pfizer had no other role in any aspect"; einige Autoren mit Verbindung zu Pfizer (auch Erstautor)
Angermann CE, Gelbrich G, Störk S, et al. Effect of Escitalopram	RCT, n=372 Intervention: escitalopram (10-20mg) vs. placebo	medianes follow-up: 18,4 Monate Tod oder Hospitalisierung: 63% vs. 64% HR 0.99 [95%CI,0.76 to 1.27]; P=0,92	OCEBM 2 (RCT)







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
and Hospitalization in Patients With Heart Failure and Depression: The MOOD-HF Randomized Clinical Trial. JAMA 2016; 315(24):2683–93.	Population: LVEF ≥ 45%, NYHA II-IV + Depression (PHQ-9; DSM) primärer Endpunkt: time to all-cause death or hospitalization sek. Endpunkte: Sicherheit, Schwere der Depression (10-i-tem Montgomery-Åsberg Depression Rating Scale) Follow-up: 2 Jahre	Depression Score: Escitalopram: 20.2 -> 11.2 placebo: 21.4 -> 12.5 between-group difference-0.9 [95%CI,-2.6 to 0.7]; P = .26 safety "comparable authors conclusion: In patients with chronic heart failure with reduced ejection fraction and depression, 18 months of treatment with escital-opram compared with placebo did not significantly reduce all-cause mortality or hospitalization, and there was no significant improvement in depression. These findings do not support the use of escitalopram in patients with chronic systolic heart failure and depression.	Selection bias: Randomisierung: Allocation concealment: low (Protokoll)  Performance bias: Verblindung von Teilnehmern und Personal: low (Protokoll)  Detection bias: Verblindung der Ergebnisevaluation: low (Protokoll)  Attrition bias: Verlust von Studienteilnehmern (Drop-out)/ fehlende Daten: low  ITT-Analyse: "modified intentionto-treat population" aufgrund withdrawn consent  Reporting bias: selektive Ergebnisdarstellung: low  Andere Biasursachen: low  Baseline Patientencharakteristika ausbalaciert: ja  Interessenkonflikte/ Sponsoring: beschrieben, Studie öffentlich finanziert; Studienmedikation generisch (d.h. keine Verzerrung zugunsten eines bestimmten Herstellers)  weiteres: angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ja

# Frailty

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Apostolo J. et al. Predicting risk and outcomes for frail older adults: an umbrella review of frailty screening tools. JBI Data-	Metareview von syst. Reviews, Metaanalysen und gepoolten Analysen (dort eingeschlossene Studien waren vorwiegend Beobachtungs-/Kohortenstudien)  • Suchzeitraum: 2001 bis Oktober 2015  • Population: Menschen >60 Jahre (ambulant, stationär, Pflegeeinrichtungen)  • Interventionen: diverse Frailty-Parameter	narrative Synthese; keine Metaanalyse aufgrund hoher Heterogenität 26 Fragebögen/Kurzassessments + 8 Frailty-Indikatoren identifiziert gesuchte Endpunkte oftmals nicht berichtet, daher diesbezüglich keine Aussage möglich Frailty Index: diagnostic and predictive characteristics "satisfactory" Gait speed: high sensitivity, moderate specificity, excellent predictive ability for future disability in activities of daily living	OCEBM 1 (Metareview von syst. Reviews) AMSTAR (nur bedingt anwendbar, da Meta-Review) y-y-y-y-y-(y)-y-y-na-na-n 9/9

© **azq** 2019





Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
base System Rev Implement Rep. 2017 Apr;15(4):1154-1208.	<ul> <li>Vergleichsgruppen: verschiedene Referenztests</li> <li>Endpunkte: reliability, validity, diagnostic accuracy; predictive ability</li> <li>Body of Evidence: 5 SR (n=227.381)</li> </ul>	low physical activity: starker Prädiktor für weiter Abnahme der Aktivitäten des täglichen Lebens authors conclusion: Only a few frailty measures seem to be demonstrably valid, reliable and diagnostically accurate, and have good predictive ability Perhaps the most salient positive finding is the clear usefulness of simple risk indicators, with slow gait speed showing as having excellent predictive abilities.	Methodische Qualität der eingeschlossenen Reviews bewertet mit JBI critical appraisal checklist for systematic reviews and research synthesis; 5 Reviews aufgrund methodischer Mängel in Synthese nicht berücksichtigt
Apostolo J. et al. Effectiveness of interventions to prevent pre-frailty and frailty progression in older adults: a systematic review. JBI Database System Rev Implement Rep. 2018 Jan;16(1):140-232.	Syst. Reviews (RCT, NRCT, quasi-experimental studies)  • Suchzeitraum: 2001 bis November 2015  • Population: Menschen >65 Jahre (pre-frail, frail)  • Interventionen: diverse zur Primär- und Sekundärprophylaxe von Frailty, z. B. körperliche Aktivität, nutritional supplementation, kognitives Training, hormone replacement u.a. einzeln oder in Kombination  • Vergleichsgruppen: Standardbehandlung  • Endpunkte: frailty; Kognition, Lebensqualität, Aktivität, Funktionalität u.a.  • Body of Evidence: 21 Studien (n=5275)	narrative Synthese; keine Metaanalyse aufgrund hoher Heterogenität körperliche Aktivität: effektiv bezüglich diverser Endpunkte in Gruppen, aber nicht, wenn 1:1 Training zu Hause Nahrungsergänzung (z. B. Milchfette, Proteingetränke, hochkalorische Nahrung, Spurenelemente): "vorteilhafte Effekte", aber jeweils basierend auf sehr kleinen Einzelstudien mit teils sehr kleinen Effektgrößen authors conclusion: Exercise and nutrition interventions were amongst the most successful interventions to reduce frailty. Interventions delivered in group sessions were more successful than exercise interventions delivered one-to-one.	OCEBM 1-2 (systematischer Review, nicht nur RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-na-n-n 9/10 Methodische Qualität der eingeschlossenen Reviews bewertet mit JBI critical appraisal checklist for systematic reviews and research synthesis; 11 Reviews aufgrund methodischer Mängel in Synthese nicht berücksichtigt
Ellis G et al. Comprehensive geriatric assessment for older adults admitted to hospital. Cochrane Database Syst Rev. 2017 Sep 12;9:CD006211.	syst. Review und Metaanalyse von RCT  • Suchzeitraum: bis Oktober 2016  • Population: stationär aufgenommene Patienten >65 Jahre (Aufnahmegrund nicht berichtet)  • Interventionen: geriatrisches Assessment (Bestandteile heterogen)  • Vergleichsgruppen: usual care  • Endpunkte: zu Hause leben (d.h. nicht verstorben, nicht institutionalisiert); Mortalität, Einweisung in Pflegeeinrichtung, Unselbstständigkeit, kognitive Funktion, Rehospitalisierung u.a.  • Body of Evidence: 29 Studien (26 für Metaanalyse)	Living at home (3 to 12 months, 16 RCT, n=6799): RR 1,06 (1,01 to 1,10) GRADE: high Admission to nursing home (3-to 12 month, 14 RCT, n=6285): RR 0,80 (0,72 to 0,89) GRADE: high Mortalität, Unselbstständigkeit: nicht signifikant andere Outcomes: aufgrund Heterogenität nicht gepoolt, GRADE low authors conclusion: Older patients are more likely to be alive and in their own homes at follow-up if they received CGA on admission to hospital. We are uncertain whether data show a difference in effect between wards and teams, as this analysis was underpowered. CGA may lead to a small increase in costs, and evidence for cost-effectiveness is of low- certainty due to imprecision and inconsistency among studies.	OCEBM 1 (systematischer Review und Metaanalyse von RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11 - sehr viele unterschiedliche Instrumente für geriatrisches Assessment - RoB in Einzelstudien sehr unterschiedlich; sehr hohes Bias-Risiko aufgrund mangender Verblindung von Patienten und Personal







# Eisensupplementierung

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Anker SD. Effects of ferric carboxymaltose on hospitalisations and mortality rates in iron-deficient heart failure patients: An individual patient data meta-analysis. Eur J Heart Fail 2018; 20(1):125–33.	Metaanalyse von RCT auf Individualdatenbasis Zeitraum: bis Juni 2016 Population: HFrEF (LVEF ≤ 45%) NYHA II/III + Eisenmangel Interventionen: ferric carboxymaltose Vergleichsgruppen: Placebo Endpunkte: wiederholte CV-Hospitalisierung, CV-Mortalität u.a. Body of Evidence: 4 RCT Arutyunov 2009 (FER-CARS-01) Anker 2009 (FAIR-HF) EFFICACY-HF (n=34) (nicht publ.) Ponikowski 2015 (CONFIRM-HF)	Metaanalyse n=839 (507 vs. 335) Baseline: mehr Patienten mit NYHA III in Interventionsgruppe Ergebnisse (ohne Kompositendpunkte): HI-Hospitalisationen: 7,3% (22 events) vs. 19,1 % (43 events); RR 0.41 (0.23– 0.73) p=0.003 CV-Hospitalisierungen: 17,4% (52 events) vs. 33,3% (75 events); RR 0.54 (0.36– 0.83) p=0.004 Hospitalisierungen: 29,7% (89 events) vs. 44,0% (99 events) RR 0.71 (0.50–1.01) p=0.056 Gesamtmortalität: 6,3% vs. 8,4% pro 100 Patientenjahre (% insgesamt nicht berichtet) Subgruppenanalysen: deutlich geringerer Effekt bei TSAT ≥20.1% Sicherheit: AEs 62,5% vs. 64,2% keine schwerern allergischen Reaktionen	OCEBM n.a.  AMSTAR nicht anwendbar (kein syst. Review) + aktuellste Metaanalyse + Individualdatenbasis + 1 Wirkstoff - hohes Risiko für Selektionsbias (keine syst. Recherche) - ausschließlich Hersteller-gesponsterte Studien eingeschlossen, Metaanalyse selbst auch Herstellergeponsert - Arutyunov 2009 (FER-CARS-01): nur als Abstract publiziert; Patienten mit HI + chronischer Nierenerkrankung - EFFICACY-HF abge brochen, nicht publiziert herstellergesponsert
Dalal J. Effect of ferric carboxymaltose on hospitalization and mortality outcomes in chronic heart failure: A meta-analysis. Indian Heart J 2017; 69(6):736–41.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT Zeitraum: bis August 2016 Population: HFrEF NYHA II/III + Eisenmangel Interventionen: ferric carboxymaltose Vergleichsgruppen: Placebo Ausschluss: Studiendauer <12 Wochen Endpunkte: Hospitalisierung, Mortalität Body of Evidence: 2 Studien Anker 2009 (FAIR-HF)	nicht extrahiert und bewertet, da redundant	







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Ponikowski 2015 (CONFIRM-HF)		
Theidel U. Budget impact of intravenous iron therapy with ferric carboxymaltose in patients with chronic heart failure and iron deficiency in Germany. ESC Heart Fail 2017; 4(3):274–81.	Kostenmodellierungsstudie für Deutschland Population: HFrEF NYHA II/III + Eisenmangel Interventionen: ferric carboxymaltose Vergleichsgruppen: Placebo Endpunkte: Kosten (Preis FCM 1000 mg: 316,71 €) Body of Evidence: n=833 Arutyunov 2009 (FER-CARS-01) Anker 2009 (FAIR-HF) EFFICACY-HF (n=34) (nicht publ.) Ponikowski 2015 (CONFIRM-HF)	Gegenüberstellung Kosten für FCM vs. eingesparte Kosten durch seltenere Hospitalisierungen (Hauptantteil), seltenere Arzt- und Hausbesuche, weniger HI-Medikation:  Ergebnis: unter FCM insgesamt 40,- mehr Kosten/Jahr/Patient  "These costs are the financial equivalent of 1522 patientdays saved from hospitalization per 1000 patients and 36.2% of patients being improved by at least one NYHA class in the FCM group compared with 7.1% in the no-iron group."	OCEBM n.a.  AMSTAR nicht anwendbar (kein syst. Review) Kostenmodellierung offenbar nur Kosten für Medikament berücksichtigt, nicht jedoch Kosten für ambulante Verabreichung (Personalkosten: 30 min Beobachtung obligatorisch, Vorhalten von Equipment und entsprechend ausgebildetem Personal für allerg. Schocks) Übertragbarkeit von RCT-Daten auf tägliche Praxis/Gesamtpopulation fraglich herstellergesponsert
Jankowska EA. Effects of intravenous iron therapy in iron-deficient patients with systolic heart failure: A meta-analysis of randomized controlled trials. Eur J Heart Fail 2016; 18(7):786–95.	systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: September 2014 Population: HFrEF + Eisenmangel Ausschluss: ESA Interventionen: Eisenpräparate (iron sucrose, ferric carboxymaltose) Vergleichsgruppen: n.a. Endpunkte: HI-Hospitalisierung, Mortalität; Lebensqualität (diverse Scores), NYHA-Klasse, TmWT, LVEF Body of Evidence: 5 RCT, n=851 Anker 2009 (FAIR-HF) (n=459) Okonko 2008 (n=35) Ponikowski 2015 (CONFIRM-HF) (n=301) Toblli 2007 (n=40) Beck-da-Silva 2013 (n=16)	Mortalität (4 Studien): n.s. (20 vs. 19 events) CV-Mortalität (3 Studien): n.s. (16 vs. 16 events) HI-Hospitalisierung (4 Studien): OR 0,28 (0,16; 0,56); p<0,0001 (18 events vs. 48 events) Komposit-Endpunkte: Mortalität+CV-Hospitalisierung (3 Studien): OR 0,44 (0,30;0,64), p<0,0001 (61 vs. 90 events) CV-Mortalität+HI-Hospitalisierung (2 Studien): OR 0,39 (0,24; 0,63); p=0,0001 (30 events vs. 55 events) weitere sig. Endpunkte: 6MWD, NYHA-Klasse, QoL (alle Scores) Sensitivitätsanalysen: Ergebnisse konsistent bei (nicht) ko-existierender Anämie	OCEBM 1 AMSTAR ca-y-y-n-n-y-y-y-y-n-n 6/11 verschiedene Wirk- stoffe gepoolt Ergebnisse wesentlich getriggert durch FAIR- HF und CONFIRM-HF Studiensponsor: Na- tional Science Centre Poland Col Autoren: u.a. Her- steller des Eisenprä- parates







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Qian C. The Efficacy and Safety of Iron Supplementation in Patients With Heart Failure and Iron Defi- ciency: A Systematic Review and Meta- analysis. Can J Car- diol 2016; 32(2):151– 9.	systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis Dezember 2014 Population: Herzinsuffizienz + Eisenmangel; jegliche LVEF Ausschluss: ESA-Behandlung Interventionen: Eisenpräparate Vergleichsgruppen: keine Therapie oder Placebo Endpunkte: HI-Hospitalisierung, Mortalität, AE Body of Evidence: Anker 2009 (FAIR-HF) (n=459) Arutyunow 2009 (n=57 bzw. 45 für FCM vs. Placebo) Okonko 2008 (n=35) Ponikowski 2015 (CONFIRM-HF) (n=301) Toblli 2007 (n=40)	Baseline-Charakteristika  2 RCT: ferric carboxymaltose  2 RCT: iron sucrose  1 RCT: beides  Follow-up: 14-52 Monate  Effektivität:  HI-Hospitalisierungen (4 Studien, n=835): 3 von 4 Einzelstudien nicht signifikant; gepoolt: 3,6% (18 events) vs. 14% (47 events); OR 0,28 (95% CI 0.16-0.49; P < 0.001) ARR 10,4%  Mortalität (4 Studien, n=867): alle Einzelstudien nicht signifikant; gepoolt: 3,5% (19 events)) vs. 5,4% (18 events); OR, 0.81 (95% CI 0.42-1.57; P =0.53)  Sicherheit (4 STudien)  weniger AE generell in Interventionsgruppen; keine schweren allergischen Reaktionen berichtet	OCEBM 1 AMSTAR ca-y-(y)-n-ca-y-y-y-ca-n 6/11 Supplement nicht verfügbar, daher AM-STAR-Bewertung ggf. unvollständig verschiedene Wirk-stoffe gepoolt Ergebnisse wesentlich getriggert durch FAIR-HF und CONFIRM-HF Funding: National Natural Science Foundation of China Authors: keine Col angegeben
Avni T. The safety of intravenous iron preparations: Systematic review and meta-analysis. Mayo Clin Proc 2015; 90(1):12–23.	systematischer Review und Metaanalyse von RCT; Fokus: SAE Suchzeitraum: bis Dezember 2013 Population: Patienten mit Eisenmangel Interventionen: Eisen i.v. (FCM, Eisensaccharose, Eisenglukonat, Eisenisomaltosid u.a.) Vergleichsgruppen: keine Therapie, Placebo, Eisen oral oder i.m. Endpunkte: SAE Body of Evidence: 103 Studien (n=10.390) für Herzinsuffzienz: 5 Studien Anker 2009 (FAIR-HF) Arutyunow 2009 Beck-da-Silva 2013 (oral) Okonko 2008 Toblli 2007	SAEs with IV iron RR 1.04; 95% CI, 0.93-1.17) Subgruppenanalysen: SAE bei Herzinsuffzienz RR 0.45; 95% CI, 0.29-0.70 NNP 10 Schwere Infusionsreaktionen: gepoolt: RR, 2.47; 95% CI, 1.43-4.28; NNH, 292 nur FCM: RR 1.47 (0.40-5.39) (n.s.) nur Eisenglukonat: RR 5.32 (1.49-18.99), NNH 118 (nicht schwere) Infusionsreaktionen: gepoolt: RR 2.74 (2.13-3.53), NNH 64 alle Einzelwirkstoffe signifikant AE+SAE infusion reactions: RR, 2.47; 95% CI, 1.43-4.28, NNT 200 " the NNH was 200 for serious infusion reactions, and no death or anaphylaxis was reported by any trial. The feared anaphylactic reaction is extremely rare and occurs mainly with the high-molecular-weight ID. When assessing each of the formulations separately, there was no statistically significant increase for any of the formulations except FG, and overall, 35 severe infusion reactions were reported for 9223 patients (1:263; range, 101-481), none of which resulted in death. Thus, it seems that the newer formulations are safer to administer and no test dose is required."	OCEBM 1 AMSTAR ca-y-y-y-n-y-y-y-y-n 8/11 Subgruppenanalyse für Herzinsuffzienz nicht als Forest Plot berichtet, nur in Ta- belle; stark getriggert von FAIR-HF 86% der HI-Patienten mit FCM behandelt Sponsoring: industrial sponsorship: 44 Studien (42.7%), non- industrial or academic sponsorship: 10 trials (9.7%); sponsorship unclear: 49 trials (47.5%) übergreifender Review mit Fokus SAE; inkl.







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
			Herzinsuffzienz-spezi- fischer Auswertung - keine klare Definition für "infusion reac- tions"; umfasst offen- bar sowohl lokale als auch systemische Re- aktionen ("general and administration site reaction") -> kein getrenntes Be- richten für schwere al- lergische Reaktionen
Yeo TJ. Single-dose intravenous iron in Southeast Asian heart failure patients: A pilot randomized placebo-controlled study (PRACTICE-ASIA-HF). ESC Heart Fail 2018; 5(2):344–53.	RCT; Fokus: akut dekompensierte HI n=50 FCM vs. Placebo (1:1) Follow-up: 12 Wochen primärer Endpunkt: 6MWT sekundäre Endpunkte: QoL (KCCQ, VAS) Einschluss: aufgrund dekompensierte HI hospitalisierte Patienten mit Eisenmangel (serum ferritin <300 ng/mL wennTSAT <20%)) Ausschluss: Hb >14 g/dL	Baseline-Charakteristika: Interventionsarm jünger, schwerer, mehr m bei 6MWT 6MWT: nicht sig. Unterschied FCM 252 ± 123 to 334 ± 128 m Placebo 243 ± 67 to 301 ± 83 m adjusted mean difference 0.88 m [95% CI 30.2;32.0, P = 0.956] KCCQ, VAS: keine sig. Unterschiede	OCEBM 2 Randomisierung Allocation concealment beschrieben Details der Verblindung beschrieben: ja: durchsichtige Schläuche und Kanülen Patientencharakteristika beschrieben, nicht wirklich ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse: 1 Patienten aus Interventionsarm ausgeschlossen aus Analyse Interessenkonflikte/Sponsoring: National Medical Research

© äzq 2019 201







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
			Council, Singapore; unrestricted research grant Hersteller; alle Autoren Hersteller- Sponsoring oder Her- steller-Mitarbeiter
van Veldhuisen DJ. Effect of Ferric Carboxymaltose on Exercise Capacity in Patients With Chronic Heart Failure and Iron Deficiency. Circulation 2017; 136(15):1374–83.	RCT (EFFECT-HF) n=172 FCM vs. Placebo (1:1); Ein- oder Mehrfachinfusionen Follow-up: 24 Wochen primärer Endpunkt: Peak VO2 sekundäre Endpunkte: Biomarker, QoL (PGA), Sicherheit Einschluss: HFrEF (LVEF ≤ 45%), NYHA II-III, Eisenmangel (serum ferritin <100 ng/mL or a serum ferritin of 100 to 300 ng/mL in combination with a transferrin saturation (TSAT) <20%) Ausschluss: Hb >15 g/dL, Vorhofflimmern, ACS, PCI, CABG, Schlaganfall, Lebererkrankung u.a. "patient global assessment": Definition siehe Anker 2009	Baseline: Alter im Mittel 64 Jahre; 75% männlich Ergebnisse: peak VO2: placebo (least square means –1.19±0.389 mL/min/kg); FCM (– 0.16±0.387 mL/min/kg; P=0.020 between groups) Analyse ohne missing data: P=0.23 NYHA-Klasse: sig. verbessert (p<0,05) (mit_und ohne Imputation der missing data) PGA sig. in Woche 12 und 24	OCEBM 2 Randomisierung Allocation concealment beschrieben? Details der Verblindung beschrieben: "open-label trial with blinded end-point evaluation" "All data were reviewed blindly (ie, unaware of treatment assignment) by the core laboratory in Paris. Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse für prim. Endpunkt PP-Analyse: n=146 29/86 Patienten in Kontrollgruppe mit oraler Eisensupplementierung Interessenkonflikte/Sponsoring: Hersteller







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Lewis GD. Effect of Oral Iron Repletion on Exercise Capacity in Patients With Heart Failure With Reduced Ejection Fraction and Iron Deficiency: The IRONOUT HF Ran- domized Clinical Trial. JAMA 2017; 317(19):1958–66.	IRONOUT-HF: RCT, n=225 Intervention: oral Eisenpolysaccharid (150 mg 2xtäglich) vs. Placebo (1:1) Einschluss: LVEF <40%, NYHA II-IV, Eisenmangel (Ferritin 15-100 ng/mL oder Ferritin 101–299 ng/mL bei TSAT <20%), Hb 9-15 (♂) bzw. 9-13.5 g/dL (♀) Primärer Endpunkt: VO2-Veränderung sekundäre Endpunkte: weitere Parameter der Belastungsfähigkeit, 6MWT, Follow-up: 16 Wochen Therapie,	Baseline: Alter 63 Jahre, 36% Frauen Ergebnisse: VO2: keine sig. Veränderung zwischen Gruppen: +21 mL/min (95% CI -34;76 mL/min; P=0,46) "Among participants with HFrEF with iron deficiency, high-dose oral iron did not improve exercise capacity over 16 weeks. These results do not support use of oral iron supplementation in patients with HFrEF."	OCEBM 2 Randomisierung Allocation concealment beschrieben Details der Verblindung beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse Sponsoring: NHLBI
Toblli JE. Long-Term Effect of Intravenous Iron on Overall Sur- vival and Hospitaliza- tion in Patients with Heart Failure with Re- duced Ejection Frac- tion, Iron Deficiency and Mild Renal Impair- ment: An Open-Label 5-Year Follow Up Ob- servation. JCDR 2017; 11(11):OC18-OC24.	RCT Intervention: Eisensaccharose vs. Placebo (1:1) n=40 (Follow-up von Toblli 2007) Einschluss:: NYHA II-IV, LVEF≤35%, CKD (CrCl 90 mL/m), Hb <12.5 g/dL (♂) bzw. Hb <11.5 g/dl (♀), ferritin <100 ng/ml und/oder TSAT 20% Ausschluss: Hospitalisierung <4 Wochen Primärer Endpunkt: Mortalität Sekundäre Endpunkte: Hospitalisierungen, NYHA-Klasse, Echoparameter, Laborparameter, Nierenfunktion Follow-up: 5 Jahre Nachfolgestudie von Toblli 2007	15 der ursprünglichen 40 Patienten verstorben (4 im Interventionsarm, 11 im Placebo-Arm)  Mortalität: 20% vs. 55%; RR 0.49 (95% CI 0.27;0.90); p=0.048  Hospitalisierungen: 20% vs. 85%; p < 0.001  NYHA-Status und Nierenfunktion verbessert  Studie nicht gepowert für Mortalität/Hospitalisierungen; sehr wenige Events	OCEBM 2 Randomisierung Allocation concealment beschrieben Details der Verblindung beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen kein Drop-out Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse Interessenkonflikte/Sponsoring: Hersteller
Toblli JE. Changes in Echocardiographic	RCT	Hb, Ferritin und TSAT sig. verbessert	OCEBM 2







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Parameters in Iron Deficiency Patients with Heart Failure and Chronic Kidney Dis- ease Treated with In- travenous Iron. Heart Lung Circ 2015; 24(7):686–95.	Intervention: Eisensaccharose vs. Placebo (1:1) n=60 (davon n=40 aus Toblli 2007) Einschluss:: NYHA II-IV, LVEF≤35%, CKD (CrCl 90 mL/m), Hb <12.5 g/dL (♂) bzw. Hb <11.5 g/dl (♀), ferritin <100 ng/ml und/oder TSAT 20% Ausschluss: Hospitalisierung <4 Wochen Primärer Endpunkt: n.a. Sekundäre Endpunkte: n.a. Follow-up: 6 Monate Nachfolgestudie von Toblli 2007; zusätzlich 20 neue Patienten	Kreatininclearance sig. verbessert einige Echoparameter sig. verbessert NYHA-Klasse sig. verbessert	Randomisierung Allocation concealment beschrieben Details der Verblindung beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen kein Drop-out Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse Interessenkonflikte/Sponsoring: Hersteller Nachfolgestudie von Toblli 2007; nur 20 neue Patienten dazugenommen -> Doppeltauswertung; kaum neue Evidenz
Ponikowski P. Beneficial effects of long-term intravenous iron therapy with ferric carboxymaltose in patients with symptomatic heart failure and iron deficiency. Eur Heart J 2015; 36(11):657–68.	CONFIRM-HF: RCT Intervention: FCM vs. Placebo (1:1) n=304 Einschluss:: NYHA II/III, LVEF≤45%, erhöhte NPs, Eisenmangel (Ferritin <100 ng/mL, oder Ferritin 100–300 ng/mL bei TSAT <20%, Hb 95-135 g/L) Ausschluss: sig. Nieren- oder Leberfunktionsstörung, unkontr. Bluthochdruck u. a. Primärer Endpunkt: 6MWT Sekundäre Endpunkte: NYHA-Klasse, PGA, QoL (KCCQ), Hospitalisierungen Follow-up: 52 Wochen "patient global assessment"; Definition siehe Anker 2009	Baseline: Alter ca. 69 Jahre, 47% Frauen Ergebnisse: 6MWT (24 Wochen): 33+11 m (least squares mean+standard error) , P = 0.002 PGA ab 12. Woche sig. verbessert HI-Hospitalisierung sig. verbessert (time-to-event analysis) HR 0.39 (95% CI 0.19; 0.82), P=0.009 (10 vs. 32 events) Hospitalisierung gesamt: n.s. Mortalität n.s. Studie war nicht designed/gepowert für CV-Endpunkte/Mortalität (sehr wenige Events)	OCEBM 2 Randomisierung Allocation concealment beschrieben Details der Verblindung beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm Statistische Methoden beschrieben







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
			angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse: nein (301 von 304) Interessenkonflikte/Sponsoring: Hersteller sehr wenige Events klin. Relevanz der 6MWT-Strecken-Veränderung: 37m-54 m (Du et al. 2017. Six-MinuteWalk Test for Assessing Physical Functional Capacity in Chronic Heart Failure)
Anker et al. Ferric carboxymaltose in patients with heart failure and iron deficiency. N Engl J Med. 2009 Dec 17;361(25):2436-48.	FAIR-HF: RCT Intervention: Ferric carboymaltose 200 mg vs. Placebo (2:1) n=459 Einschluss: NYHA II/III, LVEF ≤40% (bei NYHA II) oder ≤45% (bei NYHA III), Hämoglobin 95–135 g/L, Eisenmangel (Ferritin <100 ng/mL oder Ferritin 100–299 ng/mL bei TSAT <20%) Endpunkte: "patient global assessment" nach24 Wochen, NYHA-Klasse, Hospitalisierungen Definition "patient global assessment" (Suppl.): 1 Frage "Since I started, my medical condition is/has 7 Antwortmöglichkeiten von "sehr verbessert" bis "sehr verschlechtert"	PGA: 50% sehr oder moderat verbessert vs. 28% (OR für Verbesserung 2.51; 95% Cl: 1.75–3.61; p<0.001)  NYHA Klasse: 47% mit NYHA I/II vs. 30% (OR für Verbesserung um 1 Klasse 2.40; 95% Cl: 1.55–3.71; p<0.001)  HI-Hospitalisationen: n.s. (p=0.08)  6MWT: + 35±8m (p<0.001)  EQ-5D + KCCQ verbessert  Sicherheit: keine schweren allergischen Reaktionen	OCEBM 2 Randomisierung Allocation concealment beschrieben Details der Verblindung beschrieben Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben Statistische Methoden beschrieben angewendete Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse: nicht für alle Endpunkte Interessenkonflikte/Sponsoring: Hersteller







# Anhang 3.7 Evidenztabellen Kapitel Akute Dekompensation

### Nicht-medikamentöse Therapie: Flüssigkeitsrestriktion

Recherchestrategie: systematische Recherche nach Übersichtsarbeiten (siehe auch Anhang 3.3 Evidenztabellen Kapitel Nicht-medikamentöse Therapie

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Li Y. Liberal versus restricted fluid administration in heart failure patients. A systematic review and meta-analysis of randomized trials. Int Heart J 2015;56(2):192-5.	Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: nicht angegeben, vor Sept. 2014 Population: HI (akut+chronisch) Interventionen: Flüssigkeitsrestriktion, teils auch Salzrestriktion; bei akuter HI + i.v. Diuretika Vergleichsgruppen: liberale vs. restriktive Flüssigkeitsaufnahme Follow-up: 2 Wochen bis 8 Monate Outcomes: HI-Hospitalisierung, Mortalität, Durst u.a. Body of Evidence: 6 RCT: Akute HI: Travers 2006, Aliti 2013 (=Graziella 2013);	Studien bei akuter Dekompensation: Flüssigkeitsrestriktion: <0,8 l/Tag (Aliti 2013; n=71) bzw. <1l/Tag (Travers 2006; n=67) - keine sig. Unterschiede bzwgl. i.v.Diuretika, Laborparameter, Rehosp. authors conclusion: While fluid restriction is recommended by current guidelines for the treatment of patients with heart failure, results of this systematic review and meta-analysis suggest this therapy has no benefit in patients with heart failure. However, the studies to date are limited by heterogeneity and small sample sizes.	AMSTAR ca-y-(y)-n-n-y-y-y-y-y-n 7/11 + getrennte Auswer- tung stabile/dekom- pensierte HI + Sensitivitätsanalyse (ohne große Studie Paterna 2008) -RoB in Review nur insgesamt, nicht für Einzelstudien in Forest plots fal- sches Studienkürzel (Graziella 2013 an- stelle Aliti 2013 - Vor- Nachname verwech- sel)

# Medikamentöse Therapie

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Blessberger H. Perioperative beta-blockers for preventing surgery-related mortality and morbidity. Cochrane Database Syst Rev 2018; 3(3):CD004476.	systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis Juni 2013 Population: Patienten mit chirurgischen Eingriffen (inkl. Anästhesie) Intervention: perioperative Betablockertherapie Endpunkte: Arryhtmien, AE, Mortaltitä; getrennte Auswertung kardiale/nicht-kardiale Chirurgie Evidenzbasis: 88 RCT (n=19161)	CARDIAC SURGERY (53 trials) nicht-sig. veränderte Endpunkte: All-cause mortality, Acute myocardial infarction (AMI), Myocardial ischaemia, Cerebrovascular events, Hypotension, Bradycardia, Congestive heart failure sig. veränderte Endpunkte: Ventricular arrhythmias: RR 0.37, 95% CI 0.24 to 0.58, number needed to treat for an additional beneficial outcome (NNTB) 29, 2292 participants, moderate quality evidence; Supraventricular arrhythmias: RR 0.44, 95% CI 0.36 to 0.53, NNTB five, 6420 participants, high quality evidence; length of hospital stay by 0.54 days (95% CI -0.90 to -0.19, 2450 participants, low quality evidence) NON-CARDIAC SURGERY (35 trials)	OCEBM: 1 systematischer Review und Metaanalys von RCT ohne Primä daten AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11

© azq 2019







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		sig. veränderte AE-Endpunkte: All-cause mortality: RR 1.25, 95% CI 1.00 to 1.57, 11,413 participants, low quality of evidence, number needed to treat for an additional harmful outcome (NNTH) 167; Hypotension: RR 1.50, 95% CI 1.38 to 1.64, NNTH 16, 10,947 participants, high quality evidence.; Bradycardia: RR 2.23, 95% CI 1.48 to 3.36, NNTH 21, 11,033 participants, moderate quality evidence; Cerebrovascular events: RR 2.09, 95% CI 1.14 to 3.82, NNTH 265, 8648 participants (bei Auswertung von Studien mit low RoB; sonst nicht sig.) sig. veränderte andere Endpunkte: AMI: RR 0.73, 95% CI 0.61 to 0.87, NNTB 76, 10,958 participants, high quality evidence; Myocardial ischaemia: RR 0.51, 95% CI 0.34 to 0.77, NNTB nine, 978 participants, moderate quality evidence; Supraventricular arrhythmias: RR 0.73, 95% CI 0.57 to 0.94, NNTB 112, 8744 participants, high quality evidence. AUTHORS' CONCLUSIONS: perioperative application of beta-blockers still plays a pivotal role in cardiac surgery, as they can substantially reduce the high burden of supraventricular and ventricular arrhythmias in the aftermath of surgery In non-cardiac surgery, evidence shows an association of beta-blockers with increase all-cause mortality. Data from low risk of bias trials further suggests an increase in stroke rate with the use of beta-blockers. As the quality of evidence is still low to moderate, more evidence is needed before a definitive conclusion can be drawn. The substantial reduction in supraventricular arrhythmias and AMI in this setting seems to be offset by the potential increase in mortality and stroke.	
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: In people with acute heart failure already on beta- blocker therapy should beta-blockers be re- duced or discontinued, and if so should they be reinstated in hospi- tal after stabilisation?	systematischer Review von RCT und Beobachtungsstudien Suchzeitraum: Januar 2014 Population: acute heart failure already on beta-blockers The RCT excluded patients with heart rate <50bpm, second or third degree atrioventricular block and shock. Intervention: (1) Continuation vs. Discontinuation (or reduction of dose) Outcomes: Mortality Major cardiovascular events, Length of hospital stay, Re-admission rates and re-admission to critical care units, Quality of Life, Change in renal function, Rate of patients receiving beta-blocker treatment at followup, Adverse events (hyperkalaemia, cough, symptomatic hypotension) Evidenzbasis: 2 Studien (1 RCT, 1 Register; n=1576)	Mortality (RCT N=147): in-hospital n.s. RR 1.77 (0.16 to 19.09); nach 3 Monaten RR 0.88 (0.3 to 2.62) (low quality evidence) Mortality (1 Beobachtungsstudie, n=1429): HR 2.34 (1.2 to 4.55) (Low quality evidence) HI-bedingte Rehospitalisierungen nach 3 Monaten: RR 1.42 (0.81 to 2.47) (RCT, moderate quality of evidence) Recommendation: In a person presenting with acute heart failure who is already taking beta-blockers, continue the beta-blocker treatment unless they have a heart rate less than 50 beats per minute, second or third degree atrioventricular block, or shock. However, there are individual clinical circumstances when the beta-blocker dose may be reduced rather than continued at the admission dose or stopped completely (e.g. relative bradycardia).	OCEBM: 1-2 systematischer Review AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-na-y-y 8/10 doppelte Selektion/Ex- traktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur
Salvador DR. Continuous infusion versus bolus injection of loop diuretics in congestive heart failure.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis 2003 Population: congestive heart failure Class III-IV from any etiology	urine output (cc/24 hours) (7 Studien): continuous vs. bolus weighted mean difference (WMD) 271 (95%Cl 93.1 to 449; p<0.01). Electrolyte disturbances (hypokalemia, hypomagnesemia): n.s. Unterschiede	AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-n-n 9/11







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Cochrane Database Syst Rev 2005(3):CD003178.	Intervention: continuous intravenous infusion versus bolus intravenous administration of loop diuretics Endpunkte: total urine output, days required for resolution of failure symptoms, length of hospitalization and death u.a. Evidenzbasis: 8 RCT (n=254)	adverse effects (tinnitus and hearing loss): less with continuous infusion RR 0.06 (95%Cl 0.01 to 0.44; p=0.005) duration of hospital stay (1 Studie) significantly shortened by 3.1 days with continuous infusion WMD -3.1 (95%Cl -4.06 to -2.20; p<0.0001) cardiac mortality (1 Studie) RR 0.47 (95% Cl 0.33 to 0.69; p<0.0001) all cause mortality (2 Studien) RR 0.52 (95%Cl 0.38 to 0.71; p<0.0001) AUTHORS' CONCLUSIONS Currently available data are insufficient to confidently assess the merits of the two methods of giving intravenous diuretics. Based on small and relatively heterogenous studies, this review showed greater diuresis and a better safety profile when loop diuretics were given as continuous infusion. The existing data still does not allow definitive recommendations for clinical practice and larger studies should be done to more adequately settle this issue.	2005 erschienen: noch ohne GRADE Evidenz als nicht aus- reichend für klare Empfehlungen einge- schätzt
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: In patients with acute heart failure which diuretic admin- istration strategy is the most clinically/cost-ef- fective to improve out- come?	systematischer Review, Metaanalysen Suchzeitraum: Januar 2014 Population: Adults with acute heart failure Intervention/s: diverse Diuretika, oral oder i.v., Bolus Comparison/s: irgendeine andere Art der Diuretika-Therapie Outcomes: Mortality, Dyspnoea, Urine Output, Weight Loss, Length of hospital stay and re-admission rates, Quality of life, Serum creatinine level, Adverse events (particularly re- nal adverse events and ototoxicity) Study design: Systematic reviews Randomised control trials Evidenzbasis: 10 Studien	IV furosemide bolus versus IV furosemide infusion mortality RR 0.79 (0.39 to 1.59) (1 RCT, quality of evidence: very low) cardiac mortality RR 1.16 (0.82 to 1.64) (1 RCT, quality of evidence: low) IV furosemide bolus versus IV furosemide infusion with HSS mortality RR 2.03 (1.48 to 2.79) (2 RCT, quality of evidence: low) cardiac mortality RR 2.11 (1.46 to 3.06) (1 RCT, quality of evidence: low) In both bolus and continuous infusion strategies there were benefits in terms of weight loss and urine output but neither strategy was superior and their use may depend on the clinical circumstances. comparison of oral and intravenous strategies: no evidence found Recommendations:  Offer intravenous diuretic therapy to people with acute heart failure. Start treatment using either a bolus or infusion strategy.  For people already taking a diuretic, consider a higher dose of diuretic than that on which the person was admitted unless there are serious concerns with patient adherence to diuretic therapy before admission.  Closely monitor the person's renal function, weight and urine output during diuretic therapy.  Discuss with the person the best strategies of coping with an increased urine output.	OCEBM: 1 systematischer Review und Metaanalyse von RCT AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y 9/11 doppelte Selektion/Extraktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: In patients with acute heart failure are inotropes or vaso- pressors safe and clin- ically / cost effective compared to medical	systematischer Review, Metaanalysen Suchzeitraum: Januar 2014 Population: Adults with acute heart failure Intervention/s: Inotropes (milrinone, enoximone, dobutamine, dopamine), vasopressors (adrenaline, noradrenaline/norepinephrine, vasopressin)	no sustained benefit from the use of vasopressors or inotropes trend to harm in terms of increased mortality, myocardial infarction and arrhythmia quality of evidence: very low	OCEBM: 1 systematischer Re- view und Metaanalyse von RCT AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y-y







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
care or each other to improve outcome?	Comparison/s: Standard medical care (any form of standard medical care provided for the management of acute heart failure) plus placebo, or each other.  Outcomes: Mortality (hospital mortality), Major cardiovascular events, Length of hospital stay (or intensive care unit stay) and re-admission rates, Renal functions, Quality of life, Adverse events  Study design Systematic reviews and randomised controlled trials  Evidenzbasis: Inotropika: 7 Studien (Milrinon, Dobutamin, Dobutamin+Furosemid)  Vasopressoren: keine Studien identifiziert Inotropika vs. Vasopressonen: 1 Studie	use of vasopressors and/or inotropes may be most appropriate in rescuing patients from life-threatening systemic hypoperfusion, in order to allow other therapies to act and address potentially reversible causes.  Recommendations:  Do not routinely offer inotropes or vasopressors to people with acute heart failure.  Consider inotropes or vasopressors in people with acute heart failure with potentially reversible cardiogenic shock. Administer these treatments in a cardiac care unit or high dependency unit or an alternative setting where at least level 2 careh can be provided.	9/11 doppelte Selektion/Extraktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur
NICE Acute Heart Faiure, 2014: In patients with acute heart failure are opiates as an adjunct to other first line therapies safe and clinically / cost effective compared with placebo and to other treatments alone?	systematischer Review von Beobachtungsstudien Suchzeitraum: Januar 2014 Population: Adults with acute heart failure Intervention(s) Morphine or diamorphine Comparison(s) Standard medical care or placebo Outcomes, Mortality, Major cardiovascular events, Length of hospital stay and re-admission rates, Number of patients proceeding to invasive ventilation, Measures of dyspnoea (breathing rate or breathlessness scales), Quality of life (as well as reported anxiety and pain), Adverse events (particu- larly respiratory arrest and nausea) Study design Randomised controlled trials and observa- tional studies Evidenzbasis: 5 Beobachtungsstudien	keine Metaanalyse no evidence of benefit, but some evidence of harm (quality of evidence: very low) mortality: inkonsistente Ergebnisse, teil höher mit Opiaten, teils kein Unterschied invasive ventilation: deutlich häufiger mit Opiaten ITS-Aufnahme: deutlich häufiger mit Opiaten Recommendations:  Do not routinely offer opiates to people with acute heart failure.	OCEBM: 1-2 systematischer Review von Beobachtungsstudien AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-na-y-y 8/10 doppelte Selektion/Extraktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: In patients with acute heart failure are vasodilators more clinically or cost effec- tive than placebo to improve clinical out- comes?	systematischer Review, 1 Metaanalyse Suchzeitraum: Januar 2014 Population Adults with acute heart failure Intervention/s: Glyceryl trinitrate(GTN)/Nitroglycerin/e, Isosorbide dinitrate, Sodium nitroprusside Placebo (medical care) Outcomes: Mortality, Major cardiovascular events, Length of hospital stay and readmission rates, Quality of life, Dyspnoea, Haemodynamic outcomes: e.g. Pulmonary Capillary Wedge Pressure (PCWP) / Pulmonary Artery Wedge Pressure (PAWP), Right Atrial Pressure (RAP)PCWP, Cardiac	Limited clinical endpoints were available Intravenous nitroglycerin was not associated with any clear global symptomatic improvement or patient reported breathlessness over placebo. Both nitrates and nitroprusside appear to have favourable effects on haemodynamic measures, but these did not appear to translate into clinical benefit Both nitrates and nitroprusside may increase the risk of harm in patients with hypotension, in particular in those with aortic stenosis. quality of evidence: low to very low Recommendations: Do not routinely offer nitrates to people with acute heart failure.	OCEBM: 1 systematischer Review, 1 Metaanalyse AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y 9/11 doppelte Selektion/Ex- traktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Index, Discontinuation of therapy, Adverse events (particularly headache and hypotension) Study design Systematic reviews and randomised controlled trials Evidenzbasis: 5 RCT (2 i.v. Nitroglycerin, 2 oral Isobiddinitrat, 1 Sodium Nitroprussid)	If intravenous nitrates are used in specific circumstances, such as for people with concomitant myocardial ischaemia, severe hypertension or regurgitant aortic or mitral valve disease, monitor blood pressure closely in a setting where at least level 2 careg can be provided.  Do not offer sodium nitroprusside to people with acute heart failure.	Publikationsbias nicht berichtet
Wakai A. Nitrates for acute heart failure syndromes. Cochrane Database Syst Rev 2013(8):CD005151.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT Suchzeitraum: bis Juli 2011 Population: akute Herzinsuffizienz Intervention: isosorbide dinitrate and nitroglycerin versus alternative interventions (frusemide and morphine, frusemide alone, hydralazine, prenalterol, intravenous nesiritide and placebo) Endpunkte: Rapidity or symtom relief (dyspnoea, fatigue, self reported patient satisfaction score, global clinical status); Notwendigkeit von Beatmung, hämodynamische Variablen u.a. Evidenzbasis: 4 RCT (n=634), davon 2 nach Myokardinfarkt, 1 ohne Myokardinfarkt, 1 mit und ohne	rapidity of symptom relief (1 Studie) nitroglycerin/N-acetylcysteine vs. intravenous frusemide/morphine after 30 minutes (fixed-effect MD -0.30, 95% CI -0.65 to 0.05), 60 minutes (fixed-effect MD -0.20, 95% CI -0.65 to 0.25), three hours (fixed-effect MD 0.20, 95% CI -0.27 to 0.67) and 24 hours (fixed-effect MD 0.00, 95% CI -0.31 to 0.31).  alle anderen Outcomes nicht signifikant Sicherheit: adverse events (three hours) (1 Studie) nitroglycerin vs. placebo (odds ratio 2.29, 95% CI 1.26 to 4.16) AUTHORS' CONCLUSIONS There appears to be no significant difference between nitrate vasodilator therapy and alternative interventions in the treatment of AHFS, with regard to symptom relief and haemodynamic variables. Nitrates may be associated with a lower incidence of adverse effects after three hours compared with placebo. However, there is a lack of data to draw any firm conclusions concerning the use of nitrates in AHFS because current evidence is based on few low-quality studies.	OCEBM: 1 systematischer Review von RCT mit Metaanalyse y-y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11 Publication bias aufgrund der kleinen Studienanzahl nicht beurteilbar GRADE nicht angewendet; Evidenz verbal als "low" und unzureichend bewertet

# Diagnostik

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: In adults with suspected acute heart failure does early echocardiog- raphy compared to later echocardiog- raphy in addition to standard investiga- tions (using ECG, chest x-ray and blood tests) improve out- come? (innerhalb 48 h)	systematischer Review, Metaanalysen Suchzeitraum: Januar 2014 Population: Adults with suspected (or under investigation for) acute heart failure excluding primary care and commu- nity settings Intervention/s: Early echocardiography Comparison/s Later echocardiography (any study that had a time comparison)* Outcomes: Mortality Major adverse events Length of hospi- tal stay and re-admission rates Quality of Life Study design Randomised controlled trials and non-ran- domised studies will be considered (no particular year or sample size restrictions)	keine relevanten Studien identifiziert	da keine Studien iden- tifiziert, AMSTAR nicht anwendbar







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Balion C et al. Use of Natriuretic Peptide Measurement in the Management of Heart Failure [Internet]. Agency for Healthcare Research and Quality (US); 2013 Nov. Re- port No.: 13(14)- EHC118-EF.	Comparative Effectiveness Review; teils mit Metaanalyse Fragestellungen: - diagnostische Wertigkeit von BNP und NT-proBNP für Diagnose der Herzinsuffizienz im Notfall-Setting (KQ1) bzw. im ambulanten Setting (KQ2) - BNP und NT-proBNP als prognostische Faktoren (KQ3, 4, 5) - Nutzen einer BNP/NT-proBNP-geleiteten Therapie (KQ6) - biologische Variation von BNP und NT-proBNP (KQ7) Studiendesign: KQs 1, 2, 7: alles außer case report KQs 3, 5, alles außer cross-sectional und case-control Studien KQ6: nur RCTs Suchzeitraum: January 1989 to June 2012 Body of Evidence (Anzahl Studien): (KQ1) n= 76; (KQ2) n=28; (KQ3) n=183; (KQ4) n=22; (KQ5) n=7; (KQ6) n=6; (KQ7) n=7	diagnostische Wertigkeit von BNP und NT-proBNP für Diagnose der Herzinsuffizienz im Notfall-Setting (KQ1): hohe Wertigkeit, starker Einfluss der Kovariablen Alter und Nierenfunktion (Hersteller-Cutpoint BNP: 100 pg/mL; NT-proBNP: verschiedene) BNP (cutpoint: 100 pg/mL) Sensitivität: 95 % (95% CI 93; 96%) Spezifität: 66 % (95% CI, 56; 74%). NTproBNP (viele verschiedene cutpoints von 100–6550 pg/mL) Sensitivität (Range): median 88% (Range: 53-100%) Spezifität (Range): median 73,2% (Range 5-100%) im ambulanten Setting (KQ2): gepoole Sensitivität BNP 0.77 to 0.84; NT-proBNP 0.86 to 0.90 (je nach Schwellenwert) BNP und NT-proBNP als prognostische Faktoren (KQ3, 4, 5): unabhängige Prädiktoren für Mortalität und Komposit-Outcomes Nutzen einer BNP/NT-proBNP-geleiteten Therapie (KQ6): Studien sehr heterogen, daher keine Metaaanalyse; oft sehr kurze Follow-ups (3-0 Monate) -> keine Aussage möglich biologische Variation von BNP und NT-proBNP (KQ7): intrapersononelle Varianz nicht gut untersucht; Geschlecht, Alter, Training und Komorbidität als Parameter bestätigt; mit stärkerem Einfluss auf BNP als auf NT-proBNP	OCEBM: 1-2 systematischer Review und Metaanalyse von RCT und Beobachtungsstudien AMSTAR y-n-y-y-y-y-y-y-y-(y) 10/11
NICE Acute Heart Faiure, 2014: In adults with suspected acute heart failure does the addition of natriuretic peptides to the standard initial investigations (using ECG, chest x-ray and blood tests) improve speed and accuracy of diagnosis? (ja)	Systematischer Review, Metaanalysen Suchzeitraum: Januar 2014 Population: All adults with suspected (under investigation for) acute heart failure presenting in an acute care (i.e. non primary care) setting. Index Tests: Serum natriuretic peptides: BNP NT-proBNP ANP NT-proANP mid regional-proANP Data to be extracted for individual natriuretic peptides at the thresholds specified in the European (ESC) Guidelines for heart failure 2012: BNP ≤ 100 pg/mL, 100-500 pg/mL, >500pg/mL NTproBNP ≤300 pg/mL, 300-1800 pg/mL, >1800pg/mL MRproANP <120 pmol/L, ≥120 pmol/L Reference Standard: Clinical judgement (including use of ECG, chest x-ray and blood tests) Outcomes: 2x2 tables Sensitivity Specificity PPV NPV Most accurate threshold ROC curve Destination of care, Consequences of false positive and false negative outcomes Study design: Cross sectional studies, retrospective or prospective case reviews and cohort studies. Case-control studies will be excluded	BNP ≤ 100 pg/mL: Sensitivität 0.95 (0.95-0.95); Spezifität 0.63 (0.62-0.63) (19 Studien, n=6950; quality: high) BNP 100-500 pg/mL: Sensitivität: 0.85 (0.85-0.85); Spezifität 0.86 (0.86-0.86) (20 Studien, n=4543; quality: moderate) NTproBNP ≤ 300 pg/mL: Sensitivität: 0.99 (0.99-0.99); Spezifität 0.43 (0.43-0.43) (10 Studien, n=3349; quality: high) NTproBNP NTproBNP 300-1800 pg/mL: Sensitivität: 0.90 (0.90-0.90); Spezifität 0.76 (0.76-0.77) (13 Studien, n=3223; quality: moderate Recommendations: Take a history, perform a clinical examination and undertake standard investigations − for example, electrocardiography, chest X-ray and blood tests − in line with Chronic heart failure (NICE clinical guideline 108). In people presenting with new suspected acute heart failure, use a single measurement of serum natriuretic peptides (B-type natriuretic peptide [BNP] or N-terminal pro-B-type natriuretic peptide [NT-proBNP]) and the following thresholds to rule out the diagnosis of heart failure BNP less than 100 ng/litre.	OCEBM: 1 systematischer Review und Metaanalyse AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y 9/11 doppelte Selektion/Extraktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Body of evidence: BNP 22 Studien (n=7090); NTproBNP 21 Studien (n=6756); MRproANP 5 Studien (n=3117)	In people presenting with new suspected acute heart failure with raised natriuretic peptide levels (see recommendation 6), perform transthoracic Doppler 2D echocardiography to establish the presence or absence of cardiac abnormalities.	

### Beatmung

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: What are the predictors of out- come in invasively ventilated acute heart failure patients?	systematischer Review Suchzeitraum: Januar 2014 objective: whether any particular characteristics of a person indicate who may be at risk from, or may benefit from invasive ventilation Population: Adults with acute heart failure who are invasively ventilated Prognostic Factors: Any Outcomes; Mortality, Length of invasive ventilation, Major cardiovascular events, Length of hospital stay, Re-admission rates, Admission to critical care units, Quality of life, Adverse events (organ failure) Study design: Studies using only univariate analysis will be excluded Evidenzbasis: 3 Studien	Ergebnisse nicht gepoolt; für Einzelstudien berichtet zusammenfassend: sehr hohes Verzerrungsrisiko, inkonsistente Ergebnisse -> keine klinischen Variablen identifiziert, die vorhersagen, welche Patienten von invasiver Beatmung profitieren -> individuelle Entscheidung aufgrund klinischer Erwägungen Recommendations:  Consider invasive ventilation in people with acute heart failure that, despite treatment, is leading to or is complicated by: - respiratory failure or - reduced consciousness or physical exhaustion.	OCEBM: 1-2 systematischer Review von prognostischen Studien ohne Metaanalyse AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-na-y-y 8/10 doppelte Selektion/Extraktion nicht berichtet, keine Suche nach grauer Literatur
Vital FM. Non-invasive positive pressure ventilation (CPAP or bilevel NPPV) for cardiogenic pulmonary oedema. Cochrane Database Syst Rev 2013(5):CD005351.	Systematischer Review und Metaanalyse von RCT und qRCT (Update) Suchzeitraum: bis April 2011 Population: acute or acute-on-chronic cardiogenic pulmonary oedema Intervention: non-invasive positive pressure ventilation (CPAP or bilevel NPPV, nasal or facemask) Kontrolle: Standard-Behandlung (aber keine Beatmung) Endpunkte: Hospital mortality, Intubation, Myokardinfarkt, Krankenhausaufenthaltsdauer u.a. Evidenzbasis: 32 Studien (n=2916)	hospital mortality (RR 0.66, 95% CI 0.48 to 0.89) (GRADE: high) endotracheal intubation (RR 0.52, 95% CI 0.36 to 0.75) (GRADE: low) intensive care unit stay -1 day (WMD -0.89 days, 95% CI -1.33 to -0.45) Sicherheit: acute myocardial infarction during NPPV RR 1.24, 95% CI 0.79 to 1.95) (GRADE: moderat) acute MI during after NPPV (RR 0.70, 95% CI 0.11 to 4.26) (GRADE: very low) fewer adverse events with NPPV (respiratory distress, neurological failure (coma)) AUTHORS' CONCLUSIONS NPPV in addition to standard medical care is an effective and safe intervention for the treatment of adult patients with acute cardiogenic pulmonary oedema. The evidence to date on the potential benefit of NPPV in reducing mortality is entirely derived from small-trials and further large-scale trials are needed.	AMSTAR' y-y-y-(y)-y-y-y-y-y-n 10/11 nicht-verblindete RCT eingeschlossen (auf- grund der speziellen Situation ist Verblin- dung schwierig)







#### Referenz Studiencharakteristika Studienergebnisse Methodische Qualität In-hospital mortality (19 RCT, N=2,253): RR 0.72 (0.57 to 0.90) (GRADE: moder-OCEBM: 1 NICE Acute Heart Faisystematischer Review, Metaanalysen ure. 2014: In people Suchzeitraum: Januar 2014 systematischer Rewith confirmed acute ED-Mortality (9 RCT, N=1,657): RR 0.72 (0.54 to 0.97) (GRADE: high) view und Metaanalyse Population: Adults with acute heart failure and cardiogenic heart failure and cardivon RCT pulmonary oedema Intubation rate (19 RCT, N=2,359): RR 0.52 (0.41 to 0.67) (GRADE: moderate) ogenic pulmonary oe-**AMSTAR** Intervention/s: Continuous positive airway pressure (CPAP) Total length of hospital stay: MD 0.04 higher (0.51 lower to 0.58 higher) (GRADE: dema is non-invasive or bilevel positive airway pressure (BiPAP) moderate) y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y-y positive pressure ven-Sicherheit: Comparison/s: Standard medical care (any form of standard 9/11 tilation (CPAP and/or medical care provided for the management of cardiogenic bilevel NPPV) more Incidence of new MI (CPAP): RR 1.01 (0.79 to 1.28) (GRADE: low) doppelte Selektion/Expulmonary oedema excluding non-invasive positive presclinically/cost effective traktion nicht berichtet. Incidence of new MI (BiPAP): RR 1.09 (0.87 to 1.37) (moderate) sure ventilation (NIPPV) or alternative methods of ventilathan standard medical keine Suche nach Recommendations tory support e.g. oxygen by face mask, diuretics, nitrates. care alone to improve grauer Literatur Do not routinely use non-invasive ventilation (continuous positive airways presoutcome? etc). Publikationsbias nicht sure [CPAP] or non-invasive positive pressure ventilation [NIPPV]) in people with Outcomes: Mortality (in-hospital and at the end of followberichtet acute heart failure and cardiogenic pulmonary oedema. up), Myocardial infarction, Intubation rate, Length of hospital eigene Metaanalyse, If a person has cardiogenic pulmonary oedema with severe dyspnoea and acistay, Quality of Life da Inkonsistenzen zwidaemia consider starting non-invasive ventilation without delay: Study design: Systematic reviews, and randomised conschen identifizierten - at acute presentation or trolled trials Reviews - as an adjunct to medical therapy if the person's condition has failed to respond. Evidenbasis: 20 RCT

#### **Monitoring**

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
NICE Acute Heart Fai- ure, 2014: Is the addi- tion of invasive moni- toring more clini- cally/cost-effective over and above non- invasive monitoring to improve outcome	systematischer Review, 1 Metaanalyse Suchzeitraum: Januar 2014 Population: Adults with acute heart failure Intervention/s: Invasive monitoring with arterial lines, central venous pressure lines or pulmonary artery catheters Comparison/s: All those who are not invasively monitored including those with non-invasive monitoring Outcomes: Mortality, Major CV events, Length of hospital stay, Re-admission rates, Number of patients proceeding to invasive ventilation, Measures of renal function, Quality of life (incl. anxiety and pain), Adverse events (cardiovascular) Study design: Systematic reviews, randomised controlled trials and observational studies Evidenzbasis: 2 RCT, 2 Registerstudien	Mortality – In-hospital plus 30 days (2 RCT, n=532): RR 1.08 (0.82 to 1.43) (GRADE: moderate) In-hospital mortality - ATTEND registry: OR 0.64 (0.37 to 1.11) (GRADE: very low)  NYHA Class IV: OR 0.43 (0.20 to 0.92) (GRADE: very low) In-hospital mortality – SPRINT registry: OR 0.99 (0.76 to 1.30) (GRADE: very low) SAE: Cardiogenic shock (1 RCT, n=421): RR 3.04 (0.62 to 14.91) (GRADE: low) Infection (1 RCT, n=421): RR 1.37 (0.79 to 2.36) (GRADE: moderate) Recommendation: Do not routinely offer pulmonary artery catheterisation to people with acute heart failure.	OCEBM: 1 systematischer Review + 1 Metaanalyse von RCT; Registerstudien nicht gepoolt AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y 9/11 doppelte Selektion/Extraktion nicht berichtet keine Suche nach grauer Literatur

© <u>azq</u> 2019







# **Sonstige Verfahren**

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
NICE Acute Heart Faiure, 2014: For people with acute heart failure is intra-aortic balloon counterpulsation more clinically / cost effective compared to left ventricular assist devices, medical therapy alone or with each other?	systematischer Review, Metaanalysen Suchzeitraum: Januar 2014 Population: Adults with acute heart failure (AHF) alle IABP-Studien mit Patienten nach Myokardinfarkt Intervention/s: Intra-aortic balloon pump Comparison/s: Medical care alone or each other Outcomes: Mortality, Length of hospital stay, Admission to critical care units, Re-admission rates, Number of patients requiring invasive ventilation, Quality of life, Adverse events Study design: Systematic reviews (SRs), Randomised con- trolled trials (RCTs)	IABP vs. medical care All-cause in-hospital mortality (3 RCT): RR 0.97 (0.61 to 1.54) (GRADE: low) All-cause long-term mortality (to 36 month) (2 RCT): RR 1 (0.85 to 1.17) (GRADE: high) SAE: Myocardial infarction - In-hospital: OR 2.11 (0.78 to 5.68) (GRADE: low) Myocardial infarction 12 month: OR 2.57 (0.99 to 6.67) (GRADE: moderate) IABP vs. LVAD All-cause mortality distribution (3 RCT): HR 1.02 (0.54 to 1.93) (GRADE: low) All-cause mortality (1 RCT): HR 0.72 (0.24 to 2.13) (GRADE: low) SAE: myocardial infarction (2 RCT): OR 1.02 (0.06 to 16.39) (GRADE: low) Recommendations (forIABP and LVAD): At an early stage, the specialist should have a discussion with a centre providing mechanical circulatory support about: - people with potentially reversible severe acute heart failure or - people who are potential candidates for transplantation.	OCEBM: 1 systematischer Review und Metaanalyse von RCT AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-y-

# Anhang 3.8 Evidenztabellen Kapitel Rehabilitation

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Anderson L et al. Home-based versus centre-based cardiac rehabilitation 2017	systematischer Review von RCT, Metaanalysen Update von Taylor et al. 2014a; zusätzlich 6 neuere RCT integriert Suchzeitraum: bis September 2016 'Population: acute myocardial infarction, revascularisation or heart failure Interventionen:  • combination of exercise, education and psychological support	meist nur kurze Follow-ups, nur 3 Studien >12 Monate Ergebnisse (alle Populationen): kein Hinweis auf einen Unterschied zwischen ambulanter und center-basierter kardialer Rehabilitation nach bis zu 12 Monaten total mortality (relative risk (RR) = 1.19, 95% Cl 0.65 to 2.16; very low quality evidence) exercise capacity (standardised mean difference (SMD) = -0.13, 95% Cl -0.28 to 0.02; low quality evidence), health-related quality of life up to 24 months: not estimable Adhärenz: HInweis, dass besser bei ambulanter Reha	OCEBM 1 (systemati- scher Review und Me- taanalyse von RCT)' AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-11/11 Update-Review von Versionen 2009, 2014

© <u>azq</u> 2019







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Home-based cardiac rehabilitation programmes vs. centre-based cardiac rehabilitation programmes (e.g. based at a hospital, gymnasium or in sport centre)     Endpunkte: Mortalität, Hospitalisierungen, Belastungsfähigkeit, Lebensqualität     Body of evidence: 23 Studien (n=2890)     Body of evidence für Herzinsuffizienz:     n= 4 (Cowie 2012; Daskapan 2005; Karapolat 2009; Piotrowicz 2010)	programme completion (RR 1.04, 95% CI 1.00 to 1.08; low quality evidence) keine spezifischen Aussagen für Herzinsuffzienz; keine Sensitivitätsanalysen nach Populationen	
Anderson L. Cardiac rehabilitation for people with heart disease: An overview of Cochrane systematic reviews. Cochrane Database Syst Rev 2014(12):CD011273.	Meta-Review Suchzeitraum: Cochrane bis 2014, Issue 10 Population: Myokardinfarkt, Herz-Op, Herzinsuffizienz Interventionen:  • exercise-based cardiac rehabilitation, psychological- and education-based interventions;  • exercise only programmes or exercise in combination with an educational or psychological intervention or both  • home- and centre/hospital-based programmes Body of evidence: 6 Cochrane-Reviews (148 RCT, n=98093)  • Exercise-based cardiac rehabilitation for coronary heart disease (Heran 2011)  • Exercise-based rehabilitation for heart failure (Taylor 2014b)  • Psychological interventions for coronary heart disease (Whalley 2011)  • Patient education in the management of coronary heart disease (Brown 2011)  • Home-based versus centre-based cardiac rehabilitation (Taylor 2014a)  • Promoting patient uptake and adherence in cardiac rehabilitation (Karmali 2014)	Kernaussagen (alle Populationen):  • kein Einfluss auf Mortalität bei Patienten mit geringem Risiko nach Myokardinfarkt oder perkutaner Koronarintervention oder mit Herzinsuffizienz, Hospitalisierungen verringert; gesundheitsbezogene Lebensqualität verbessert  • Psychologische und bildungsbezogene Interventionen allein scheinen wenig oder keinen Einfluss auf die Mortalität oder Morbidität zu haben, können jedoch die gesundheitsbezogene Lebensqualität verbessern.  • Heim- und center-basierte Programme waren gleichermaßen effektiv.  Aussagen für Herzinsuffzienz basieren allein auf Taylor 2014b	OCEBM 1 (Metareview systematischer Reviews)  AMSTAR nicht anwendbar (Meta-Review) qualitative Bewertung der eingeschlossenen Reviews mit R-AM-STAR keine eigenen Metaanalysen, lediglich narrative Zusammenstellung der Ergebnisse der Reviews
Taylor RS et al. Exercise-based rehabilitation for heart failure. Cochrane Database Syst Rev. 2014 Apr 27;(4):CD003331. doi: 10.1002/14651858.CD 003331.pub4.	systematischer Review von RCT, Metaanalysen Suchzeitraum: bis Januar 2013 Population: heart failure, Interventionen: exercise-based interventions vs. no exercise Ausschluss: Follow-up <6 Monate Endpunkte: mortality, hospitalisation admissions, morbidity and health-related quality of life (MLHFQ)	Baseline-Charakteristika: vorwiegend HFrEF, vorwiegend NYHA II-IIIHFpEF: 3 Studien Ergebnisse: Gesamtmortalität kurzfristig (bis zu 12 Monate Follow-up) nicht beeinflusst: 6-12 Months n.s. RR 0.93 (0.69 to 1.27) Mortalität längerfristig nicht-sig. verringert: 12-120 Months n.s. RR 0.88 (0.75 to 1.02)	OCEBM 1 (systemati- scher Review und Me- taanalyse von RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11

© äzq 2019 215







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Body of evidence: 33 RCT (n=4740)	Hospitalisierungen reduziert Follow-up: 6-12 months RR 0.75 (0.62 to 0.92) Follow-up: 12-74 months n.s. RR 0.92 (0.66 to 1.29) HF-Hosp. 12-120 month RR 0.61 (0.46 to 0.8) gesundheitsbezogene Lebensqualität verbessert mean difference: -5.8 points (95% CI -9.2 to -2.4), aber hohe Heterogenität quality of evidence nicht angegeben: The general lack of reporting of methods in the included trial reports made it difficult to assess theirmethodological quality and thereby judge their risk of possible bias.	Update-Review (Rees 2004, Davies 2010)
Yamamoto S et al. Exercise-based cardiac rehabilitation for people with implantable ventricular assist devices. Cochrane Database Syst Rev. 2018 Sep 30;9:CD012222. doi: 10.1002/14651858.CD 012222.pub2.	systematischer Review von RCT Suchzeitraum: Oktober 2017 Interventionen: exercise-based cardiac rehabilitation vs. usual care Population: Implantable ventricular assist devices (VADs) Endpunkte: Sicherheit, Lebensqualität; Belastungsfähigkeit Follow-up: 6-8 Wochen Body of evidence: 2 RCT (n=40)	Health-related quality of life (KCCQ) (2 RCT, n=37): SMD + 0.88 (-0.12 lower to 1.88 higher); GRADE: very low keine Aussagen möglich, da sehr junges Alter der Teilnehmer, hohes Risiko für Bias, sehr geringe Stichprobengröße, große Konfidenzintervalle, kurzes Follow-up 2 SAE (Infektionen), je 4 Notfälle in Interventions- und Kontrollgruppe authors conclusion: <i>The evidence is currently inadequate to assess the safety and efficacy of exercise-based CR for people with implantable VADs compared with usual care.</i>	OCEBM 1 (systemati- scher Review und Me- taanalyse von RCT) AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y-11/11 sehr geringe Datenba- sis

## Anhang 3.9 Evidenztabellen Kapitel Palliativmedizinische Versorgung

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten; Leitlinien-Adaptation; aggregierte Evidenz aus Leitlinien

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Gomes B. Effective- ness and cost-effec- tiveness of home palli- ative care services for adults with advanced illness and their care- givers. Cochrane Da- tabase Syst Rev 2013(6):CD007760.	systematischer Review und Metaanalyse (RCT und andere) Suchzeitraum: November 2012 Population: Krebs, COPD; AIDS, Multiple Sklerose, Herzinsuffizienz u.a.; "severe or advanced disease (malignant or non-malignant), no longer responding to curative/maintenance treatment or symptomatic, or both" Intervention:home palliative care Primärer Endpunkt: Death at home sekundäre Endpunkte: Lebensqualität, Schmerz, Symptome; Kosten Evidenzbasis: n=37561 Patienten + 4042 pflegende Angehörige (23 Studien, davon 16 RCT)	Home death (follow-up: 3 to 24 months) (7 Studien, n=1222: OR 2.21 (95% CI 1.31 to 3.71); LoE strong nur RCTs: OR 1.73 (1.28, 2.33) symptom burden: keine Metaanalyse; 3 von 4 Studien mit sig. Reduktion (LoE strong) Pain: Ergebnisse inkonsistent LoE: conflicting) Lebensqualität: Ergebnisse inkonsistent LoE: inconclusive AUTHORS' CONCLUSIONS: The results provide clear and reliable evidence that home palliative care increases the chance of dying at home and reduces symptom burden in particular for patients with cancer, without impacting on caregiver grief. This justifies providing home palliative care for patients who wish to die at home	OCEBM: 1-2 systematischer Review, nicht nur RCT AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-n 10/11 nicht GRADE angewendet, sondern qualitative Bewertung nach van Tulder 2003 keine gesonderen Analysen für Patienten mit Herzinsuffizienz

© azq 2019







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Herzinsuffizienz: n=269 (aus 4 Studien; n 1 bis 130)		
NICE Chronic Heart Faiure, 201: In adults with heart failure, which validated risk tools best identify pa- tients with heart failure who are at increased risk of mortality in the short term (up to 1 year)?	systematischer Review und Metaanalyse Suchzeitraum: 06.12.17 Objective: which prognostic risk tools are the most accurate at predicting patient mortality, to support decisions about involvement of palliative care services and the use of palliative care processes.  Population: heart failure, community or outpatient setting or acute setting Target condition: Mortality (all-cause at up to 1 year) Statistical outcomes: Area under the ROC curve (AUC or c-statistic: minimum threshold for AUC: 0.70); Sensitivity, specificity, negative predictive value, positive predictive value Study types: Prospective cohort studies; Retrospective cohort studies will be included only if insufficient prospective cohort studies are identified; Studies with less than 500 participants will be excluded. Evidenzbasis: 14 Studien (7 Risk tools), n>100.000+C2	Tools: Seattle Heart Failure Model, MAGGIC project heart failure risk score, Heart-Mate II Risk Score, 3C-HF score, AHEAD tool, unbenannte Tools Minimum-AUC von 0.70 nicht konsistent erreicht;  - Seattle Heart Failure Model: AUC 0.66 to 0.76; hohe Spezifität für 50% vorhergesagter Todesfälle nach 1 Jahr (99,9%); aber sehr niedrige Sensitivität (0,5%) - MAGGIC: AUC: 0.69 to 0.78; Spezifität 99,2% Sensitivität 3,1% >viele Patienten mit vorhergesagtem "niedrigem Risiko" verstarben dennoch Recommendations:  Do not use prognostic risk tools to determine whether to refer a person with heart failure to palliative care services.  If the symptoms of a person with heart failure are worsening despite optimal specialist treatment, discuss their palliative care needs with the specialist heart failure MDT and consider a needs assessment for palliative care.	"OCEBM: 1-2 systematischer Revier und Metaanalyse AMSTAR y-ca-y-n-y-y-y-y-y-y 9/11 doppelte Selektion/Ex traktion nicht berichtet keine Suche nach grauer Literatur"
Sidebottom AC et al. Inpatient palliative care for patients with acute heart failure: outcomes from a randomized trial. J Palliat Med. 2015 Feb;18(2):134-42. doi: 10.1089/jpm.2014.019 2. Epub 2014 Dec 5.	RCT n=232 Population: akute Herzinsuffizienz, hospitalisiert Intervention: Standardbehandlung vs. Palliativversorgung (inpatient) primäre Endpunkte: Symptomlast (ESAS), Depression (PHQ-9), Lebensqualität (MLHF) sekundäre Endpunkte: advance care planning (ACP), 30- Tage-Rehospitalisierung, Hospiznutzung, Tod Ort: Abbott Northwestern Hospital, Minneapolis, USA	Lebensqualität: $\pm 12.92$ points vs. $\pm 8$ points nach 1 Monat ( $\pm 4.92$ , p < 0.001) Symptomlast $\pm 8.39$ vs. $\pm 4.7$ nach 1 Monat ( $\pm 3.69$ , p < 0.001). $\pm 1.00$ represents the property of	OCEBM 2 (RCT) Randomisierung: Allocation concealment nicht beschrieben Studie nicht verblinder Patientencharakteristika beschrieben (Tabelle) - weitgehend ausbalanciert zwischen den Gruppen; (Alter: p<0,05; Interventionsgruppe älter) Drop-out beschrieben CONSORT diagram Statistische Methoden beschrieben - ja angewendete Methoden und Definitionen beschrieben - ja ITT-Analyse - ja







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
			Sponsoring: fAbbott Northwestern Hospital Foundation; Interes- senkonflikte berichtet Berechnete Sample- Größe (n=500) nicht erreicht -> under- powert teils Crossover
Rogers JG et al. Palliative Care in Heart Failure: The PAL-HF Randomized, Controlled Clinical Trial. J Am Coll Cardiol. 2017 Jul 18;70(3):331-341. doi: 10.1016/j.jacc.2017.05.030.	RCT n=150 Population: akute Herzinsuffizienz, aktuell oder kürzlich hospitalisiert Intervention: Standardbehandlung vs. Palliativversorgung (in- und outpatient) Ausschluss: ESCAPE risk score (für Hospitalisierung oder Tod) nicht "high"; Herztransplantation, VAD <6 Monate primärer Endpunkt: Lebensqualität (KCCQ, FACIT-Pal) sekundäre Endpunkte: Depression (HADS), Angst (HADS), spirituelles Wohlbefinden, Hospitalisationen, Mortalität Ort: single center; Duke University Hospital, Durham, USA Follow-up nach 2, 6, 12, 24 Wochen	KCCQ: + 9.49 points (95% CI 0.94 to 18.05, p =0.030 FACIT-Pal: +11.77 points (95% CI 0.84 to 22.71, p =0.035) ->nicht signifikant, aber klinisch relevant Depression (HADS); difference =-1.94 points; p =0.020) Angst (HADS): difference =-1.83 points; p =0.048). Spiritual well-being (FACIT-Sp): difference =3.98 points; p =0.027) ->nicht bzw. grenzwertig klinisch relevant authors conclusions: An interdisciplinary palliative care intervention in advanced HF patients showed consistently greater benefits in quality of life, anxiety, depression, and spiritual well-being compared with UC alone.	OCEBM 2 (RCT) Randomisierung: Allocation concealment nicht beschrieben Studie nicht verblindet Patientencharakteristika beschrieben (Tabelle) - keine Angabe von p-Werten; nicht gut ausbalanciert (z. B. Hautfarbe, KHK, Schlaganfall, Hypertonie) Drop-out beschrieben, CONSORT diagram (im Suppl.) Statistische Methoden beschrieben - ja angewendete Methoden und Definitionen beschrieben - ja ITT-Analyse - ja Sponsoring: National Institute of Nursing Research (NINR).; Interessenkonflikte: nicht

# **Anhang 3.10** Evidenztabellen Kapitel Versorgungskoordination

Anhang 3.10.1 Recherchen für 2. Auflage

Recherchestrategie: systematische Literaturrecherche

© <u>azq</u> 2019







## **Strukturierte Versorgungskonzepte**

Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Vedel I. Transitional Care for Patients With Congestive Heart Fail- ure: A Systematic Re- view and Meta-Analy- sis. Ann Fam Med 2015;13(6):562-71.	Metaanalysen Suchzeitraum: 1995-Februar 2014 untersuchte Komponenten: "transitional care interventions": - predischarge education (on CHF management, nonpharmacologic strategies, and medication management, usually given by a specialized CHF nurse using written or video material) - discharge plan (including a medication review, individualized care plan development, and a discharge letter sent to the family physician or cardiologist) - structured proactive, and prearranged follow-up: Structured Home Visits, Telephone-follow-up, Clinic follow-up, Telecare only, Telecare + Other types of follow-up Teilweise mit zusätzlichen Komponenten, z. B. verfügbarer 24h-Nurse Subgruppen: low (13)/moderate(14)/high intensitiy(16; home visits + telephone follow-up, clinic visits, or both); LVEF; Alter Vergleichsgruppe: usual care Endpunkte: All-Cause Hospital Readmission, all-cause emergency department visits Body of Evidence (41 RCT, n = ca. 11.400) Herkunft der Patienten: USA (19), Kanada (3), Brasilien (1), Europa (14, D nicht), Australien (2), Asien (1)	Intensive Programme (multiple Komponenten) sind effektiv, weniger intensive erst nach längerer Zeit Intensive Programme insbesondere bei älteren Pat. effizient Effekt steigt mit Dauer des Programms intensiv=direkter Kontakt + andere Komponente risks of readmission -8% (RR 0.92; 95% CI, 0.87-0.98; p = .006), NNT=52 (43 Studien, n = 10.863) eigene Rechnung: AR 47,82% vs. 45,91%, ARR 1,91%, NNT 53 risk of ED visits -29% (RR 0.71; 95% CI, 0.51-0.98; p = .04), NNT=9 (5 Studien, n = 808) eigene Rechnung: AR 45,34% vs. 34,25%, ARR 11,09%, NNT 10 - High-intensity: zu jedem Follow-up-Zeitpunkt Readmission Risk reduziert (RR = 0.86; 95% CI, 0.78-0.94) (Supplement, S. 16) (16 Studien, 3.339 Patienten) - moderate-intensity: effizient, wenn länger als 6 Monate - low-intensity: nicht effizient (n.s.) - High-intensitiy am effizientesten bei Pat. >75 Jahre (RR = 0.83; 95% CI, 0.76-0.92) <70 0.89 (0.81-0.99) 70-75 0.99 (0.91-1.08) LVEF: bei LVEF >40 keine sig. Effekte	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 9/11 y-y-y-n-y-y-y-y-y-n
Feltner C. Transitional care interventions to prevent readmissions for persons with heart failure: a systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med 2014;160(11):774-84.	Metaanalyse, RCTs, für einige sekundäre Endpunkte auch CCTs und Korhortenstudien Suchzeitraum: 1990-Oktober 2013 Interventionen: - Home-visiting programs (nurse or pharmacist) 15 RCTs - structured telephone support STS 13 RCTs (darunter Angermann 2012 aus D) - Telemonitoring (Remote monitoring of physiologic data) 8 RCTs - Outpatient clinic—based 7 RCTs - Primarily educational 4 RCTs - Other 2 RCTs	high-intensity home-visiting program/30 days:  reduced all-cause readmission (RR 0.34 [0.19 to 0.62], NNT 6)  composite endpoint (all-cause readmission or death) at (low strength of evidence [SOE]).  home-visiting programs/3 to 6 months:  reduced all-cause readmission (RR 0.75 [0.68 to 0.86], NNT 9, ARR 11% high SOE) (9 Studien, 1563 Patienten) eigene Rechnung: AR 40,95% vs. 30,84%, ARR 10,11%, NNT 10  reduced HF-specific readmission (RR 0.51 [0.31 to 0.82], NNT 7, ARR 14% moderate SOE) (nur 1 Studie, 282 Patienten)  composite endpoint (moderate SOE) RR 0.78 (0.65–0.94), AR 46,21% vs. 35,93%, ARR 10,28%, NNT 10	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 10/11 y-y-y-y-y-y-y-y-n composite end- point:(all-cause read- mission or death) ausführliche Definition der verschiedenen In- terventionen

© <u>azq</u> 2019







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Subgruppen: Intensität der Intervention (duration, frequency, periodicity of patient contact, total number of intervention components -> low-, medium-, high-intensity) Delivery Personnel (nurses, multidisciplinary teams, pharmacists) Method of Communication (face-to-face or via technology [telephone, telemonitoring, video visits]) age, sex, race, ethnicity, socioeconomic status, disease severity (left ventricular ejection fraction or NYHA classification), coexisting conditions (nur 2 Studien) Vergleichsgruppe: usual care oder andere Intervention Endpunkte: Follow-up 30 Tage, 3 + 6 Monate: readmission rate, mortality rate, composite outcome (all-cause readmission or mortality), emergency department visits, acute care visits, hospital days of subsequent readmissions, quality of life, functional status, caregiver or self-care burden Body of Evidence: 47 RCT Herkunft der Patienten: Nordamerika, Südamerika, Australien, EU (1 aus D), Asien	- mortality benefit (RR 0.77 [0.60 to 0.997], NNT 33, ARR 3% moderate SOE) (8 Studien, 1693 Patienten) eigene Rechnung: AR 13,83% vs. 10,71%, ARR 3,12%, NNT 33  **Multidisciplinary clinic interventions: - reduced all-cause readmission (RR 0.70 [0.55 to 0.89], NNT 8, ARR 12% high SOE) (2 Studien, 336 Patienten); eigene Rechnung: AR 51,79% vs. 36,31%, ARR 15,48%, NNT 7 - mortality benefit (RR 0.56 [0.34 to 0.92], NNT 18, ARR 6% moderate SOE) (3 Studien, 536 Patienten); eigene Rechnung: AR 14,66% vs. 8,15%, ARR 6,51%, NNT 16  **Structured telephone support: - reduced HF-specific readmission (RR 0.74 [0.61 to 0.90], NNT 14, high SOE) eigene Rechnung: AR 21,63% vs. 15,85%, ARR 5,78%, NNT 18 - all-cause readmissions n.s. (moderate SOE) - mortality benefit (RR 0.74 [0.56 to 0.97], NNT 27, moderate SOE) eigene Rechnung: AR 13,12% vs. 8,99%; ARR 4,13%, NNT 25 **telemonitoring, nurse-led clinic interventions: no impact on readmissions or mortality **Effektive Komponenten (all-cause readmissions or mortality):  HF education, emphasizing self-care; HF pharmacotherapy, emphasizing promotion of adherence and evidence-based HF pharmacotherapy; streamlined mechanism to contact care delivery personnel (e.g., patient hotline) -> intensiv, face-to-face, multidisziplinäres Team  Patbezogene Subgruppen: 1 Studie: keine Unterschiede (age, sex, race, KHK) 1 Studie: Risikostratifizierung nach >4 stationäre Aufnahmen in den letzten 5 Jahren, bekannte HI, Hypocholesterolämie (<150 mg/dl), Rechtsschenkelblock im EKG)	Darstellung der key findings mit Effektma- ßen, NNT und SoE: table C, S. 25 detaillierte Metaanaly- sen: S. 70 ff.
In-home care for optimizing chronic disease management in the community: an evidence-based analysis. Ont Health Technol Assess Ser 2013;13(5):1-65.	HTA-Bericht Suchzeitraum: 2006-2012 Intervention: in-home care "predominately in the patient's home":- ongoing in-home assessment- case management-coordination of a range of services provided in the home or in the community that are curative, preventive, or supportive in nature and that aim to enable clients to live at home, thus preventing or delaying the need for long-term care or acute care Vergleichsgruppe: usual care Endpunkte: Kombinierter Endpunkt aus Gesamtmortalität und Hospitalisierung, Gesamtmortalität, Kardiovasküläre	Wirkung häuslicher Pflege bei HI für folgenden Outcomes: - about one less unplanned hospitalization MD: $-1.03$ ; 95% CI: $-1.53$ to $-0.53$ ; P < 0.001 (I²: n/a; p = n/a) (1 Studie, n = 42) - about 1,5 fewer ED visits (MD: $-1.32$ ; 95% CI: $-1.87$ to $-0.77$ ; P < 0.001 (I²: n/a; p = n/a) (1 Studie, n = 42) - more likely to have increased HRQOL physical well-being (MD: $-11.00$ , 95% CI: $-16.45$ to $-5.55$ ; P < 0.001) (1 Studie, n = 42) HI-specific HRQOL (MD: $-11.45$ ; 95% CI: $-16.08$ to $-6.82$ ; P < 0.001; I²: 0%, p = 0.75) (2 Studien, n = 115)	OCEBM 1-2 (Systematischer Review und Metaanalyse mit methodischen Schwächen) AMSTAR 7/11 ca-n-y-y-n-y-y-y-y-n-Interventionen sehr heterogen- "Metaanalysen" für HI basieren oft nur auf 1 Studie (Aguado 2010)







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Mortalität,ungeplante Hospitalisierung, HI-spezifische Hospitalisierung, Liegedauer, Rettungsstellenbesuche, Lebensqualität, funktionelle Schwierigkeiten Body of Evidence: 1 HTA, 4 SR, 12 RCTs (HI-spezifische RCTs:6) Herkunft der Patienten (HI-spezifisch): Spanien, Thailand, UK, Australien		
Thomas R. Specialist clinics for reducing emergency admissions in patients with heart failure: a systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials (Structured abstract). Heart 2013;4.	Suchzeitraum: bis 2010 Interventionen: Behandlung in specialist clinics, 3 Kliniken unter spezialisierter pflegerischer Leitung, multidisziplinär, alle mit Schulungsansatz, Selbstmonitoring Endpunkte: ungeplante Rehospitalisierung Body of Evidence: 11 RCTs, n = 2780  Herkunft der Patienten: Europa, NZ, USA	Specialist clinics significantly reduced the rate of unplanned hospital admissions: - at 3 months (RR 0.10, 95% CI 0.01 to 0.78; one RCT) and - 12 months (RR 0.51, 95% CI 0.41 to 0.63; I² 50%; five RCTs) - but not at 6 months (RR 0.83, 95% CI 0.65 to 1.07; three RCTs).  One study showed no significant benefit of basic (RR 1.01, 95% CI 0.82 to 1.24) or intensive interventions (RR 1.10, 95% CI 0.90 to 1.34) compared to controls at 18 months.	OCEBM 1 (Systemati- scher Review und Me- taanalyse) AMSTAR 7/11 ca-y-y-y-ca-ca-y-y-y-y- ca "Specialist clinics": multidisziplinäre Ein- richtungen für verbes- serte Diagnostik und Therapie -> Übertragbarkeit auf Deutschland?
Bryant-Lukosius D. The clinical effective- ness and cost-effec- tiveness of clinical nurse specialist-led hospital to home tran- sitional care: a sys- tematic review. J Eval Clin Pract 2015;21(5):763-81.	Nurse für den Übergang stationär->ambulant Review nicht HI-spezifisch, aber spezifische Auswertung Metaanalyse für einige Outcomes, weitere Ergebnisse für HI erzählend berichtet Suchzeitraum: 1980-2012 (HI-Studien 2003, 2005, 2006) Interventionen: post-discharge case management durch 1 bis 3 Personen; mit unterschiedlichsten Komponenten: Ent- lassungsmanagement, Schulung, Telefon-Follow-up und Monitoring, Hausbesuche unterschiedliche Zeiträume: 12 Wochen, 6 Monate, 1 Jahr Vergleichsgruppe: usual care Endpunkte: health care use, health care costs; health status, QoL, satisfaction with care; provider-related: quality of care, job satisfaction Body of Evidence: 3 RCT für HI, 632 Patienten Herkunft der Patienten: USA, UK	3 Studien zu HI, 632 Patienten Metaanalyse (nur 2 Studien eingeschlossen, 345 Patienten; AR/ARR/NNT nicht berechenbar): - Patient satisfaction: nach 4 und 6 Wochen verbessert (MD 6,09 [3,55-8,63, p<0,0001)) - mortality: keine Unterschiede (RR 0,76 [0,41-1,42, p=0,40] - death ODER re-hospitalization: nach 6 Monaten reduziert (RR 0,73 [0,59-0,91, p=0,005]	OCEBM 1-2 (Systematischer Review und Metaanalyse mit methodischen Schwächen) AMSTAR 7/11 ca-y-y-y-n-y-y-y-n-n nur 3 Studien zu HI eingeschlossen







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Lambrinou E. Effectiveness of heart failure management programmes with nurseled discharge planning in reducing re-admissions: a systematic review and meta-analysis. Int J Nurs Stud 2012;49(5):610-24.	Suchzeitraum: 09-12/2009Metaanalyse, HI-spezifische Auswertung random effects analysis Interventionen: nurse-led pre-discharge care mit den Inhalten: Entlassungsplanung, Schulung und/oder Evaluation/Konsultation außerhalb der gewöhnlichen Arztbesuche Endpunkte: Rehospitalisierungsraten Body of evidence: 19 Studien (RCTs) Herkunft der Patienten: Australien, USA, Spanien, Niederlande, China	HI-Rehospitalisierungen: RR 0.68, 95% CI (0.53, 0.86), p<0.05 (X²=32,49, p=0,0001:I²=64%) 13 Studien, n = 2898; AR 31,26% vs. 21,99% ->ARR 9,27; NNT 11 all-cause Rehospitalisierungen: RR 0.85, 95% CI (0.76, 0.94), p<0.05 (X²=31,69, p=0,01:I²=50%) 17 Studien, 3713 Patienten; AR 50,62% vs. 45,28% ->ARR 5,34; NNT 19 "home visit interventions": signifikant seltenere Rehospitalisierungen: - all-cause readmission 0,80, 95%CI 0,70-0,91; X²=2,42, p=0,79, I²=0% - HF re-admission 0,51, 95%CI 0,33-0,79; X²=5,46, p=0,14, I²=45% Kombination der Settings effektiv hinsichtlich der HF Rehospitalisierungen: 0,58, 95%CI 0,45-0,73; X² 5,97, p=0,11	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 9/11 y-y-y-y-n-y-y-y-y-n für Subgruppenanalysen (verschiedene Arten der Intervention) jeweils nur wenige Studien mit wenigen Teilnehmern in Metaanalyse einbezogen
Driscoll A. Nurse-led titration of angiotensin converting enzyme inhibitors, beta-adrenergic blocking agents, and angiotensin receptor blockers for people with heart failure with reduced ejection fraction. Cochrane Database Syst Rev 2015;12:CD009889.	Cochrane Review Suchzeitraum: 2014 Intervention - type of nurse-led medication titration (NLT) service differed: - outpatient clinic environment in a tertiary hospital - NLT clinic in primary care - optimisation of medications was done via telephone follow-up according to a pre-approved titration protocol - NLT service in a residential care facility> Ziel: Titrierung/Optimierung der Medikamente (jeweils unterschiedliche Substanzgruppen) Endpunkte:  Primär: 1. All-cause hospital admissions, 2. Heart failure-related hospital admissions, 3. All-cause mortality, 4. All-cause event-free survival  Sekundär: 1. Time to maximum dose (narrativ), 2. Adverse events associated with titration of ACEIs, betaadrenergic blocking agents, and/or ARBs (narrativ), 3. Proportion reaching target dose of medications, 4. Change in quality-of-life scores (narrativ), 5. Cost-effectiveness (keine Studien identifiziert)  Body of Evidence: 7 RCTs  Herkunft der Patienten: keine Angaben	Titritierung der Herzinsuffizienz-Medikation durch Nurse - reduziert Krankenhauseinweisungen - verringert Mortalität - Zieldosis wird innerhalb einer kürzeren Zeitspanne erreicht Nurse-led titration versus usual care: - All-cause hospital admissions: 4RCTs, n = 560; Risk Ratio (M-H, Fixed, 95% CI); 0.80 [0.72, 0.88]; AR 76,26% vs. 60,28%; ARR 15,98%; NNT 7 - Heart failure-related hospital admissions: 4 RCTs, n = 642 Risk Ratio (M-H, Fixed, 95% CI); 0.51 [0.36, 0.72]; AR 24,76% vs. 12,38%; ARR 12,38%; NNT 9 - All-cause mortality: 6 RCTs; n = 902 Risk Ratio (M-H, Fixed, 95% CI); 0.66 [0.48, 0.92]; AR 16,63% vs. 11,09%; ARR 5,54%; NNT 19 - All-cause event free survival: 3RCTs; n = 370 Risk Ratio (M-H, Fixed, 95% CI); 0.60 [0.46, 0.77]; - Proportion reaching target dose of medications: 5 RCTs; n = 966 Risk Ratio (M-H, Fixed, 95% CI); 1.99 [1.61, 2.47]; AR 17,07% vs. 33,97%; ARR 16,9%; NNT 6 Sekundäres Outcome mit Metaanalyse: - Proportion reaching target dose of medications: (RR 1.99, 95% CI 1.61 to 2.47); I²=72%	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 10/11 y-y-y-y-y-y-y-y-y-n Einschränkung der Patientengruppe: nur systol. Herzinsuffizienz (HFrEF)







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Qaddoura A. Efficacy of Hospital at Home in Patients with Heart Failure: A Systematic Review and Meta-Analysis. PLoS One 2015;10(6):e0129282.	teils Metaanalyse, teils beschreibende Darstellung der Studien Suchzeitraum: 1990-2014 Intervention: Hospital at home (HaH): "delivery of hospital ward-level care in the patient's home as a substitute for routine hospitalization" Endpunkte: Primär: Mortalität, RehospitalisierungSekundär: other clinical, patient-centered, and cost outcomes Body of Evidence: 3 RCTs (n = 203), 3 Beobachtungsstudien (n = 329) Herkunft der Patienten: Spanien, Italien, Schweden	Gesamtmortalität: - 3 RCTs (Fig 2) zeigen keinen signifikanten Unterschied im Gruppenvergleich (RR, 0.94 [95% CI, 0.67 to 1.32]; p = 0.176;  ²<1%)  - Eine Beobachtungsstudie zeigt Effekte zugunsten der HaH-Gruppe, 6 (3.8%) der 158 HaH-Patienten starben, während 132 (9.7%) der 1358 Kontrollgruppenpatienten starben (P<0.05).  Wiederaufnahme:  - in zwei RCTs gepoolte Schätzung zu Gunsten der HaH-Gruppe, jedoch nicht signifikant (RR, 0.68 [95% CI, 0.42 to 1.09]; p = 0.34;  ² = 17%)  - weitere narrative Auswertung eines RCT und der drei Beobachtungsstudien RST-Besuche pro Patient:  - kein Pooling erfolgt, in Beobachtungsstudien signifikante Effekte zugunsten der HaH-Versorgung (MD range, -7,10 bis -1,00)  - keine signifikanten Unterschiede im RCT  Liegedauer:  - kein Pooling der RCTs, unterschiedliche Ergebnisse in Beobachtungsstudien gesundheitsbezogene Lebensqualität:  - zwei RCTs: im sechs-Monats-Follow-up hat die HaH die HrQoL signifikant verbessert (SMD, -0.31 [95% CI, -0.45 to -0.18]; p = 0.023;  ² <1%)  - in einer Studie mit 66 Patienten konnte im 12-Monats-Follow-up mit 2 Publikationenin einer Meta-Analyse signifikante Unterschiede zugunsten der HaH gezeigt werden (SMD, -0.17 [95% CI, -0.31 to -0.02]; p = 0.023;  ² <1%)  - Die Messung des Barthelindex in einer Beobachtungsstudie zeigte eine signifikante Verbesserung bei HAH- Patienten von 74 auf 77 (P < 0.05).  Anzahl der Rehospitalisierung:  - in einem RCT und einer Beobachtungsstudie gemessen  - im RCT ähnliche Rehospitalisierungsraten im Gruppenvergleich  - Beobachtungsstudie zeigt Senkung der Rehospitalisierung bei HaH um 65%	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 8/11 y-y-y-n-y-y-y-n-n Intervention: "ambulante Pflege auf Krankenhaus-Niveau": keine vergleichbare Intervention in Deutschland -> fraglich, ob Ergebnisse sinnvoll übertragbar
Fergenbaum J. Care in the Home for the Management of Chronic Heart Failure: Systematic Review and Cost-Effectiveness Analysis. J Cardiovasc Nurs 2015;30(4 Suppl 1):S44-S51.	getrennte Wiedergabe der Ergebnisse der Einzelstudien, eine Metaanalyse (nur 3 Studien) Suchzeitraum: 1946-Jan 2012 Interventionen: Home-Care (min. 1 Hausbesuch von irgendeiner Art "health professional", meist nurses); ausdrücklich außerhalb von Programmen; unterschiedlich lang/oft Hausbesuche umfassten: education in relevant aspects of disease self-care management (eg, diet, signs and symptoms), lifestyle habits and preventive activities, and medication review Vergleichsgruppe: usual care	Hausbesuche (Care in home) meist durch Nurses, edukative Inhalte und Medikamenten-Kontrolle  Metaanalyse [3 Studien, n = 859]: all-cause mortality and hospitalizations: RR 0,88 (0,80-0,97) p=0,01 (aber hohe Heterogenität) AR 66,43% vs. 58,60%; ARR 7,83; NNT 13  Mortalität allein: n.s. CV-Mortalität allein: n.s. CV-Hospitalisierungen (3 Studien, n = 562): n.s. andere Endpunkte: nur in je 1-2 Studien ausgewertet	OCEBM 1-2 (Systematischer Review und Metaanalyse mit methodischen Schwächen) AMSTAR 6/11 ca-n-y-y-n-y-y-y-n-n In dieser Arbeit wurden Hausbesuche als singuläre Intervention







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Endpunkte: all-cause mortality and hospitalizations combined, all-cause mortality, cardiovascular-specific mortality, unplanned hospitalizations, CHF specific hospitalization, emergency department visits, healthrelated quality of life Body of Evidence: 6 RCT davon 3 gepoolt  Herkunft der Patienten: Spanien, UK, Thailand, Australien	Kosteneffektivität: more effective and less costly	untersucht, ausdrück- lich nicht als eine Komponente innerhalb strukturierter Pro- gramme. nur wenige Studien eingeschlossen, starke Heterogenität
Shaw RJ. 2013. Effects of Nurse-Managed Protocols in the Outpatient Management of Adults with Chronic Conditions [Internet].	Metaanalyse und beschreibende Zusammenfassung der Ergebnisse; Fragestellung bezieht sich auf chronische Erkrankungen, teilweise HI-spezifische Auswertung Suchzeitraum: 01.01.1980-12.12.2012 Intervention: nurse-managed protocols, education, motivation, self-management- telephone or clinic delivered (oder Kombination) Endpunkte: - treatment adherence- biophysical measures: Mortalität, gesundheitsbezogene Lebensqualität, - ACE/ARB-prescribing- Hospitalisierung- Rettungsstellen-Besuche- Kosten> Subgruppenanalysen (Appendix G): Non-US vs. US; Telephone vs. in-person; Single vs. multiple intervention target; Education with selfmanagementor behavioral vs. not Body of Evidence: 10 Studien mit Schwerpunkt HI (alle RCTs) Herkunft der Patienten: USA, Nord/Westeuropa	Metaanalysen, teilweise beschreibende Darstellung der Ergebnisse, wenn kein Pooling möglich war; Zusammenfassung in Tab. 6, S. 38 HI-spezifische Auswertungen: (10 RCTs) Adhärenz: intervention group improved self-care behaviors more than the control group (p=0.02); 79% vs. 41% continued to weigh themselves (p<0.01); better at alerting the health care system about weight gain (74% vs. 38%, p<0.01) and restricting fluid intake (50% vs. 28%, p=0.07) .Mortalität (10 RCT, n = 2836): in Interventionsgruppen niedriger als in Kontrollgruppen (OR 0.71; 95% CI, 0.52 to 0.96), (Q=15.97, df=9, p=0.07; I2=44%); Subgruppenanalysen siehe Appendix G- Lebensqualität (4 RCT): 2 (SF-36) zeigten signifikante Verbesserung in Interventionsgruppe: Angermann et al.: MD 2.1 (95% CI, 0.2 to 4.0), and Sisk et al. MD 3.1 (95% CI, 0.7 to 5.5), eine Studie ohne signifikanten Effekt, eine ohne Effekt-ACE/ARB-Verschreibungen (6 RCT): nurse-managed protocols were more likely to achieve target ACE/ARB prescribing goals than usual care (OR 1.15; 95% CI, 0.90 to 1.46) Subgruppenanalysen siehe Appendix G-Hospitalisierungen (7 RCTs): - fewer total hospitalizations (OR 0.83; 95% CI, 0.62 to 1.10)- CHF-related hospitalizations (OR 0.62; 95% CI, 0.49 to 0.80)- greater effects for studies that incorporated self-management plans or specific behavioral interventions on decreasing the number CHF-related hospitalizations (OR 0.47 vs. 0.75, p=0.04), weitere Subgruppenanalysen sie Appendix G-Rettungsstellen-Besuche (2 RCTs): keine signifikanten Unterschiede zwischen Interventions- und Kontrollgruppe-Kosten (1 RCT): Mean cost for hospital readmission was significantly lower (-35%) in the intervention group (€843 ± 1733) compared with the control group (€1298 ± 2322; p<0.01)	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 9/11 y-y-y-n-y-y-y-y-n Endpunkte besonders differenziert dargestellt
Flodgren G. Interac- tive telemedicine: ef- fects on professional practice and health care outcomes.	Review nicht nur zu Herzinsuffizienz, aber spezifische Auswertung; Suchzeitraum: Juni 2013, Beginn ohne Einschränkung Interventionen: Telemedizin zusätzlich oder alternativ zu Standardversorgung	Mortality (all-cause): (n = 5239, evidence: high quality): RR (95% CI): 0.89 (0.76 to 1.03), p = 0.12 (nach median 6 Monaten) QoL: (5 Studien, n = 482, evidence: moderate) MD -4.39 [-7.94 to -0.83], p = 0.02 (nach median 3 Monaten)	OCEBM 1 (Systemati- scher Review und Me- taanalyse) AMSTAR 11/11 y-y-y-y-y-y-y-y-y-y







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Cochrane Database Syst Rev 2015;9:CD002098.	<ul> <li>remote monitoring (13 HI-Studien): schnelle Reaktions-möglichkeit</li> <li>store-and-forward applications: Speicherung von Daten für späteren Zugriff</li> <li>interactive TM (5 HI-Studien): Austausch in Echtzeit (Video)</li> <li>oder Kombination daraus</li> <li>Subgruppen: Erkrankungen (Diabetes, HI u. a.)</li> <li>Vergleichsgruppe: keine Telemedizin</li> <li>Endpunkte: mortality, QoL, Funktionsfähigkeit,</li> <li>healthcare resource use (z. B. hospital admissions, ED or urgent care visits, length of hospital stay), practice-related outcomes, costs, clinical outcomes, adverse clinical events</li> <li></li> <li>Body of Evidence: für Herzinsuffizienz 25 RCT (6718 Patienten), davon 23 in Metaanalyse</li> <li>Herkunft der Patienten: (alle 93 Studien): Nordamerika (52), EU (35, davon 3 in D), Asien (6); 1 deutsche HI-Studie und 1 EU-Studie inkl. deutscher Daten</li> </ul>	Emergency Department (ED)/urgent care visits: (n = 689) RR 0.93 95% CI 0.74 to 1.17; p = 0.54   Length of hospital stay: all-cause (n = 2688) MD -0.12; 95% CI -0.79 to 0.55, P=0.73; I2=24%   HI-spezifisch: (n = 2920) MD -0.16, 95% CI -0.85 to 0.53, P=0.64; I2 =15%   Hospitalisierung (all-cause): (n = 4529, evidence: moderate) RRs 0.36 to 1.60   (nach median 8 Monaten) (entspricht -64% to +60%) keine Metaanalyse   Die stark abweichende Ergebnisse der einzelnen RCTs bezüglich Hospitalisierungen erklären die Autoren mit unterschiedlicher Schwere der HI, Komorbiditäten   und ggf. zusätzlichen Interventionen wie z. B. Hausbesuchen.	
Kitsiou S. Effects of home telemonitoring interventions on patients with chronic heart failure: an overview of systematic reviews. J Med Internet Res 2015;17(3):e63.	Meta-Review mit Meta-Analyse auf RCT-Basis;mittleres Alter der Pat.: 48-85 Jahre Suchzeitraum: 1996-Dezember 2013 Interventionen: Telemonitoring Subgruppen: verschiedene Telemonitoring-Technologien: -video-consultation, with or without transmission of vital signs- mobile telemonitoring (Handys, PDAs)- automated device-based telemonitoring interactive voice response-Web-based telemonitoring (PC, Zugang zu Portal zum Eingeben von Vitaldaten) Vergleichsgruppe: usual care oder andere Interventionen (Hausbesuche, Telefonsupport) Endpunkte: all-cause mortality (11/15), hospital re-admissions (13/15), costs (12/15), and length of stay (9/15), quality of life,length of stay in hospitalseltener: compliance, acceptability, emergency room visits, patient satisfaction Body of Evidence: 15 Reviews (2003-2013) Herkunft der Patienten: international, nicht spezifiziert, auch Daten/Studien aus D enthalten	all-cause Mortalität: RR range: 0.60 (0.45-0.81, entspricht rel. Risikored. um 40%) to 0.85 (0.59-1.2, entspricht rel. Risikored. um 15%) all-cause Hospitalisierungen: RR range: 0.99 (0.88-1.11) to 0.67 (0.42-0.97)HF-Hospitalisierungen: RR 0.64 (0.34-1.14, entspricht rel. Risikored. um 36%) to 0.86 (0.61-1.21, entspricht rel. Risikored. um 14%) Effekt Hospitalisierungen stärker bei stabiler HI: HR 0.70 (0.34-1.5) Effekt all-cause stärker bei kürzlich (<28 Tage) stationär behandelten Patienten: Mortaltität HR 0.62 (0.42-0.89); Re-Hospitalisierungen HR 0.67 (0.42-0.97) (zitiert nach Pandor 2013) Kosten: keine Metaanalysen in SRs vorhanden (Heterogenität) QoL: die meisten berichten Verbesserung, aber inadäquat Technologie-Subgruppen: nur automated device-based telemonitoring und mobile telemonitoring effektiv (bzw. genügend Evidenz):  - Automated Device-Based Telemonitoring (12 bzw. 5 RCTs) all-cause mortality: rel. red. 35% (RR 0.65 [0.54-0.79], P<.001) HF-Hospit.: rel. red. 23% (RR 0.77 [0.64-0.91], P=.003)  - Mobile Telemonitoring (4 RCTs) all-cause mortality: (RR 0.67 [0.35-1.26], P=.21) HF-Hospit.: rel. red. 25% (RR 0.72 [0.42-1.26], P=.25)	OCEBM 1 (Meta-Review mit Meta-Analyse auf RCT-Basis) AMSTAR 7/7* y-na-y-y-y-na-y-y-na-na *AMSTAR für Meta-Review eingeschränkt anwendbar sehr ausführlich, Auswertung auf Basis der in den einzelnen Reviews verwendeten RCT; Analyse der verschiedenen Technologien







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		<ul> <li>Interactive Voice Response (2 RCTs): keine Effekte</li> <li>Videoconferencing With Vital Signs Monitoring (2 RCTs): keine Effekte</li> <li>Web-based: keine Analyse (1 RCT)</li> </ul>	
Kotb A. Comparative effectiveness of different forms of telemedicine for individuals with heart failure (HF): a systematic review and network metanalysis. PLoS One 2015;10(2):e0118681.	Meta-Review mit Meta-Analyse auf RCT-Basis; außerdem Network-Analyse zum indirekten Vergleich der Interventionen Suchzeitraum: bis Dezember 2012, keine Beschränkung zu Beginn Interventionen: telephone support, telemonitoring, video monitoring, EKG monitoring Vergleichsgruppe: usual post-discharge care Endpunkte: all-cause hospitalization, heart failure hospitalization Body of Evidence: 6 SR, daraus 30 RCTs (2001-2012), 10193 patients Herkunft der Patienten: n.a.	Metaanalyse (nur direkte Vergleiche ohne nennenswerte Heterogenität und mit Daten aus >1 Studie): structured telephone support vs. usual care: Mortalität: OR 0.85 [0.73 to 1.00) (15 Studien) HI-Hospitalisierung: OR 0.76 (0.65 to 0.89) (11 Studien) all-cause Hospitalisierung: OR 0.86 (0.77 to 0.97) (12 Studien) Telemonitoring vs. usual care: Mortalität: OR 0.52 [0.37 to 0.72] (6 Studien) HI-Hospitalisierung: OR 0.70 [0.51 to 0.98] (3 Studien) Hospitalisierung: OR 0.70 (0.51 to 0.96) (3 Studien) Telemonitoring&Telephone support vs. usual care: Mortalität: OR 0.79 [0.55 to 1.14] (3 Studien) EKG-Monitoring vs. usual care: Mortalität: OR 0.83 [0.63 to 1.08] (4 Studien) Video-Monitoring vs. usual care: Mortalität: OR 1.20 [0.61 to 2.37] (3 Studien)	OCEBM 1 (Meta-Review mit Meta-Analyse auf RCT-Basis) AMSTAR 8/10* ca-y-y-y-n-y-y-y-y-n-x*AMSTAR auf Meta-Review eingeschränkt anwendbar Auswertung auf Basis der in den gefundener Reviews eingeschlossenen RCT mit viel Zeitverzug ver öffentlich -> älter als Meta-Review Kitsiou et al. 2013
Inglis SC. Structured telephone support or non-invasive telemonitoring for patients with heart failure. Cochrane Database of Systematic Reviews 2015;10.	Update des Reviews Inglis et al. 2010 (nicht in NVL 2009), Metaanalyse Suchzeitraum: 1966 bis Januar 2015 untersuchte Komponenten: - structured telephone support- non-invasive home telemonitoringkeine Hausbesuche, keine intensivierte Betreuung Subgruppen:- Technologie: a) telephone calls; b) video- phone; c) interactive voice response (IVR) involving the manual input of data using a telephone keypad; d) com- plex/clinical telemonitoring, involving automatic transmission of physiological data [mobile phone/person digital as- sistant (PDA) - Auswertungen durchgeführt, aber nicht bei Methodik spezifiziert]- Intensität (typische Bürozeiten vs. 24 h)- Publikationsjahr (vor 2000, 2000-2007, 2008 ff)- Alters- gruppe Vergleichsgruppe: Standard/usual care (=keine Hausbesu- che, keine intensivierte Betreuung)	Sowohl Telemonitoring als auch strukturierter Telefonsupport verbesserten Mortalität (alle Ursachen) und HI-Hospitalisierungen, nicht aber all-cause Hospitalisierungen.  - Wissen und Selbstmanagement verbessert  - HRQoL verbessert  - Unterschiede in Technologie zu vermuten, aber nicht statistisch belegbar und nicht gleich für verschiedene Endpunkte (IVR nicht effektiv)  - Ältere profitieren - entgegen dem Vorurteil - sogar mehr als Jüngere Non-invasive telemonitoring:  - all-cause mortality (RR 0.80, 95% CI 0.68 to 0.94; n = 3740; studies=17; moderate-quality evidence); AR 14,49% vs. 12,0%; ARR: 29/1000 ARR 2,49%, NNT 41  - HF-related hospitalisations (RR 0.71, 95% CI 0.60 to 0.83; n = 2148; studies=8; moderate-quality evidence) AR: 27,15% vs. 19,71%; ARR: 31/1000 ARR 7,44%, NNT 14  - all-cause hospitalisations: RR 0.95, 95% CI 0.89 to 1.01; n = 3332; studies=13; very low-quality evidence). Structured telephone support:	OCEBM 1 (Systematischer Review und Metaanalyse) AMSTAR 10/11 y-y-y-y-y-y-y-y-n nicht-invasives Tele- monitoring und struk- turierter Telefonsup- port ->als isolierte In- terventionen, nicht im Rahmen strukturierter Programme unter- sucht







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Endpunkte:Primary Outcomes: Mortalität, Hospitalisierung2ndary Outcomes: Dauer Hospitalisierung, HRQoL, HF-Wissen und self care, Akzeptanz, Kosten  Body of Evidenceeingeschlossene Studien (nur RCT): n = 41 (17 neu im Vergleich zu Version von 2010)n = 25 structured telephone support (9332 participants)n = 18 telemonitoring(3860 participants) n = 2 beides Herkunft der Patienten: Telefon support: USA (n = 14), Kanada (1), Südamerika (2), Australien (2), Asien (2), EU (4, darunter 1 D und 2 mehrere EU-Länder); Telemonitoring: USA (3), Kanada (2), EU (12, darunter 1 D und 2 mehrere EU-Länder)	- all-cause mortality (RR 0.87, 95% CI 0.77 to 0.98; n = 9222; studies=22; moderate-quality evidence); AR 11,56% vs. 10,19%; ARR 1,37%; NNT 73 (im Review angegeben: 15/1000 Patienten) - HF-related hospitalisations (RR 0.85, 95% CI 0.77 to 0.93; n = 7030; studies=16; moderate-quality evidence); AR 21,43% vs. 18,26%; ARR 3,17%; NNT 32 - all-cause hospitalisations: RR 0.95, 95% CI 0.90 to 1.00; n = 7216; studies=16; very low-quality evidence; Auswertung nach Altersgruppen: deutliche Unterschiede bei HI-Hospitalisierungen: Telemonitoring: >=70 Jahre (RR 0.53 [0.37, 0.76]) vs. bei Pat. <70 Jahre 0.75 [0.63, 0.89] (43% vs. 25% Risikoreduktion) Telefonsupport >=70 Jahre RR 0.81 [0.67, 0.96] vs. RR bei Pat. <70 Jahre 0.86 [0.77, 0.96] Auswertung nach Technologie-Subgruppen vorhanden	
Clarke M. Systematic review of studies on telemonitoring of pa- tients with congestive heart failure: a meta- analysis. J Telemed Telecare 2011;17(1):7-14.	Suchzeitraum: 1969-10/2009 Body of Evidence: 13 RCT	Zurückgestellt (Redundanz) in Meta-Review Kitsiou 2013 enthalten	
Kraai IH. Heart failure patients monitored with telemedicine: patient satisfaction, a review of the literature (Provisional abstract). Journal of Cardiac Failure 2011;8.	Suchzeitraum: bis 11/2010 Body of Evidence: 14 Studien, davon 4 RCT	Zurückgestellt (Redundanz) in Meta-Review Kitsiou 2013 enthalten	
Giamouzis G. Telemonitoring in chronic heart failure: a systematic review. Cardiol Res Pract 2012;2012:410820.	Suchzeitraum: bis 11/2011Body of Evidence: 12 RCT	Zurückgestellt (Redundanz) in Meta-Review Kitsiou 2013 enthalten	







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Klersy C. Economic impact of remote patient monitoring: an integrated economic model derived from a meta-analysis of randomized controlled trials in heart failure. Eur J Heart Fail 2011;13(4):450-9.	Suchzeitraum: bis 09/2009 Body of Evidence: 21 RCTs (5715 Pat.) in Metaanalyse	Zurückgestellt (Redundanz) in anderen Reviews enthalten, z. B. Inglis 2015	
Radhakrishnan K. Impact of telehealth on patient self-management of heart failure: a review of literature. J Cardiovasc Nurs 2012;27(1):33-43.	Suchzeitraum: 2000-2010 Body of Evidence: 14 Studien, davon 8 RCTs	Zurückgestellt (Redundanz) eingeschlossene Studien teilweise in Inglis 2015 bzw. Kitsiou 2013 enthalten, größtenteils aber als ausgeschlossen aufgeführt (keine RCTs/mehrere Interventionen)	
Ciere Y. A systematic review of the mediat- ing role of knowledge, self-efficacy and self- care behaviour in tele- health patients with heart failure. J Tele- med Telecare 2012;18(7):384-91.	Suchzeitraum: bis August 2010  Body of Evidence: 12 Studien, nicht alles RCTs (max. 9 RCTs)	Zurückgestellt (Redundanz) 6/12 Studien in Inglis 2015 enthalten	
Pandor A. Home telemonitoring or structured telephone support programmes after recent discharge in patients with heart failure: systematic review and economic evaluation. Health Technol Assess 2013;17(32):1-vi.	Suchzeitraum: bis Januar 2012Body of Evidence: 21 Studien, davon 15 aus Vorversionen und 6 neue	Zurückgestellt (Redundanz) in Meta-Review von Kitsiou 2013 enthalten und für "höchste Qualität" befunden	







Referenz	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Xiang R. Meta-analysis and meta-regression of telehealth programmes for patients with chronic heart failure. J Telemed Telecare 2013;19(5):249-59.	Suchzeitraum: 2001-2012 Body of Evidence: 33 Studien	Zurückgestellt (Redundanz) 27 von 33 eingeschlossenen Studien in Inglis 2015 enthalten; in Kitsiou 2013 ausgeschlossen (Telefonmonitoring)	

## Strukturierte Versorgungskonzepte in Deutschland

Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
cal Assistant- Based Care Management for High-Risk Pa- tients in Small Primary Care Practices: A Cluster Ran- domized Clinical Trial. Ann Intern Med 2016;164(5):323 -30.	protokollbasiertes Pflegemanage- ment, inkl. struktu- riertes Assess- ment, Aktionsplan und Monitoring durch Praxisassis- tentinnen 2-Tages-Training für Praxisassisten- tinnen Informationsmate- rial für Patienten Monitoring durch Praxisassistentin- nen entweder face-to-face in Praxis oder per Telefon-Fragebo- gen, individuelle Zeiträume, max. im 6-Wochen-Ab- stand	Erkrankungsübergreifende Studie der AOK, Daten zu Herzinsuffizienz teilweise separat berichtet Intervention/Studiendesign: RCT; Care Management vs. Standardversorgung Population: 2076 Patienten mit DM Typ 2, COPD, HI (n = 569) 115 Hausarztpraxen mit besonderem AOK-Vertrag Einschlusskriterien: hohes Hospitalisierungs-Risiko Ausschlusskriterien: Krebs, Demenz, Leben in Pflegeeinrichtung Endpunkte: Hospitalisierungen, QoL Dauer: 12 Monate/24 Monate Studienzeitraum: 2010-2013 Ort: Baden-Württemberg Verwendete Fragebögen: SF-12, EQ-5D	Effektivität (nur HI-Patienten, n = 569)) Hospitalisierung 12 Monate: n.s. 24 Monate: n.s. Keine weiteren separaten Auswertungen für HI-Patienten Fazit: Monitoring durch Praxisassistentinnen entweder face-to-face in Praxis oder per Telefon hier ohne Benefit	OCEBM 2 (RCT) Blockrandomisierung, Allocation concealment beschrieben keine komplette Verblindung möglich; Endpunkt-Assessmer und Statistiker verblindet Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben(Consort-Diagramm) Statistische Methoder beschrieben relevante Methoden und Definitionen beschrieben ITT-Analyse Interessenkonflikte aufgeführt Sponsoring: AOK

© azq 2019







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Lüthje L. A randomized study of remote monitoring and fluid monitoring for the management of patients with implanted cardiac arrhythmia devices. Europace 2015;17(8):1276 -81.	Telemonitoring (invasiv und nicht- invasiv) fluid monitoring (FM) combined + remote monitoring (RM)	CONNECT-OptiVol Studie Intervention/Studiendesign: RCT Remote Monitoring + drahtlose Thoraximpedanzmessung vs. Standardtherapie (Praxis-Termine q3m) Population: n = 176 Einschlusskriterien: Patienten mit ICD oder CRT/ICD; Herzinsuffizienz oder Hospitalisierung aufgrund dekompensierter HF war NICHT Bedingung Ausschlusskriterien: dauerhaftes Vorhoffflimmern, Lebenserwartung ≤ 15 Monate primärer Endpunkt: Zeit bis zur ersten HF-Hospitalisierung, Tachyarrhythmien, Mortalität Follow-up: 15 Monate Studienzeitraum: 2007-2011 Ort: Göttingen	Baseline-Patientencharakteristika Alter 66 +/- 12 Jahre 77% männlich v.a. NYHA II (46%) und III (41%) Effektivität keine sig. Effekte auf jegliche Endpunkte Fazit: Thoraximpedanzmessung + ICD-Telemonitoring ohne Effekt	OCEBM 2 (RCT) Randomisierung, Allocation concealment nicht beschrieben; Verblindung durch Verwendung an- und ausgeschalteter Funktionen je nach Gruppe; "stiller" Alarm bei Optivol Patientencharakteristika beschrieben, ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben Statistische Methoden beschrieben; relevante Methoden und Definitionen beschrieben streng genommen keine ITT-Analyse (176 von 178 random. Patienten, 2 zogen Einwilligung zurück) Interessenkonflikte aufgeführt Sponsoring: Medtronic Studiendesign separat publiziert (Zabel et al. Contemp Clin Trials 2013:34:109 -·16)
Kielblock B. Ein- fluss einer ele- medizinisch un- terstützten Be- treuung auf Ge- samtbehand- lungskosten und Mortalität bei	Telemonitoring nicht-invasiv, Te- lefon-Monitoring, spezialisierte nicht-ärztliche Be- treuung	Programm "Herzensgut" der Kaufmännischen Krankenkasse Hannover (KKH) und der ArztPartner almeda AG Intervention/Studiendesign: RCT: Telemonitoring + Telefon-Monitoring vs. Standardbetreuung Population: n = 502 Einschlusskriterien:	Teilnahmebereitschaft höher bei Männern und jüngeren Patienten Baseline-Patientencharakteristika zwischen Gruppen nicht ausbalanciert: - niedrigeres Alter in Interventionsgruppe (median 71,5 vs. 77,0 Jahre) - 42,6% vs. 55,3% weiblich	OCEBM 2-3 (RCT mit methodischen Män- geln) Publikation erfüllt nicht aktuelle Standards der Berichterstattung von RCTs







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
chronischer Herzinsuffizienz. Dtsch Med Wo- chenschr 2007; 132: 417–422	telemetrische Körperwaage, tägliche Übertragung des Gewichtswertes über Modem via Festnetz oder SMS; automatische Datenprüfung, bei zu hohem Wert: Alarm regelmäßige telefonische Betreuung durch med. Fachpersonal (3 Monate lang 14-tägig, dann monatlich) interaktive Fragebäume Schulungsmaterialien modulare Schulungseinheiten, Inhalte in telefonischen Kontakten nachbesprochen	ICD-Diagnosen (I50.1, I50.11–19, I50.9), Datenbestand der KKH aus Krankenhausentlassungs-Mitteilungen; Hospitalisierung <6 Wochen Ausschlusskriterien: gravierende Komorbiditäten (Tumoren, Demenz), Pflegebedürftigkeit Endpunkte: Hospitalisierung sekundär: Kosten, Mortalität Dauer: geplant 1 Jahr, später verlängert Studienzeitraum: 2004-2005 Ort: Deutschland (nicht spezifiziert)	- 52,6 % NYHA III/IV in Interventionsgruppe vs. 36,6% Kontrollgruppe (der Patienten mit bekannter NYHA-Klasse, aber von etwa 50% der Patienten gar nicht berichtet) Follow-up: min. 6, max. 18 Monate Effektivität Hospitalisierungen: 2 vs. 3,4 pro Teilnehmer und Jahr (p=0,04) Anzahl Krankenhaustage: 16,8 vs. 18,5 pro Teilnehmer und Jahr (p=0,01) Mortalität: 14,7% vs. 27,1% (auch nach Adjustierung für Alter, Geschlecht und Beobachtungsdauer statistisch hochsignifikant) Steigerung der Einnahme relevanter Medikamente in Interventionsgruppe um 10,2% Kosten Krankenhaus: 8682 €vs. 15810 € (p=0,01) Arzneimittel: 1881 €vs. 1636 € (p=0,53) Gesamt: 10563 €vs. 17446 (p=0,05) Fazit: positive Effekte durch Kombination aus Telemoni-toring und Telefonmonitoring und Schulung. Der Anteil der telemetrischen Überwachung an den Gesamteffekten ist nicht zu beurteilen, da auch Telefonmonitoring und Schulungselemente zum Programm gehörten.	Randomisierung nach Geburtsdatum, Allocation concealment nicht beschrieben, Verblindung nicht möglich Patientencharakteristika beschrieben; Art der Patientengewinnung/Randomisierung hatte sig. Unterschiede bei Patientencharakteristika zur Folge keine Angaben zu Drop-outs, daher nicht klar, ob ITT-Analyse Statistische Methoden beschrieben Interessenkonflikte teilweise benannt (ArztPartner almeda AG); nicht benannt: Erstautor bei KKH Sponsoring: n.a.; Programm durchgeführt durch ArztPartner almeda AG und Kaufmännische Krankenkasse Hannover (KKH)
Peters-Klimm F. Case management for patients with chronic systolic heart failure in primary care: the HICMan exploratory ran-	komplexes haus- ärztliches Case Management durch Praxisassis- tentinnen mit re- gelmäßigen Tele- fonkontakten und drei Hausbe- suchen	HICMan-Studie Intervention/Studiendesign: RCT, Phase-II Standardversorgung vs. hausärztliches Case-Management Population: n = 199 31 Hausärzte in 29 Praxen Einschlusskriterien: Alter ≥ 40 Jahre, LVEF <= 45%	Baseline-Patientencharakteristika Alter ca. 70 Jahre, ca. 72% männlich; fast ausschließlich NYHA II (ca. 2/3) und III (ca. 1/3); etwa hälftig ischämische und nicht-ischämische Ursachen der Herzinsuffizienz ACE-Hemmer (bzw. ARB): ca. 94% Betablocker: 72% (Intervention) vs. 84% (Kontrolle) ACEi+Betablocker: 68% vs. 80% Schleifendiuretika: ca. 60% viele Komorbiditäten	OCEBM 2 (RCT) Pocock-Randomisie- rung, Allocation con- cealment beschrieben; keine Verblindung möglich Patientencharakteris- tika beschrieben, nicht immer ausbalanciert (z. B. doppelt so viel







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
domised controlled trial. Trials 2010;11:56.	- 6 Stunden theoretisches und praktisches und praktisches Training der PA - 1 Jahr Telefonmonitoring durch PA (bei NYHA III / IV q3w, bei NYHA I/II q6w) - 3 Hausbesuche - Bericht zum Monitoring durch PA an Hausarzt - Nutzung einer Leitlinie, Patientenflyer, Broschüre, spezifische Tagebücher ("booklets and tailored diaries")	Endpunkte: HR-QoL, Selbstmanagment-Fähigkeiten, patientenberichtete Versorgungsqualität Dauer: 1 Jahr Studienzeitraum: 2006-2007 Ort: Nord-Baden Verwendete Fragebögen: generic quality of life (SF-36) disease-specific quality of life (KCCQ) self-care (EHFScBS), chronic illness care (PACIC) health counselling (PACIC-5A)	Baseline-Praxischarakteristika: 48% ländlich, 17% suburban, 35% urban 19% weibliche Ärzte, 100% weibliche PA Effektivität generic quality of life (SF-36): alle Parameter n.s. disease-specific quality of life (KCCQ): n.s. self-care (EHFScBS): MD -3.6 [-5.7, -1.6], Cohen's d=0.55, p=0.001 chronic illness care (PACIC): 0.5 [0.3, 0.7], Cohen's d=0.72, p=0.000 health counselling (PACIC-5A): 0.5 [0.3, 0.8], Cohen's d=0.72, p=0.000 Mortalität (nicht präspezifizierter Endpunkt): n = 5 vs. n = 5 Hospitalisierung (nicht präspezifizierter Endpunkt): 18 (bei 11 Patienten) vs. 9 (bei 7 Patienten) Fazit: aufwändiges Case-Managment (Telefonbetreuung, Hausbesuche, Schulungsmaterial) mit speziell ausgebildeten Schwestern war ohne Einfluss auf HR-QoL, positive Effekte lediglich auf Selbstmanagement-Fähigkeiten; Aussagen zu Mortalität und Hospitalisierungen aufgrund geringer Fallzahl nicht möglich	ICD und deutlich mehr PTCA/Stent sowie Betablocker in Kontrollgruppe) Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm Fallzahlberechnung und statistische Methoden beschrieben Intervention und Methoden genau beschrieben Mortalität und Hospitalisierungen nicht präspezifizierte Endpunkte, keine ausreichende statistische Power streng genommen keine ITT-Analyse (97 von 99 in Interventions-Gruppe) Interessenkonflikte: keine; Sponsoring: unabhängiges Projekt innerhalb KNHI, finanziert über BMBF
Freund T. Pra- xisbasiertes Hausbesuchs- und Telefonmo- nitoring von Pa- tienten mit Herz- insuffizienz: Ra- tionale, Design und praktische Anwendung der Monitoringslis- ten in der HIC- Man-Studie. Z	komplexes haus- ärztliche Case Management siehe HICMan- Studie, Peters- Klimm 2010; Ref 25506	Siehe HICMan-Studie, Peters-Klimm 2010; Ref 25506 Fragestellung: Darstellung von Entwicklung und Anwendung der Monitoringlisten in der HICMan-Studie	Beispiel für Telefon-Fragebogen zu Erfassung von Zeichen einer beginnenden Dekompensation oder klinische Symptome für eine erhöhte Dekompensationsgefahr Fazit: "Insgesamt erwiesen sich die vorgestellten Monitoringlisten als brauchbare Instrumente hausärztlichen Case Managements."	Siehe HICMan-Studie, Peters-Klimm 2010; Ref 25506







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Evid Fortbild Qual Ge- sundhwes 2011;105(6):434 -45.				
C. Zugck, L. Frankenstein, M. Nelles, D. Schellberg, A. Remppis, H. A. Katus. Telemedizin reduziert bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz zusätzlich zur optimierten medikamentösen Therapie signifikant die Krankenhausverweildauer. Clin Res Cardiol 97- Suppl 1 (V1734)	Telemonitoring + Telefonmonitoring, spezialisierte nicht-ärztliche Be- treuung tägliche Messung von Gewicht, Blut- druck, Sauer- stoffsättigung so- wie bei Bedarf 12- Kanal-EKG, trans- telefonisch über- tragen regelmäßige Be- treuung durch Fachschwester 24h-Support	HITEL-Studie Intervention/Studiendesign: RCT usual care" (UC; n = 30) vs. "usual care mit Telemedizin" (UCT; n = 30) vs. "university care mit Telemedizin" (HDT; n = 28) Population: n = 88 Einschlusskriterien: nicht berichtet Ausschlusskriterien: nicht berichtet Endpunkt: Krankenhausverweildauer aufgrund kardialer Ursache Dauer: 12 Monate Studienzeitraum: 2004-2006 Ort: Heidelberg	Baseline-Patientencharakteristika mittleres Alter 58,1 ± 10,2 Jahre; 16% weiblich Effektivität 26 Patienten erreichten primären Endpunkt Krankenhaustage: 12 in UC vs. 9 in UCT vs. 5 in HDT (p<0,03); Unterschiede deutlicher bei Hospitalisierungen "mit mittlerer und kurzer Dauer" (nicht konkretisiert) Anmerkung: Ergebnisse nicht publiziert; Daten aus Abstracts sehr kleine Fallzahl Fazit: Anhaltspunkte für positive Effekte der Kombination Betreuung durch Fachschwester + Telemonitoring	Veröffentlichungen zur HITEL-Studie nur in Form von Abstracts daher keine Angaben zur methodischen Qualität möglich
Loges, C. Die rein telemedizinische Nachsorge von ICD/CRT-D Patienten mit Herzinsuffizienz ist einer konventionellen Nachsorge mit persönlichem Arzt-Patienten Kontakt nicht unterlegen – Ergebnisse der In-Contact Studie.	Telemonitoring ICD/CRT-D persönliche Nachsorge (in der Klinik oder telefonisch) in Kombination mit telemedizinischer Überwachung verglichen mit einer reinen telemedizinischen Nachsorge	InContact-Studie Intervention/Studiendesign: RCT (Nicht-Unterlegenheit) rein telemedizinische Überwachungs vs. quartalsweise Arzt-Patienten-Kontakte (direkt oder telefonisch) +Telemonitoring Population: n = 210 Einschlusskriterien: HF-Patienten mit ICD/CRT-D Ausschlusskriterien: nicht berichtet primärer Endpunkt: "Heart Failure Clinical Composite Response" Score nach Packer sekundären Endpunkte: HF-Hospitalisierung, kardiale Dekompensation, Lebensqualität, Mortalität Dauer: 12 Monate (13 Monate vs. 1 Monat nach Implantation) Studienzeitraum: nicht berichtet	Baseline-Patientencharakteristika 84% männlich, 59% ischämische Kardiomyopathie, 85% Primärprävention, Alter: 64±11 Jahre, LVEF 28±8% Follow-up: 370±115 Effektivität Packer-Score in beiden Gruppen verschlechtert, kein Unterschied zwischen Gruppen (p>0,999) für alle Endpunkte sekundäre Endpunkte: keine sig. Unterschiede Kommentar: (noch) nicht publiziert, Inhalte aus Pressemeldung vom DGK-Kongress 2015 Fazit: Das ausschließliche ICD-Telemonitoring war in dieser Studie dem persönlichem Arzt-Patienten-Kontakt nicht unterlegen.	(noch) nicht publiziert keine Einschätzung der methodischen Qualität möglich







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Pressemittei- lungen / 81. Jahrestagung der DGK 2015		Ort: multizentrisch		
Angermann CE. Mode of action and effects of standardized collaborative disease management on mortality and morbidity in patients with systolic heart failure: the Interdisciplinary Network for Heart Failure (INH) study. Circ Heart Fail 2012;5(1):25-35.	Nurse, Telefonmonitoring (klinikbasiert, Entlassungsmanagement) zusätzlich zur Standardbetreuung: (1) in Klinik faceto-face Schulung, Ausgabe von Informations- und Selbstmonitoring-Materialien; (2) Telefon-basierte strukturierte Überwachung mittels Fragebogen (3) Auftitrierung der Herzinsuffizienz-Medikamente, Schulung zur Selbsteinstellung der Diuretika-Dosierung; (4) fachärztliche Versorgung nach Bedarf, Koordination durch spezialisierte Pflegekraft; (5) Schulung und Supervision der spezialisierten Pflegekräfte	INH/HeartNetCare-HF Intervention/Studiendesign: RCT Standardversorgung vs. Nurse-basiertes Telefonmonitoring Population: n = 715 Einschlusskriterien: HFrEF (LVEF <= 40%), Hospitalisierung aufgrund Dekompensation Ausschlusskriterien: logistische oder gesundheitliche Gründe, die Telefon-Monitoring unmöglich machen primärer Komposit-Endpunkt: Mortalität und Rehospitalisierung sekundäre Endpunkte: Symptomatik, QoL (SF-36)  Follow-up: 180 Tage Studienzeitraum: 2004-2007 Ort: Uni Würzburg, 9 internistische Kliniken (Bayern, BW)	Baseline-Patientencharakteristika  1007 Patienten gescreent, 715 eingeschlossen (Nicht-Einschluss u. a. aufgrund kognitiver Probleme, Alzheimer, Sprach- oder technischen Problemen, schwere Begleiterkrankungen u. a.)  Alter 69 +/- 12 Jahre, 29% weiblich,  NYHA: I - 2%, II - 58%, III - 36%, IV - 4%  Effektivität  - primärer Komposit-Endpunkt: n.s. (HR 1,02, p=0,89)  - Mortalität 14% (Kontrolle) vs. 9% (Intervention), HR 0,62 (0,40-0,96), P=0,03  - HF-Tod oder Rehospitalisierung: 23% vs. 15%, HR 0,66 (0,47-0,93), p=0,02  weitere sig. Endpunkte: Verbesserung NYHA-Klasse, QoL  Kommentar: kurzes Follow-up  Fazit: Fachschwester-basierte Betreuung direkt und per Telefon mit positiven Effekten auf Outcomes (aber primärer Endpunkt nicht erreicht)  Übertragbarkeitsstudien wurden durchgeführt (nicht publiziert bzw. Publikation liegt nicht vor)	OCEBM 2 (RCT) Block-Randomisie- rung, Allocation con- cealment beschrieben keine Verblindung möglich (Telefonmoni- toring) Patientencharakteris- tika beschrieben, weit- gehend ausbalanciert zwi- schen den Gruppen Drop-out beschrie- ben/Consort-Dia- gramm Statistische Methoden beschrieben Intervention ausführ- lich beschrieben ITT-Analyse Interessenkonflikte: keine Sponsoring: BMBF, KNHI, Uni Würzburg
Neumann A. Cost-effective- ness and cost-	Nurse, Telefonmo- nitoring	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484 prädefinierte prospektive Kurzzeit-Kosten-Nutzen-Analyse (basierend auf Gesamtmortalität und QoL)	Kosten pro Patient etwas höher in Interventionsgruppe (3535 € vs. 3038 €) Kosten pro verhindertem Todesfall: 8284€	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
utility of a structured collaborative disease management in the Interdisciplinary Network for Heart Failure (INH) study. Clin Res Cardiol 2015;104(4):304-9.	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484	bezogen auf 180 Tage-Follow-up		
Gelbrich G. Effects of structured heart failure disease management on mortality and morbidity depend on patients' mood: results from the Interdisciplinary Network for Heart Failure Study. Eur J Heart Fail 2014;16(10):113 3-41.	Nurse, Telefonmo- nitoring siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484 Post-hoc-Analyse Fragestellung: Abhängigkeit der Effekte von der Patientenstimmung Fragebogen: PHQ-9	Programm war effektiv bei depressiven und nicht depressiven-Patienten, aber nicht bei Patienten, die die Fragebögen ignorierten	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484 Post-hoc-Analyse
Guder G. Nurse- coordinated col- laborative dis- ease manage- ment improves the quality of guideline-rec- ommended heart failure therapy, patient- reported out- comes, and left	Nurse, Telefonmo- nitoring siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484 Post-hoc-Analyse Fragestellung: Effekte des Programms auf leitliniengerechte Therapie und weitere Endpunkte Population: INH-Patienten, die nach 18 Monaten noch am Leben waren (n = 706) Endpunkte: Verschreibungsraten und Dosierung von ACEi/ARB, Betablockern und MRA; Symptomatik, Echo-Parameter, QoL (SF-36)	nach 18 Monaten: Verschreibungsraten und Dosierung verbessert, bessere klinische Outcomes und Echo-Parameter	siehe Angermann et al. 2012, RefID 25484 Post-hoc-Analyse





Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
ventricular re- modelling. Eur J Heart Fail 2015;17(4):442- 52.				
Hindricks G. Implant-based multiparameter telemonitoring of patients with heart failure (IN-TIME): a randomised controlled trial. Lancet 2014;384(9943): 583-90.	Telemonitoring ICD/CRT automatic multiparameter telemonitoring: ventricular and atrial tachyarrhythmia episodes, low percentage of biventricular pacing, increase in the frequency of ventricular extrasystoles, decreased patient activity, and abnormal intracardiac electrogram ICD oder CRT-D mit Home Monitoring (BIOTRONIK Home Monitoring®)	Intervention/Studiendesign: RCT, prospektiv, multizentrisch; Population: n = 716 Einschlusskriterien: LVEF ≤35%, NYHA II/III; Indikation für ICD oder CRT-D; Ausschlusskriterien: unkontrollierte Hypertension, permanentes Vorhofflimmern, hypertrophe Kardiomyopathie, symptomatische Aortenstenose u. a. Primärer Endpunkt: Packer Score (Komposit: Tod oder Hospitalisierung aufgrund HI + Änderung NYHA-Klasse + Selbsteinschätzung) Sekundäre Endpunkte: Re-Hospitalisierungsrate wegen Herzinsuffizienz; Mortalität, kardiovaskuläre Mortalität Dauer: 12 Monate Studienzeitraum: 2007-2010 Ort: AUS, EU, Israel; 26 in Deutschland (Kliniken und Praxen)	Baseline-Patientencharakteristika Alter: 66 Jahre +/- 9 81% männlich Effektivität Packer Score (Intervention vs. Kontrolle) - verschlechtert: 18,9 vs. 27,2% (p=0,013) davon wegen Tod: 3% vs. 8,2 % (p=0,004) - verbessert: n.s unverändert: n.s. Post-hoc-Subanalyse: Patienten ohne Vorhofflimmern profitieren mehr als Patienten mit Vorhofflimmern, sonst keine erwähnenswerten Unterschiede Fazit: Telemonitoring von ICD/CRT-D vorteilhaft	OCEBM 2 (RCT) Block-Randomisie- rung, Allocation con- cealment beschrieben Patienten anfänglich verblindet (Auswer- tung der übertragenen Daten bzw. Nicht-Aus- wertung) bis zu not- wendiger Kontaktauf- nahme aufgrund Tele- monitoring-Alarm Patientencharakteris- tika beschrieben, weit- gehend ausbalanciert zwischen den Grup- pen Drop-out beschrie- ben/Consort-Dia- gramm Statistische Methoden beschrieben Intervention ausführ- lich beschrieben Outcome: Packer Score ITT-Analyse Interessenkon- flikte/Sponsoring: Bio- tronik SE & Co. KG.
Bohm M. Fluid status telemedi- cine alerts for heart failure: a	Telemonitoring intrathorakale Impedanzmessung	OptiLink-HF Intervention/Studiendesign: RCT Standardversorgung vs. Telemonitoring	Baseline-Patientencharakteristika Alter: ca. 66 Jahre; männlich 77% (Interv.) bzw. 82% (Kontrolle) (p<0,05) NYHA: II - ca. 20%, III - ca. 80%	Volltext lag nicht vor, daher keine Einschät-







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
randomized controlled trial. Eur Heart J 2016.	bei ICD/CRT-Patienten	Population: n = 1002 Einschlusskriterien: IDT/CRT-ICD Indikation UND: HI-Hospitalisierung <12 Monate ODER Diuretika <30 Tage ODER BNP oder NTproBNP erhöht <30 Tage Ausschlusskriterien: Dialyse, Serumkreatinin >2,5 mg/dl, COPD primärer Endpunkt: Komposit Mortalität + CV-Hospitalisierung sekundäre Endpunkte: Mortalität, CV-Hospitalisierung, HF-Hospitalisierung u. a. Dauer: 18 Monate Studienzeitraum: 2008-? Ort: Uniklinikum des Saarlandes u. a. Zentren in D	HF-Hospitalisierung <12 Monate: 68% vs. 60 % (p<0,05) ACEi/ARB: 91% vs. 94% Betablocker: 95% vs. 92% Diuretika: 95% MRA: 69% vs. 70% follow-up: 22,9 +/- 18,2 Monate Effektivität nach 18 Mon: 40% der Patienten erreichten primären Endpunkt keine sig. Unterschiede zw. Interventions- und Kontrollgruppe, auch nicht bei sekundären Endpunkten keine Unterschiede in Subgruppen Probleme: - 25% der Alarme nicht weitergeleitet, weil Gerät durch Patient nicht angeschlossen - 15% der Alarme nicht protokollgemäß vom Arzt behandelt - bei weniger als 50% der protokollgemäß bearbeiteten Alarme Erhöhung der Diuretikadosis - bei weniger als 50% der Alarme HF-Symptome Fazit: intrathorakale Impedanzmessung bei ICD/CRT-Patienten ohne zusätzlichen Benefit	zung der methodischen Qualität möglich Wiedergabe der Ergebnisse aus: Böhm M. Effect of implanted device-based impedance monitoring with telemedicine alerts on mortality and morbidity in heart failure: results from the OptLink HF study; ESC 2015; Abstract 5057; Hot Line V, 1. September 2015) + Präsentation Sponsoring: Medtronic
Koberich S. Effects of a hospital-based education programme on selfcare behaviour, care dependency and quality of life in patients with heart failure—a randomised controlled trial. J Clin Nurs 2015;24(11-12):1643-55.	Nurse, Telefonmo- nitoring klinikbasierte Schulung durch Fachschwester, danach 3 Monate lang Telefonmoni- toring	Intervention/Studiendesign: RCT Schulung + Telefon-Follow-up vs. Standardversorgung; klinikbasiertes Schulungs- und Nachsorgeprogramm Population: n = 128 Einschlusskriterien: LVEF ≤40%, NYHA II-IV Ausschlusskriterien: Neudiagnose HI, akute HI, Demenz, Lebenserwartung <3 Monate, CRT oder ICD oder Bypass <3 Monate zuvor u.a. Endpunkte: Selbstpflegefähigkeit, Pflegeabhängigkeit, QoL Dauer: 3 Monate Studienzeitraum: 2011-2013 Ort: Freiburg Verwendete Fragebögen:	Baseline-Patientencharakteristika  19% weiblich, Alter: 62 Jahre  NYHA: II - 66%, III - 29%, IV - 5%  ACEi: 59%; ARB: 28%, Betablocker: 93%; Diuretika: 94%  Effektivität (n = 110)  - mittlerer Effekt auf Selbstmanagement-Fähigkeiten (MD 3,14 vs. 1,04), signifikant verbessert in Interventionsgruppe (p<0,001)  - kein Effekt auf QoL  - kein Effekt auf Pflegeabhängigkeit  Kommentar: sehr kurzer Nachbeobachtungszeitraum  Fazit: verbesserte Selbstmanagement-Fähigkeiten	OCEBM 2 (RCT) Block-Randomisie- rung, Allocation con- cealment beschrieben; Verblindung nicht möglich Patientencharakteris- tika beschrieben, aus- balanciert zwischen den Gruppen  Drop-out nicht be- schrieben (Verweis auf nicht vorhandene Grafik) Statistische Methoden beschrieben







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
		Selbstpflegeskala (European Heart Failure Self-care Behaviour Scale G9-EHFScBS) QoL: KCCQ Pflegeabhängigkeit: Care Dependency Scale (CDS)		keine Informationen, was das Telefon-Follow-up beinhaltete und wie oft Telefonate erfolgten pflegespezifische Endpunkte; Effekt auf Mortalität und Hospitalisierungen nicht untersucht keine ITT-Analyse (110/128 Patienten ausgewertet) Interessenkonflikte: keine Sponsoring: keines
Hindricks G. Quarterly vs. yearly clinical follow-up of re- motely moni- tored recipients of prophylactic implantable car- dioverter-defib- rillators: results of the REFORM trial. Eur Heart J 2014;35(2):98- 105.	Telemonitoring ICD Remote monitoring vollautomatische tägliche Daten- übertragung und Benachrichtigung an den Arzt im Falle von vordefinierten klinisch re- levanten Ereignissen (Arrhythmien u.a.) per Mobilnetz	REFORM-Studie Intervention/Studiendesign: RCT, unverblindet 3 Mon. vs. 12 Monate Nachsorgeintervall Population: n = 155 Einschlusskriterien: Patienten mit prophylaktischem ICD aufgrund MADIT-II- Indikation (Patienten nach MI und LVEF < 30%) Ausschlusskriterien: MI <30 Tage zuvor, NYHA IV, Notwendigkeit eines Schrittmachers bzw. CRT u.a. Endpunkte: ungeplante+geplante ICD-Follow-up Visits pro Patientenjahr sekundär: QoL, Mortalität (gesamt und CV) Dauer: 27 Monate Studienzeitraum: 2004-2008 Ort: D (3 Zentren), CZ (2 Zentren)	Baseline-Patientencharakteristika Alter: 63 +/-10 Jahre, 86% männlich Betablocker: 89%, ACEi: 83%, Diuretika: 86% Effektivität mittlere Anzahl ungeplanter Follow-ups pro Patientenjahr: 0,27 (3-monatliche Follow-ups) vs. 0,64 (jährliches Follow-up) (p=0,03) Summe der geplanten und ungeplanten Follow-ups in der 12-Monats-Gruppe 58% geringer: 3.85 vs. 1.60 per Patientenjahr kein Einfluss auf Mortalität und Hospitalisierungsrate durch die Verlängerung der Intervalle QoL: sig. Unterschiede in Teilbereichen (SF-36) zugunsten jährlicher Intervalle Fazit: Unter Remote-ICD-Monitoring scheinen längere Nachsorgeintervalle sicher.	OCEBM 2 (RCT) Randomisierung, Allocation concealment nicht beschrieben; Verblindung nicht möglich Patientencharakteristika beschrieben (Tabelle), ausbalanciert zwischen den Gruppen Drop-out beschrieben Statistische Methoden beschrieben Intervention beschrieben Auswertung nicht im strengen Sinn ITT, sondern auf Basis der Patienten, die nach dem 3-Monats-Followup in der Studie verblieben waren (145 von 155); Ausschluss







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
				von 10 Patienten, die Ein- und Ausschluss-kriterien nicht mehr erfüllten; danach aber ITT (also inkl. aller Abbrecher, Todesfälle und Patienten, die nicht per protocol behandelt wurden) Interessenkonflikte/Sponsoring: Biotronik SE & Co. KG
Noninvasive home telemonitoring for patients with heart failure at high risk of recurrent admission and death: the Trans-European Network-Home-Care Management System (TEN-HMS) study. Cleland JG, Louis AA, Rigby AS, Janssens U, Balk AH; TEN-HMS Investigators. J Am Coll Cardiol. 2005 May 17;45(10):1654-64. Epub 2005 Apr 22.	Telemonitoring oder Telefonmonitoring durch Nurse (monatlicher Kontakt) Telemonitoring: twice-daily telemonitoring of vital signs (weight, blood pressure and heart rate and rhythm) using home monitoring equipment (IST@HOME Service Pad)	Intervention/Studiendesign: RCT, Standardtherapie (UC, n = 85) vs. Telefonmonitoring (Nurse, NTS, n = 173) vs. Telemonitoring (HTM, n = 168) Population: n = 426 Einschlusskriterien: NYHA II-IV, kürzliche (<6 Wochen) bzw. bevorstehende Entlassung aus Hospitalisierung aufgrund Dekompensation Ausschlusskriterien: schwere kognitive Einschränkungen primärer Endpunkt: "days lost" aufgrund Tod oder Hospitalisierung sekundäre Endpunkte: Gesamtmortalität, Symptomatik, Optimierung der Medikation Hypothese: HTM ist NTS bzgl. primären Endpunkts überlegen (=weniger "days lost") Dauer: ursprünglich 450 Tage, nach Interim-Analyse auf 240 Tage reduziert Studienzeitraum: 2000-2002 Ort: 12 Zentren in D, NL, UK (nicht konkretisiert); Unikliniken, regionale Kliniken, ambulante Fach- und Hausarztpraxen	Baseline-Patientencharakteristika medianes Alter: 68 Jahre, 78% männlich Effektivität nach 240 Tagen (n = 418): hospitalisierte Patienten (54% UC) vs. 49% (NTS) vs. 47% (HTM) HI-hospitalisierte Patienten: 28% vs. 20% vs. 25% Mortalität: 24% vs. 16% vs. 17% nach 450 Tagen (n = 271): hospitalisierte Patienten (73%) vs. 66% vs. 71% HI-hospitalisierte Patienten: 42% vs. 29% vs. 36% Mortalität: 51% vs. 31% vs. 34% Fazit: Hypothese nicht bestätigt; Telemonitoring besser als Standardtherapie, aber nicht effektiver als Telefonmonitoring durch Nurse	OCEBM 2 (RCT) Block-Randomisierung, Allocation concealment beschrieben Verblindung nicht möglich Patientencharakteristika beschrieben (Tabelle), weitgehend ausbalanciert zwischen Gruppen  Drop-out beschrieben/Consort-Diagramm Studie nach vorliegender Interimanalyse geschlossen aufgrund hoher Mortalität in UCGruppe und weil primärer Endpunkt (=HTM überlegen im Vergleich zu NTS) nicht mehr erreichbar Statistische Methoden und Fallzahlplanung beschrieben







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
				Interventionen be- schrieben ITT-Analyse zwar an- gegeben, tatsächlich aber nur Patienten mit vorhandenem Follow- up ausgewertet (418 von 426) Interessenkonflikte: nicht benannt Sponsoring: EU Pro- gramm, Philips Medi- cal Systems
Koehler F. Impact of remote telemedical management on mortality and hospitalizations in ambulatory patients with chronic heart failure: the telemedical interventional monitoring in heart failure study. Circulation 2011;123(17):18 73-80.	Telemonitoring +Telefonmonitoring wireless Bluetooth system with a per- sonal digital assis- tant (PDA) Waage, EKG-Ge- rät, Blutdruck- messgerät tägliches Selbst- Assessment; auto- matische Übertra- gung der Daten per Mobilfunknetz 24h medizinischer Support 1x pro Monat: Te- lefon-Kontakt	TIM-HF Studie Intervention/Studiendesign: RCT Standardversorgung vs. Telemonitoring Population: n = 710 Einschlusskriterien: stabile HI-Patienten mit "optimaler" medikamentöser Therapie, NYHA II, III, LVEF <=35%; Dekompensation <24 Monate mit Hospitalisierung ODER LVEF <=25% Ausschlusskriterien: Lebenserwartung <1 Jahr, instabile Angina pectoris, ICD/CRT geplant u. a. primärer Endpunkt: Gesamtmortalität sekundäre Endpunkte: Komposit CV-Tod und HI-Hospitalisierung u.v.a. Dauer: 12 bis 28 Monate Assessment: nach 3, 6, 9, 12, 18, 24 Monaten Studienzeitraum: 2008-2010 Ort: Berlin, Brandenburg, Sachsen-Anhalt, BW	Baseline-Patientencharakteristika Alter 70 +/- 11 Jahre: ca. 81% männlich NYHA: II und III je ca. 50% follow-up: median 26 Monate Effektivität primärer Endpunkt: n.s. (HR 0,97 (0,67-1,41) andere Endpunkte: n.s. Subgruppenanalysen: Siehe RefID 25500 Fazit: Telemonitoring in Kombination mit Telefonbetreuung bei Gesamtpopulation ohne Effekt (siehe auch Subgruppenanalyse, RefID 25500)	OCEBM 2 (RCT) Pocock-Randomisie- rung; keine Verblin- dung möglich Patientencharakteris- tika beschrieben, ausbalanciert zwi- schen den Gruppen Drop-out nicht im De- tail beschrieben, aber "zu 99,7% komplett" Statistische Methoden beschrieben Intervention beschrie- ben ITT-Analyse Interessenkon- flikte/Sponsoring Studiendesign separat veröffentlicht: Köhler F et al. Eur J Heart Fail. 2010;12:1354 –1362.
Koehler F. Tele- medicine in heart failure: pre-specified	Telemonitoring TIM-HF	siehe Köhler 2011, RefID 25499 Fragestellung: Subgruppen-Analysen teils präspezifiziert, teils post-hoc	präspezifizierte Subgruppen-Analysen (sig. Ergebnisse): - Patienten ohne depressive Symptomatik profitieren	siehe Köhler 2011, RefID 25499







Referenz	Intervention	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
and exploratory subgroup anal- yses from the TIM-HF trial. Int J Cardiol 2012;161(3):143 -50.	siehe Köhler 2011, RefID 25499		<ul> <li>Patienten nach einer Herzinsuffizienz-Hospitalisierung &lt;12 Monate vor Randomisation profitieren</li> <li>&gt;traf auf knapp 47% aller Patienten zu</li> <li>Post-hoc-Analyse für Patientengruppe mit vorangegangener Dekompensation, LVEF &gt;=25%, keine depressive Symptomatik:</li> <li>CV-Mortalität sig. verringert</li> <li>sig. Reduktion der Zahl der "verlorenen Tage" aufgrund CV-Mortalität und HF-Hospitalisierung</li> </ul>	teils präspezifizierte, teils post-hoc Sub- gruppen-Analysen
Prescher S. Telemedical care: feasibility and perception of the patients and physicians: a survey-based acceptance analysis of the Telemedical Interventional Monitoring in Heart Failure (TIM-HF) trial. Eur J Prev Cardiol 2013;20(2 Suppl):18-24.	Telemonitoring TIM-HF siehe Köhler 2011, RefID 25499	siehe Köhler 2011, RefID 25499 Fragestellung: Survey nach Studienende zur Akzeptanz von Telemonitoring (Patienten, Ärzte und Schwestern)	Patienten fanden Geräte leicht zu bedienen (98,6%) und robust (88,8%) Patienten fühlten sich besser in der Lage, mit ihrer Krankheit umzugehen als zuvor (85,5%) 53,6% der Patienten gaben an, der Kontakt zu ihrem Hauptbehandler habe sich verbessert Fazit: ggf. relevant für Patientenauswahl: vom Telemonitoring profitierten Patienten mit kürzlich vorangegangener Hospitalisierung und ohne depressive Symptomatik	siehe Köhler 2011, RefID 25499
Prescher S. Wird Telemonitoring von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz angenommen? Dtsch Med Wochenschr 2014;139(16):82 9-34.	Telemonitoring TIM-HF siehe Köhler 2011, RefID 25499	siehe Köhler 2011, RefID 25499 Fragestellung: Adhärenz (EKG, Gewicht, Blutdruck, tägliche Selbsteinschätzung) Post-hoc-Analyse	ITT-Analyse (inkl. Patienten, die niemals gemessen haben): - absolute Adhärenz für tägliche Messung aller Vitalparameter: 81,8 ± 22,8 % - relative Adhärenz (tägliche Messung von mindestens einem Vitalparameter): 88,9 ± 21,5 %) - unterdurchschnittliche Messhäufigkeit: 6,5 % der Patienten (23/354); zeigte sich frühzeitig - hohe Adhärenz im Studienverlauf stabil - Adhärenzverhalten war unabhängig von: Alter, Geschlecht, Schwere der Erkrankung, leichte bis mittelschwere Depressivität Fazit: "- Nur Patienten, die von Anfang an vom Telemonitoring überzeugt sind, bleiben auch dauerhaft hoch adhärent Bereits zu Beginn erkennbare schwere körperliche und mentale Einschränkungen müssen immer individuell bewertet werden."	siehe Köhler 2011, RefID 25499 Post-hoc-Analyse







### Anhang 3.10.2 Update-Recherche für 3. Auflage

Recherchestrategie: strukturierte Suche nach systematischen Übersichtsarbeiten, selektive Ergänzung für deutschen Versorgungskontext)

Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
Schulz M, Griese-Mammen N, Anker SD, et al. Pharmacy-based interdisciplinary intervention for patients with chronic heart failure: Results of the PHARM-CHF randomized controlled trial. Eur J Heart Fail 2019:[Epub ahead of print].	RCT, n=258 Intervention: durch lokale Apotheke Medikamtenenreview + Erstellung Medikationsplan, aller 1-2 Wochen Aushändigung von Medikamenten direkt in Dosierhilfe + Kontrolle Blutdruck, Gewicht und Puls, ggf. Kontaktaufnahme mit behandelndem Arztdurch lokale Apotheke Kontrolle: übliche Apothekenbetreuung Population: Herzinsuffizienz, ≥60 Jahre Einschluss: <12 Monate stationär behandelt wegen HI, symptomatisch, Diuretikatherapie Endpunkte: medikamentenbezogene Adhärenz gemäß proportion of days covered (PDC) nach 1 Jahr (ACE-H, Betablocker, MRA); Anteil adhärenter Patienten (PDC ≥80%); "verlorene Tage" aufgrund CV-Hospitalisierung oder Tod Ort: Deutschland, multicenter, 2012-2018	Drop-out: 17 Patienten aus Interventionsgruppe erschienen nicht in Apotheke Für 35 Patienten (20 Intervention, 15 Kontrolle) aus unterschiedlichen Gründen keine PDC-Auswertung möglich Baseline (mITT): Alter: 74.1 ± 7.0 Jahre, 62% männlich, median 9 Medikamente pro Patient Medianes Follow-up: 2 Jahre Apothekenbesuche median aller 8,4 Tage (8,0-10,3) medikamentenbezogene Adhärenz nach 1 Jahr : mean difference 5.7% (95% CI 1,6; 9,8; p=0,007) PDC ≥80% (n=202): Interventionsgruppe 44% ->86%; Kontrolle: 42%->68%; OR 2,9 (95% CI 1,4; 5,9), P = 0,005; NNT 5,6 Nach 2 Jahren: medikamentenbezogene Adhärenz nicht mehr sig. besser Lebensqualität: MLHFQ -7,8 Punkte gegenüber Kontrolle (95% CI -14,5; -1,1); p=0,02; PHQ-9 und PGA je eine sig. Unterschiede zu Baseline Hospitalisierung/Tod: keine sig. Unterschiede (stat. Power nicht ausreichend)	Selection bias: low Performance bias: high (keine Verblindung von Patienten und Personal) Detection bias: unclear; keine Angabe zur Verblindung der Endpunkterhebung Attrition bias: high: hohes Drop-out in Interventionsgruppe; modifizierte ITT-Analysis Reporting bias: low Andere Biasursachen: unbeabsichtigtes Cross-over (d.h. Intervention in Kontrollgruppe) möglich, da keine Kontrolle der "usual care", Baseline Patientencharakteristika ausbalanciert, Sponsoring: Apothekerverband, -Stiftungen und -kammern
Köhler F et al. Efficacy of telemedical interventional management in patients with heart failure (TIM-HF2): a randomised, controlled, parallelgroup, unmasked trial. Lancet 2018; 392: 1047–57	RCT, n=1538 Intervention: Telemonitoring (tägl. Übertragung Gewicht, Blutdruck, Herzfrequenz, SpOs, Gesundheits-Selbstbewertung; Patientenschulung, Kooperation Telemedizin-Hausarzt/amb. Kardiologe; monatliche Telefon-Interviews Population: Herzinsuffizienz; Patienten aus Klinik oder ambulanter Kardiologie Einschluss: NYHA II/III; <12 Monate stationär behandelt wegen HI, LVEF ≤45% oder Diuretika Ausschluss: schwere Depression	Verlorene Tage (CV-Hosp. oder Tod): 4,88% vs. 6,64% usual care; RR 080, 95% CI 0,65–1,00; p=0·0460).  Verlorene Tage pro Jahr 17,8 vs. 24,2 days  Mortalität: 7,86 per 100 Personenjahre im Follow-up vs. 11,34 (HR 0,70, 95% CI 0,50–0,96; p=0·0280)  CV-Mortalität: n.s. (HR 0,671, 95% CI 0,45–1,01; p=0,0560)	Selection bias: low Performance bias: high (keine Ver- blindung von Patienten und investigators "open trial" Detection bias: low (endpoint committee masked to study group assign- ment)

© azq 2019







Quelle	Studiencharakteristika	Studienergebnisse	Methodische Qualität
	Endpunkte: "verlorene Tage" aufgrund CV-Hospitalisation oder Tod; Mortalität, CV-Mortalität Follow-up: max 393 Tage Ort: Deutschland, multicenter, 2013-2017		Attrition bias: low, ITT- Analyse Reporting bias: low Andere Biasursachen: kein Hinweis, Baseline Patientencharakteris- tika ausbalaciert, Sponsoring: öffentlich
IQWiG: N16-02_Tele- monitoring-mithilfe- von-aktiven-kardialen- implantierbaren-Ag- gregaten_Abschluss- bericht_V1-2	HTA, Syst. Review, Metaanalyse + Nutzenbewertung Fragestellung: Telemonitorings mithilfe von aktiven kardialen implantierbaren Aggregaten (ICD, CRT-P und CRT-D) Suchzeitraum: bis August 2017 Population: ventr. Tachyarrythmien oder Herzinsuffizienz mit ICD, CRT-P oder CRT-D Intervention: Telemonitoring mithilfe aktiver Aggregate Endpunkte: Mortalität, Dekompensation, Hospitalisierungen, Lebensqualität, Sicherheit u.a. Ausschluss: Studien <6 Mon. Body of Evidence: 17 RCT	keine sig. Vorteile (alle Effektivitätsendpunkte) Gesamtmortalität: OR 0.92 [0.81, 1.05] CV-Mortalität: OR 0.61 [0.22, 1.64 Hospitalisierungen: OR 0,97 [0.77, 1.23] für Lebensqualität und SAE mangelnde Daten Fazit: Der Nutzen des Telemonitorings bleibt insgesamt weiter unklar. Für die endgültige Be-urteilung möglicher Vor- oder Nachteile des Telemonitorings ist es notwendig, dass die fehlenden Daten verfügbar werden und so ein vollständiges Bild ermöglichen.	AMSTAR y-(y)-y-y-y-y-y-y-(y)-y 11/11 Protokoll: Berichtsplan
Takeda A et al. Disease management interventions for heart failure. Cochrane Database Syst Rev. 2019 Jan 8;1:CD002752. doi: 10.1002/14651858.CD 002752.pub4. [Epub ahead of print]	Syst. Review und Metaanalyse von RCT; Update von Taylor et al. 2005 und Takeda et al. 2012 (NVL HI, 2. Auflage: Ausschluss Az, da jüngere Reviews vorhanden) Suchzeitraum: bis Januar 2018 Population: Herzinsuffizienz Intervention: Disease management interventions: Case management, klinikbasiert, multidisziplinär Vergleich: Standardbehandlung Endpunkte: Mortalität, Hospitalisierung, AE, Lebensqualität, Kosten Body of Evidence: 47 RCT (n=10869); vorwiegend in westlichen Ländern	HI-Mortalität - multidisziplinäre Betreuung (n=2) RR 0.46 (95% Cl 0.23 to 0.95), very low-quality evidence, NNTB 12 (95% Cl 9 to 126) Mortalität - case management (n=26): RR 0.78, 95% Cl 0.68 to 0.90; NNTB 25, 95% Cl 17 to 54); low-quality evidence - clinic-basiert (n=7). N.s., low-quality evidence - multidisciplinary studies (n=8) RR 0.67, 95% Cl 0.54 to 0.83; NNTB 17, 95% Cl 12 to 32, moderate-quality evidence heart failure readmissions - case management (n=12) RR 0.64, 95% Cl 0.53 to 0.78; NNTB 8, 95% Cl 6 to 13, moderate-quality evidence - clinic-based studies (n=2) RR 1.01, 95% Cl 0.87 to 1.18), moderate-quality evidence - multidisciplinary interventions RR 0.68, 95% Cl 0.50 to 0.92; NNTB 11, 95% Cl 7 to 44, low-quality evidence all-cause readmissions - case management (n=14) RR 0.92, 95% Cl 0.83 to 1.01; moderate-quality evidence - clinic-based (n=4) RCTs RR 0.90, 95% Cl 0.72 to 1.12; heterogeneous evidence - multidisciplinary interventions (n=5) RR 0.85, 95% Cl 0.71 to 1.01; Low-quality evidence	AMSTAR y-y-y-y-y-y-y-y-y 11/11







# Anhang 4 Evidenzgrundlage der Patientenblätter zur 2. und 3. Auflage

Titel	Literatur
Herzschwäche – Entscheidungen gemeinsam besprechen	
<ul> <li>Kapitel 4.2 Therapieziele und gemeinsame Entscheidungsfindung</li> <li>Empfehlung 4.1: Patient und Arzt sollen initial und wiederholt im Erkrankungsverlauf Therapieziele vereinbaren und nach vollständiger und verständlicher Aufklärung über Nutzen und Schaden der Therapieoptionen Behandlungsentscheidungen im Sinne einer gemeinsamen Entscheidungsfindung treffen.</li> </ul>	[37]
Herzschwäche – Warum alltägliche und seelische Belastungen wichtig werden können	
<ul> <li>Kapitel 3.3 Lebensqualität und psychosoziale Diagnostik</li> <li>Kapitel 4.4 Psychosoziale Aspekte</li> <li>Empfehlung 4-4: In die Therapieplanung sollen         <ul> <li>o psychische und psychosomatische Komorbiditäten,</li> <li>o die kognitive Leistungsfähigkeit,</li> <li>o das soziale Umfeld sowie</li> <li>o mögliche psychosoziale Auswirkungen therapeutischer Maßnahmen einbezogen werden.</li> </ul> </li> </ul>	[38]
Herzschwäche – Warum Bewegung wichtig ist	
<ul> <li>Kapitel 5.3 Körperliche Aktivität und Training</li> <li>Empfehlung 5-6: Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz soll empfohlen werden, körperlich aktiv zu sein.</li> <li>Empfehlung 5-7: Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz soll eine langfristige strukturierte Trainingsintervention empfohlen und ggf. vermittelt werden.</li> </ul>	[39–41] [42–47]
Herzschwäche – Soll ich mein Gewicht regelmäßig kontrollieren?	
<ul> <li>Kapitel 6.6.1 Selbstständige Gewichtskontrolle</li> <li>Empfehlung 6-1: Patienten mit symptomatischer chronischer Herzinsuffizienz soll empfohlen werden, ihr Gewicht zu messen, zu dokumentieren und bei einem unüblichen, kurzfristigen Gewichtsanstieg den behandelnden Arzt zu benachrichtigen. Die Messungen sollen wie folgt durchgeführt werden:         <ul> <li>bei Patienten nach Dekompensation täglich zu einem festen Zeitpunkt,</li> <li>bei Patienten ohne vorausgegangene Dekompensation regelmäßig, in einer der klinischen Situation angepassten Häufigkeit.</li> </ul> </li> </ul>	







Hei	zschwäche – Muss ich auf meine Ernährung achten?	
•	Kapitel 5.4 Ernährung und Gewicht Empfehlung 5-11: Bei Patienten mit stabiler chronischer Herzinsuffizienz soll sich die Flüssigkeitszufuhr an kurzfristigen Veränderungen des Gewichts im Verlauf sowie der Nierenfunktion orientieren. Empfehlung 5-12: Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz sollte eine Salzrestriktion <6 g pro Tag nicht empfohlen werden. Empfehlung 5-16: Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz, die nicht auf einer alkoholtoxischen Kardiomyopathie beruht, sollte empfohlen werden, Alkohol allenfalls in den allgemein empfohlenen Mengen zu konsumieren. Kapitel 6.4 Komplementäre und alternative Therapien	[48] [49] [50,51]
•	Empfehlung 6-25: Zur Behandlung der Herzinsuffizienz sollen weitere medikamentöse oder nahrungsergänzende Mittel nicht angewendet werden.	
Hei	zschwäche – Warum es hilft, aufs Rauchen zu verzichten	
•	Kapitel 5.5 Tabak- und Alkoholkonsum Empfehlung 5-14: Rauchenden Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz soll Tabakabstinenz empfohlen werden. Unterstützende Maßnahmen zur Tabakentwöhnung sollen vermittelt werden.	[52,53]
Hei	zschwäche – Meine wichtigsten Medikamente	
•	Kapitel 6 Medikamentöse Therapie, Empfehlungen 6-1 bis 6-25	
Hei	zschwäche – Vorsicht bei bestimmten Medikamenten	
•	Kapitel 6.1 Allgemeine Empfehlungen zur medikamentösen Therapie Empfehlung 6-1: Für Patienten mit Herzinsuffizienz soll ein bundeseinheitlicher Medikationsplan in der Form nach § 31a SGB V erstellt werden. Empfehlung 6-2: Die Indikation von Arzneistoffen, die den klinischen Zustand von Patienten mit Herzinsuffizienz negativ beeinflussen können, sollte kritisch geprüft werden. Dazu zählen z. B. Antiarrhythmika der Klassen I und III, Kalziumkanalblocker (außer Amlodipin, Felodipin) und nichtsteroidale Antiphlogistika.	[54]
Hei	zschwäche – Was kann man bei erhaltener Pumpfunktion tun?	
•	Kapitel 6.3 Medikamentöse Therapie bei Herzinsuffizienz mit erhaltener linksventrikulärer Ejektionsfraktion (HFpEF) Empfehlung 6-24: Wenn bei Patienten mit Herzinsuffizienz mit erhaltener linksventrikulärer Ejektionsfraktion Komorbiditäten vorliegen, sollen diese gemäß der jeweiligen Leitlinie behandelt werden. Empfehlung 6-25: Patienten mit Herzinsuffizienz und erhaltener linksventrikulärer Ejektionsfraktion und Zeichen einer Flüssigkeitsretention sollen symptomorientiert Diuretika empfohlen werden. Kapitel 5.3 Körperliche Aktivität und Training Kapitel 5.4 Ernährung und Gewicht	[54]
Hei	zschwäche – Brauche ich besondere Impfungen?	
•	Kapitel 6.5 Impfschutz bei Herzinsuffizienz Empfehlung 6.26: Patienten mit Herzinsuffizienz soll jährlich eine Grippeschutzimpfung empfohlen werden. Empfehlung 6.27: Patienten mit Herzinsuffizienz soll eine Impfprophylaxe gegen Pneumokokken empfohlen werden.	[55] [56,57]

© <u>azq</u> 2019







#### Herzschwäche - Soll ich mir einen ICD einsetzen lassen?

- Kapitel 7.2 Implantierbare Kardioverter-Defibrillatoren (ICD)
- Empfehlung 7-3: Patienten sollen vor einer geplanten ICD-Implantation darüber aufgeklärt werden,
  - o dass ein ICD der Verhinderung des plötzlichen Herztodes dient und nicht der Verhinderung der Progression der Herzinsuffizienz;
  - o dass bei schwerer Symptomatik meist keine Indikation besteht\*;
  - o dass die Indikation bei Aggregatwechsel erneut geprüft und mit dem Patienten abgestimmt werden soll;
  - o dass die Systeme bei Bedarf abgeschaltet werden können.
- Empfehlung 7-9: Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz soll die Implantation eines Defibrillators (ICD) empfohlen werden, wenn sie eine Lebenserwartung von über einem Jahr haben und eine der folgenden Voraussetzungen erfüllen:
  - o überlebter plötzlicher Herztod:
  - o anhaltende, hämodynamisch wirksame Kammertachykardien (die nicht durch vermeidbare Ursachen aufgetreten sind).
- Empfehlung 7-4: Die Implantation eines Defibrillators (ICD) soll Patienten mit ischämischer Kardiomyopathie empfohlen werden, die folgende Voraussetzunaen erfüllen:
  - o NYHA II-III:
  - o LVEF ≤ 35% trotz ≥ 3 Monaten optimaler medikamentöser Therapie;
  - o Lebenserwartung > 1 Jahr;
  - o guter funktioneller Status.

Die Implantation soll frühestens 41 Tage nach zurückliegendem Myokardinfarkt erfolgen.

#### Herzschwäche – Leere Batterie – Brauche in den ICD noch?

- Kapitel 7.2.3 Austausch und Upgrade von ICD
- Empfehlung 7-5: Ist der Austausch des ICD notwendig, sollte die ICD-Indikation erneut geprüft werden.

#### Herzschwäche – Soll ich mir einen CRT-Schrittmacher einsetzen lassen?

- Kapitel 7.1 Kardiale Resynchronisationstherapie (CRT)
- Empfehlungen 8-1, 8-2, 8-3, 8-4: Indikationen für eine kardiale Resynchronisationstherapie bei Patienten mit Sinusrhythmus und LVEF ≤ 35%

QRS (ms)	Linksschenkelblock	Nicht-Linksschenkelblock
< 130	$\Downarrow \Downarrow$	$\Downarrow \Downarrow$
130-149	$\uparrow\uparrow\uparrow$	$\Leftrightarrow$
≥ 150	$\uparrow\uparrow\uparrow$	$\uparrow$

[71,72]

[66-70]

© äzq 2019 246







[58-60] [61-65]







### Herzschwäche - CRT-Schrittmacher mit oder ohne Defibrillator: Welches Gerät ist das richtige für mich? Kapitel 7.1.3 CRT-ICD-Systeme [72,73] Empfehlung 7-6: Ob CRT-ICD-Systeme gegenüber CRT-Systemen ohne ICD bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz zu einem Überlebensvorteil füh-[74] ren, wurde bisher nicht adäquat untersucht. Empfehlung 7-7: Bei Patienten, die sowohl die Voraussetzungen für eine biventrikuläre Stimulation (CRT) als auch für die Implantation eines Defibrillators (ICD) erfüllen, kann die Implantation eines CRT-ICD-Systems in Einzelfällen erwogen werden. Herzschwäche - Begleiterkrankungen: Was ist wichtig zu wissen Kapitel 8 Komorbiditäten Kapitel 4.3 Multimorbidität Empfehlung 4-2: Bei multimorbiden Patienten soll eine Priorisierung der komplexen Problemlagen erfolgen. Die Therapien der Einzelerkrankungen werden nicht unkritisch addiert, sondern die Behandlung soll einem individuellen Gesamtkonzept folgen, das so-wohl die Wertvorstellungen, Therapieziele und Präferenzen des Patienten als auch die Perspektive des behandelnden Arztes berücksichtigt. Empfehlung 6-1: Für Patienten mit Herzinsuffizienz soll ein bundeseinheitlicher Medikationsplan in der Form nach § 31a SGB V erstellt werden. Herzschwäche – Darf ich noch Auto fahren? Begutachtungsleitlinien zur Kraftfahreignung, Stand 24. Mai 2018. Berichte der Bundesanstalt für Straßenwesen. Mensch und Sicherheit Heft M 115 Herzschwäche - Woran erkenne ich einen Notfall? Klinischer Konsens Herzschwäche - Information für Angehörige Kapitel 5.1 Kommunikation, Motivation und Steigerung der Adhärenz [75] Empfehlung 5-1: Alle Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz und bei Einverständnis deren Angehörige sollen nach Diagnosestellung sowie wiederholt im Krankheitsverlauf zu aktiver Mitwirkung motiviert werden. Herzschwäche - Vorsorgevollmacht, Patientenverfügung - brauche ich das? [76] Kapitel 11.2 Vorausschauende Kommunikation und Versorgungsplanung Empfehlung 11-1: Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz sollen frühzeitig Gespräche zu möglichen Verläufen der Krankheit und zu Krisenszenarien angeboten werden. Dabei sollen das gewünschte Vorgehen festgelegt und für den Fall der Nichteinwilligungsfähigkeit die Benennung einer bevollmächtigten Person angeregt werden. Herzschwäche - Behandlung am Lebensende - was hilft, was ist zu viel? [77-79] Kapitel 11.5 Therapiebegrenzung in der Sterbephase Empfehlung 11-4: In der Sterbephase sollen medizinische, pflegerische und physiotherapeutische Maßnahmen, die nicht dem Ziel bestmöglicher Lebensquali-

© <u>azq</u> 2019

tät dienen, beendet bzw. nicht eingeleitet werden.







# Anhang 5 Kommentare aus der öffentlichen Konsultation

Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
1	1.1	Tab.	11		Der erste Satz der Definition auf Seite 11 ist korrekt. Aber daraus folgt sofort, dass auch jede Anämie die Sauerstoffversorgung reduziert. Auf Seite 13 fehlt also die Anämie als eigenständige Ursache der Herzinsuffizienz.		nicht berücksichtigen Detaillierte pathophysiologische Erörterungen sind nicht Gegenstand von NVL; daher erfolgt die Darstellung der Themen im Kapitel 1 bewusst stark verkürzt.
2	1.1		11		Der zweite Satz der Definition auf Seite 11 ist schon grammatisch falsch. Eine Definition wird um und nicht durch eine Komponente ergänzt. Das Wichtige ist und bleibt also die hämodynamische Definition der Herzinsuffizienz als zu kleines Pumpvolumen sauerstoffreichen Blutes. Wenn man von der Anämie absieht, muss die Herzinsuffizienz als zu kleines Herzzeitvolumen definiert werden. Erst danach mag man sich Gedanken über neurohumorale und medikamentöse Beeinflussungen der Hämodynamik machen.		teilweise berücksichtigen Aufnahme des Herzzeitvolumens in die Definition sonst siehe Kommentar Nr. 1
4	1.1		11		Das HZV ist die wichtigste Kennzahl in der Inneren Medizin. Sie ist das Maß für die Schwere einer jeden Herzinsuffizienz (Ausnahme: Anämie). Bei jedem Menschen beträgt die GFR etwa 2 % des HZV (also ein Prozent für jede Niere). Damit wird die GFR zur zweitwichtigsten Kennzahl in der Inneren Medizin. GFR und HZV sind immer proportional.		nicht berücksichtigen siehe Kommentar Nr. 1
8	1.1		11		Kennen Sie nicht die Formel Herzzeitvolumen plus Links-rechts-Shunt-Volumenfluss gleich Lungenzeitvolumen plus Rechts-links-Shunt-Volumenfluss?		nicht berücksichtigen siehe Kommentar Nr. 1







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
9	1.1		11		Das HZV ist a) das Produkt aus enddiastolischem Höhlenvolumen, zugehöriger Nettoejektionsfraktion und Herzfrequenz (das gilt für alle vier Herzhöhlen), b) der Quotient aus arteriellem Mitteldruck und peripherem Widerstand (das gilt auch für den kleinen Kreislauf) und c) die Quadratwurzel des Quotienten aus Herzleistung und peripherem Widerstand. Dabei ist die Herzleistung der Quotient aus Herzarbeit und Zeit. Herzarbeit ist Herzkraft (Inotropie) mal Weg. Solange diese Zusammenhänge nicht verstanden werden, bringt die von Ihnen geforderte Ergänzung der Hämodynamik um neurohumorale, metabolische und medikamentöse Komponenten nichts außer großer Verwirrung und Falschbehandlungen. Die Hämodynamik (also das HZV) wird moduliert, bleibt aber das Essentielle. Die kardiologischen Leitlinien verlangen die Bestimmung des HZV. Mehr dazu auf meiner Website www.nierenfunktionseinheit.de		teilweise berücksichtigen Aufnahme des Herzzeitvolumens in die Definition sonst siehe Kommentar Nr. 1
5	1.3	Tab.	12		Das High output failure auf Seite 12 ist falsch verstanden. Output ist die Abkürzung für Cardiac Output = CO = Herzzeitvolumen = HZV. Die Anämie hat nichts mit der Größe des HZV zu tun. Die Thyreotoxikose mag das HZV vergrößern, bewirkt dann aber das Gegenteil einer Herzinsuffizienz, nämlich eine Leistungssteigerung. Periphere arteriovenöse Fisteln schränken die Leistungsfähigkeit ein. Es gibt aber viele Ursachen von Leistungseinschränkungen, die nicht auf einer Herzinsuffizienz beruhen (z. B. Muskelinsuffizienz, Depression, Polyarthrose, Atherosklerose).		nicht berücksichtigen Die Tabelle gibt nur ei- nen Überblick über mög- liche Ursachen einer Herzinsuffizienz und lässt die jeweilige diffe- renzierte Pathophysiolo- gie außer Acht.







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
6	1.3		12		Alle Herzkrankheiten verursachen eine Herzinsuffizienz (Ausnahmen vielleicht einige Ta-chyarrhythmien). Zusätzlich reduzieren fast alle Lungenkrankheiten (Ausnahme COPD) und viele schwere Leberkrankheiten das HZV und damit auch die GFR. Das sind die Extrarenal-syndrome (also die Niereninsuffizienz ohne Nierenkrankheit) beziehungsweise die Extrakardialsyndrome (also die Herzinsuffizienz ohne Herzkrankheit).		nicht berücksichtigen kein konkreter Ände- rungsvorschlag
87	1.4		12	Entsprechende pharmakologische Therapieansätze bestehen daher aus ACE-Hemmern, Betarezeptorenblockern und Aldosteron-Antagonisten (siehe Kapitel 6 Medikamentöse Therapie). Ein weiterer Gegenregulationsmechanismus ist die Ausschütung natriuretischer Peptide, die daher als Parameter für den Ausschluss einer Herzinsuffizienz und die Abschätzung der Prognose dienen (siehe Kapitel 3.1.2 Labordiagnostik und EKG).	Entsprechende pharmakologische Therapieansätze bestehen daher aus ACE-Hemmern, Angiotensin-Rezeptor-Blockern (ARB), Betarezeptorenblockern und Aldosteron-Antagonisten (siehe Kapitel 6 Medikamentöse Therapie). Ein weiterer Gegenregulationsmechanismus ist die Ausschüttung natriuretischer Peptide, die daher als Parameter für den Ausschluss einer Herzinsuffizienz und die Abschätzung der Prognose dienen (siehe Kapitel 3.1.2 Labordiagnostik und EKG). Einen neuen Therapieansatz stellt ARNI dar, mit kombinierter RAAS-Blockade (ARB) und Neprilysin-Inhibierung.	Hinweis auf die Therapieansätze ARB und ARNI wurde damit komplettiert. Hinweis auf Tab.17 u. 18	berücksichtigen, redaktionell
7	1.5	Tab.	13		Auf Seite 13 wird NYHA I falsch definiert. Jede Herzinsuffizienz ist eben immer limitierend und damit symptomatisch. Denken sie nur an die Marathonläuferin mit einem minimalen Septumdefekt oder Klappenfehler. Sie bekommt nur die Silbermedaille, obwohl sie mehr als die Olympiasiegerin trainiert hat. Das gilt auch für die Bundesjugendspiele und letztlich für jede körperliche Belastung.		nicht berücksichtigen international anerkannte Definition







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
26	2.2		16		Schlafbezogene Atmungsstörungen (SBAS) sind als Risikofaktor für eine chronische Herzinsuffizienz zu berücksichtigen.	Große Kohortenstudien zeigen, auch multivariat, eine Assoziation zwischen SBAS und dem Auftreten als auch der Verschlechterung der Herzinsuffizienz (z. B. Holt A et al. J Am Heart Assoc. 2018; 7: e008684; Javaheri S, Caref EB, Chen E, Tong KB, Abraham WT. Am J Respir Crit Care Med. 2011; 183:539-46; Punjabi NM et al. PLoS Med 2009; 6: e1000132; Young T et al. Sleep 2008; 31: 1071–1078; Gottlieb DJ et al. Circulation 2010; 122: 352–360). Dem entsprechend schlussfolgert die ESC-Guideline von 2016 "CSA and OSA have been shown to be associated with a worse prognosis in HF. OSA is associated with an increased risk of incident HF in men."	nicht berücksichtigen Im Text sind nur bei- spielhaft die wichtigsten Risikofaktoren aufge- führt, da die NVL nur die manifeste HI adressiert (nicht Primärprävention und Screening).
32	3.1.1	Tab. 5	19		Bendopnoe statt Bendopnea		berücksichtigen, redakti- onell
33	3.1.1	Tab. 6	20		Untersucherübereinstimmung statt Untersucherüberein-stimmung		nicht berücksichtigen
34	3.1.1	Tab. 7	20		Vor Niereninsuffizienz bitte chronische einfügen		berücksichtigen, redakti- onell
17	3.1.2		20		Ergänzung: Hinweis auf Pseudohyperkaliämie (Abnahmefehler, Postprocessing der Blutprobe)	Kann eine proarrhythmische Hypokaliämie verdecken und kann zur nicht indizierten Dosisreduktion/zum Absetzen von ACE-Hemmern/AT1-Blockern und Spironolacton führen – UND KOMMT IN DER PRAXIS LEIDER HÄUFIG VOR!!!	berücksichtigen: im Hin- tergrundtext unter Emp- fehlung 3-14 zur Ver- laufskontrolle
27	3.1.1		20	Tab. 7	Tab. 7 Der Begriff "schlafbezogene Atemstörungen" ist sprachlich nicht korrekt. Die Diagnose lautet stattdessen "schlafbezogene Atmungsstörungen".		berücksichtigen, redaktionell
24	3.1.2	3-3	21	Wird die Ausschlussdiag- nostik einer Herzinsuffizi- enz für erforderlich gehal- ten, soll die Bestimmung	Wird die Ausschlussdiagnostik einer Herz- insuffizienz für erforderlich gehalten, soll die Bestimmung von entweder BNP oder	"Die höchste Neuerkrankungsrate, bezogen auf die erwachsene Gesamtbevölkerung, liegt bei Männern bei 75–79 Jahren (20,2%; Durchschnittsalter 73,8), bei Frauen hingegen	nicht berücksichtigen Limitationen sind im HGT erwähnt;







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				von entweder BNP oder NT-proBNP zu einem frü- hen Zeitpunkt erfolgen.	NT-proBNP unter Beachtung der Limitationen (u. a. nicht bei Betroffenen über 70 Jahren) zu einem frühen Zeitpunkt erfolgen.	im Alter von 80–84 Jahren (22,4%; Durchschnittsalter 80,1)." LL, Seite 14.	zudem sind natriureti- sche Peptide zum Aus- schlus gerade bei Älte- ren sehr spezifisch, da die BNP-Werte eher er- höht sind
35	3.1.2		21	Internationale Leitlinien nennen folgende Schwellenwerte für den Ausschluss einer Herzinsuffizienz:  • ESC 2016: BNP < 35 pg/ml und/oder NT-proBNP < 125 pg/ml [7]  • NICE 2018, SIGN 2016: < 100 pg/ml und/oder NT-proBNP < 400 pg/ml [32,33]  • CCS 2017: BNP < 50 pg/ml und/oder NT-proBNP < 125 pg/ml [28]	Kommentar: Nur ESC Cut-offs!		nicht berücksichtigen; Änderungen im Hinter- grundtext (deutlichere Differenzierund zwi- schen stationär-akut und ambulant-nicht akut, Er- gänzung der Schwellen- werte aus dem NICE- Review 2018 zur ambu- laten nicht-akuten Situa- tion Die verschiedenen Leitli- nien nennen verschie- dene Schwellenwerte.
96	3.1.2		22	"Da bei ambulanten Schnelltests (Point-of- care-Tests) die Sensitivität geringer ist als unter La- borbedingungen [35], wird bislang nicht empfohlen, sie in der Praxis zum Aus- schluss einer Herzinsuffi- zienz einzusetzen."	Der VDGH schlägt vor, den Absatz zu streichen oder als Alternativformulierung aufnehmen: "Beim Einsatz ambulanter Schnelltests zum Ausschluss einer Herzinsuffizienz sollte in der Praxis auf eine Vergleichbarkeit der Sensitivität dieser Pointof-Care-Tests mit Tests, die unter Laborbedingungen durchgeführt werden, geachtet werden."	Die unter (35) zitierte Studie, die Basis der zitierten textlichen Änderung der NVL zur Vorgängerversion ist, trägt die genannte Schlussfolgerung der Konsultationsfassung aus den folgenden Gründen nicht: - Die Meta-Analyse inkludiert zwar einige POC-Test für NT-proBNP/BNP, nicht aber alle auf dem Markt verfügbaren Tests. Eine Verallgemeinerung der getroffenen Aussage, dass die Sensitivität aller POCT geringer sei als unter Laborbedingungen, kann daher nicht getroffen werden Von den sieben in der Meta-Analyse geprüften POCT-Studien wurden drei im ambulanten Bereich erbracht. Die gepoolten Ergebnisse zeigten eine fast 100%ige Sensitivität, eine Studie fiel hingegen ab. Daraus wurde die Schlussfolgerung gezogen, dass weitere Studien sinnvoll seien, nicht aber, dass POCT grundsätzlich nicht im ambulanten Setting verwendet werden dürfen Auch die grundsätzliche, in der Konsultationsfassung getätigte Aussage, dass die Sensitivität von POCT geringer sei als unter	berücksichtigen: Kon- kretisierung Hinter- grundtext: POCT nicht ohne zusätzliche trans- thorakale Echokardio- graphie zum Ausschluss einer Herzinsuffizienz einsetzen Empfehlung und Hinter- grundtext thematisieren ausschließlich den Aus- schluss einer Herzinsuf- fizienz durch alleinige Testung, d.h. ohne zu- sätzliche Echokardiogra- phie







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						Laborbedingungen, wird durch die Autoren der Meta-Analyse in dieser Form nicht getroffen, denn diese hatte keine vergleichenden Studien von POCT vs. "Labormethoden" eingeschlossen ("We excluded comparisons of laboratory based reference tests as they compared methods rather than diagnostic accuracy"). Die in der Konsultationsfassung getroffene Schlussfolgerung, dass POCT in der Praxis nicht eingesetzt werden sollen, kann daher nicht aus der zitierten Studie hergeleitet werden Die Schlussfolgerung der zitierten Studie lautet nicht, dass POC-Methoden in der Versorgung zum Ausschluss einer Herzinsuffizienz nicht verwendet werden sollen, sondern sie empfiehlt einerseits die Durchführung weiterer Studien und sieht andererseits eine Verbesserung des Patientenmanagements durch POCT, wenn diese mit einer Ultraschalluntersuchung kombiniert werden. Schäfer et al., Point of Care 2010; 91-97 (siehe Anlage 1) "Diagnostic Equivalence of N-terminal Pro-Brain Natriuretic Peptide Point-of-Care Test to the Laboratory Method in Patient With Heart Failure and in Reference Populations" Diese Studie zeigt die klinische Vergleichbarkeit für NT-proBNP hinsichtlich POCT und unter Laborbedingungen durchgeführter Tests, so dass die Aussage in der Konsultationsfassung zu streichen oder abzuändern ist:  - Seite 94 "In an analytical method comparison of POC NT-proBNP to lab NT-proBNP, an excellent agreement was found. The value of the -2% obtained for the mean relative bias was by far within the inaccuracy goal in measuring NT-proBNP ± 25%." - Seite 96 "Our multicenter study has demonstrated the diagnostic equivalence of POC NT-proBNP with lab NT-proBNP both as the diagnosis of individuals suspected of having CHF and as the differential diagnosis of a reference population concerned. Consequently, clinical experiences and indications with the laboratory assay could be applied to the POC assay as well." "Aufbau und Organisation von HF-NETs und HTUs zur Optimierung der Behandlung der Herzinsuffizienz. (siehe Anlage 2) Die Empfehlung sieht da	







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						"Die apparativen Voraussetzungen einer HFU-Schwerpunkt- praxis entsprechen der Standardeinrichtung einer kardiologi- schen Praxis mit Möglichkeiten der Durchführung von 12- Kanal-EKG, Echokardiographie, Ergometrie, 24-h-Blutdruck- messung, 24-h—Langzeit-EKG sowie zur Point-of-Care- Messung des Troponins bzw. des natriuretischen Peptids." - Seite 227, Tabelle 1 "Labor" (Kardiologe 2016, 10:222.235, DOI: 10.1007/s12181-016-0072-6) Aktuelle Studien der IVD-Industrie Es laufen aktuell Studien verschiedener Hersteller, die die Vergleichbarkeit von Labor- methoden vs. POC-Methoden der beiden Analyten Troponin bzw. natriuretisches Peptid zum Inhalt haben. Die Ergeb- nisse werden zeitnah zur Verfügung stehen. Auch deshalb wäre es verfrüht, vor der Veröffentlichung der Ergebnisse, diese in der Neufassung der NVL unberücksichtigt zu las- sen, da der Hauptgrund der Empfehlung mit dem Fehlen weiterer Studienergebnisse begründet wird und dies auch die Autoren der zitierten Studie (Taylor et al.) bemängelt hat- ten.	
36	3.1.3	3-5	22	Befunde und/oder Arzt- briefe zu den Ergebnissen der Echokardiographie sollen neben technischen Angaben eine klare Inter- pretation der Messwerte beinhalten.	Kommentar: Hier muss erwähnt werden, dass die diastolische Funktionsstörung ge- messen und im Befund dokumentiert wer- den muss		berücksichtigen
88	3.1.2		22	Limitationen: Zudem sind erhöhte Plasmaspiegel beider natriuretischen Peptide mit einer Vielzahl kardialer und nichtkardialer Ursachen assoziiert, so dass ihre Aussagekraft bei Vorliegen bestimmter Begleiterkrankungen (Vorhofflimmern, chronische Nierenerkrankung, Adiposi-	Limitationen: Zudem sind erhöhte Plasmaspiegel beider natriuretischen Peptide mit einer Vielzahl kardialer und nichtkardialer Ursachen assoziiert, so dass ihre Aussagekraft bei Vorliegen bestimmter Begleiterkrankungen (Vorhofflimmern, chronische Nierenerkrankung, Adipositas, Rechtsherzinsuffizienz u. a.) und Komedikation (unter ARNI ist BNP aber nicht NTproBNP erhöht) limitiert ist [34,36].	BNP wird durch ARNI Therapie erhöht. Literatur:  1.) NVL, Seite 59: "Aufgrund der Wirkungsweise von ARNI wird unter Therapie mit Sacubitril/Valsartan der Abbau von BNP gehemmt. Daher verlieren die BNP-Plasmaspiegel ihre diagnostische und prognostische Aussagekraft"  2.) Fachinformation Entresto: "BNP ist bei Patienten, die mit Entresto behandelt werden, kein geeigneter Biomarker für eine Herzinsuffizienz, da es ein Substrat von Neprilysin ist."	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				tas, Rechtsherzinsuffizienz u. a.) limitiert ist [34,36].			
37	3.2	Tab. 9	24		Kommentar: Bei mittelschwer bis schwer eingeschränkter Pumpfunktion Koronaran- giographie empfohlen		nicht berücksichtigen Ischämiediagnostik (um- fasst auch Koronarangi- ographien) ist in der Ta- belle enthalten; jeweils mit Hinweis "zur Indikati- onsstellung siehe NVL KHK"
38	3.2	Tab. 9	24		Bitte streichen: V.a. Myokarditis		berücksichtigen
28	3.2		24	Tab. 9	Tabelle 9: Weiterführende spezifische Diagnostik bei gesicherter chronischer Herzinsuffizienz Unter Rhythmusmonitoring ist darauf hinzuweisen, dass bei ätiologisch unklarem Vorhof-flimmern eine SBAS-Diagnostik durchzuführen ist.	Hierzu gibt es ein Statement der Europäischen, Amerikanischen und Asiati-schen Heart Rhythm Society (Europace. 2017; 19:190-225): "Based on the evidence, routine screening for OSA and other sleep-related breathing disorders in general practice and in car-diac rehabilitation programs may be considered if clinically indicated. More data are needed to show the benefit of prevention and the treatment of OSA and associated improvement of AF incidence, recurrence rate and outcomes in patients with new onset or recurrent AF." Neuere Daten bestätigen einen Zusammenhang zwischen AHI und Vorhofflimmerlast am da-rauffolgenden Tag – legen jedoch hierbei eine dynamische Nacht-zu-Nacht-Variabilität der SBAS zugrunde (Linz et al, JACC Electrophysiol 2019).	berücksichtigen: Ergän- zung der Tabelle
21	3.3.1	3-10	25	Bei Einschränkungen spezifischer Bereiche der Lebensqualität sollen somatische mögliche und psychosoziale Ursachen ermittelt und ggf. mit dem Patienten Schritte zu weitergehender Diagnostik und Behandlung vereinbart werden.	Bei Einschränkungen spezifischer Bereiche der Lebensqualität sollen mögliche somatische und psychosoziale Ursachen ermittelt und ggf. mit dem Patienten Schritte zu weitergehender Diagnostik und Behandlung vereinbart werden.	Bitte Fehler im Satzbau korrigieren!	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
10	3.3.1	3-9	25	Für die Erfragung der ge- sundheitsbezogenen Le- bensqualität können stan- dardisierte Fragebögen eingesetzt werden	Hier sollte ein konkreter Vorschlag ge- macht werden, ggf. Einbindung in DMP In- tervalle		berücksichtigen: Ergän- zung "im Rahmen der regelmäßigen Verlaufs- kontrollen oder DMP-In- tervalle"
11	3.4	3-14	28	Bei allen Patienten mit chronischer Herzinsuffizi- enz sollen regelmäßig fol- gende Parameter über- prüft und dokumentiert werden	Statt regelmäßig konkrete Intervalle, Medi- kamentenkontrollen im hausärztlichen All- tag wie vorgeschlagen nicht praktikabel		berücksichtigen, redaktionell
40	3.4		29	Röntgen-Thorax oder die Bestimmung des Digitalis- spiegels werden für routi- nemäßige Verlaufskontrol- len ohne konkrete Ver- dachtsmomente nicht empfohlen.	Bitte ergänzen: Bei Digoxin sollte nieder- schwellig eine Spiegelbestimmung erfol- gen, insb. bei Älteren und Niereninsuffi- zienten.		teilweise berücksichtigen: Vereinheitlichung durch Ergänzung in Tabelle 17, Fußnote 5: "bei Verdacht auf Über- oder Unterdosierung Routinemäßige Spiegelbestimmungen ohne konkreten Verdacht erachtet die Leitliniengruppe als nicht notwendig.
39	3.4	3-15	29	Bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz sollen im Rahmen der Verlaufskon-trolle die natriuretischen Peptide BNP und NT-proNBP nicht ohne klinischen Ver-dacht auf Verschlechterung der Erkrankung bestimmt werden.	Zwei Pfeile werden als zu "stark" empfunden, daher bitte (∜)		nicht berücksichtigen keine Rationale bzw. Evidenz für Änderung der Empfehlungsstärke angegeben.  Dies wurde von der Gruppe ausführlich dis- kutiert und formal mit großer Mehrheit konsen- tiert; im Hintergrundtext wird erläutert "Bei klini- schem Verdacht auf







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
							eine Verschlechterung der Erkrankung kann"
12	4.3	4-3	32	Multimorbiden und/oder älteren Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz sollen die in dieser Leitlinie empfohlenen Therapiemaßnahmen angeboten werden, jedoch unter besonderer Berücksichtigung der individuellen Therapieziele, der spezi-fischen Begleiterkrankungen und gegebenenfalls in angepasster Dosierung	M.E. keine Evidenz für diese Empfehlung (wie von Ihnen bereits in der Erläuterung geschrieben), leider damit auch für den Praktiker nicht umsetzbar, da keine kon- kreten Empfehlungen.		nicht berücksichtigen Beispiele für denkbare Maßnahmen bei Patienten mit Herzinsuffizienz sind im Hintergrundtext enthalten. Bei Multimorbidität soll immer individuell abgewogen werden, so dass keine konkreteren Maßnahmen vorgeschlagen werden können.
41	4.5	Tab. 12	34		Bitte streichen (gehört zu den erworbenen Vitien): Sekundäre Mitralinsuffizienz/ Mitralklappenrekonstruktion  Bitte ergänzen: Speichererkrankungen wie Amyloidose, Fabry Bitte streichen: Resektion des linksventrikulären Ausflusstraktes ersetzen durch: TASH oder Myektomie		berücksichtigen
13	5.2	5-4	36	Patienten mit Herzinsuffizienz sollen nach Diagnosestellung und wiederholt im Krankheitsverlauf strukturierte Schulungen zu Schlüsselthemen und Selbsthilfe-kompetenzen empfohlen und vermittelt werden	M.E. aktuell keine Evidenz für vernünftige Kosten –Nutzen –Relation dieser Schulun- gen – wie oft? Für wen? Tatsächlicher Profit?		nicht berücksichtigen Evidenz und Limitatio- nen werden im Hinter- grundtext diskutiert.
25	5.4.2	5-11	43	Bei Patienten mit stabiler chronischer Herzinsuffizi-	Bei Patienten mit stabiler chronischer Herzinsuffizienz soll sich die Flüssigkeits- zufuhr (Trinkmenge plus Wasseranteil in	https://www.dge.de/wissenschaft/referenzwerte/wasser/	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				enz soll sich die Flüssig- keitszufuhr an kurzfristi- gen Veränderungen des Gewichts im Verlauf sowie der Nierenfunktion orien- tieren. Heute gilt eine Trink- menge von 1,5 Litern pro Tag als empfehlenswert.	fester Nahrung) an kurzfristigen Veränderungen des Gewichts im Verlauf sowie der Nierenfunktion orientieren.  Heute gilt bei über 65-Jährigen eine Trinkmenge von etwas über 1 Liter pro Tag als empfehlenswert.		
22	6.1	Tab. 16	48	Hier werden unter den potenziell ungünstigen Psychopharmaka explizit trizyklische Antidepressiva, Citalopram und Escitalopram genannt	Bitte Hinweise auf weitere Antidepressiva, Lithium und Antipsychotika ergänzen	Auch wenn es sich bei der Tabelle explizit nur um eine Auswahl handelt, gelten dieselben Probleme mit der QTc-Zeit-Verlängerung oder anticholinergen Effekten auch für zahlreiche weitere oft eingesetzte Antidepressiva, etwa Venlafaxin oder Fluoxetin (letzteres auch wegen seines hohen Interaktionspotenzials problematisch) sowie z. B. Lithium und die Mehrzahl der Antipsychotika, die gerade älteren Menschen oft unkritisch gegen Schlafstörungen, Unruhezustände etc. verabreicht werden und hier zu Problemen führen können. Für eine Liste der Effekte psychostroper Medikamente auf das QTc-Intervall siehe Wenzel-Seifert K et al. Dtsch Ärztebl Int 2011; 108(41): 687–93.	berücksichtigen
62	6.1	Tab. 16	48	Tabelle 16: Dipeptidylpe- tidase-4-Inhibitoren ("Glip- tine) Saxagliptin Möglicherweise erhöhtes Risko für Hospitalisierung für Herzinsuffizienz	DPP-4-Hemmer: Sicher (bei Saxagliptin potenziell erhöhtes Risko für Hospitalisierung für Herzinsuffizi- enz)	Leitlinien-Formulierung potenziell missverständlich für die Gesamtklasse, daher spezifischer formulieren, z. B. entsprechend der gemeinsamen Empfehlungen der EASD und ADA:  Davies MJ, DÁlessio DA, Fradkin J, Kernan WN,, Mathieu C, Mingrone G, Rossing P, Tsapa A, Wexler DJ, Buse JB. Management of hyperglycemia in type 2 diabetes, 2018. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes EASD. Diabetologia 2018; 61: 2461-2498 und Diabetes Care 2018; 41: 2669-2701.	berücksichtigen
43	6.1	Tab. 16	48		Bitte streichen: Nifedipin		nicht berücksichtigen Effekt ist schwächer und Evidenz schwächer als für Diltiazem und Vera- pamil, aber Nifedipin







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
							wird in Quelle der aufge- führt; dies ist auch kon- sistent mit den Empfeh- lungen 6-2 und 8-7.
42	6.1	Tab. 16	48		Bitte streichen: mögliche Kalziumkanal- Blockade Bitte streichen: (inkonsistente Datenlage) Begründung: (NUR Saxagliptin; gilt nicht für andere DPP-4 Inhibitoren)		berücksichtigen
14	6.1	Tab 17	50	Empfohlene Verlaufskon- trollen bei medikamentö- ser Therapie der chroni- schen Herzinsuffizienz	Theoretisch schön, praktisch kaum umsetzbar, daher in dieser Form unbrauchbar		nicht berücksichtigen kein konkreter Ände- rungsvorschlag
44	6.2	Tab. 18	51		Bitte streichen: Nur in enger Kooperation mit Kardiologen		teilweise berücksichtigen: Einschränkung auf "möglichst" Bei bestimmten Szenarien (z. B. regionale Nicht-Verfügbarkeit, palliative Situation) ist die Behandlung auch ohne Kardiologen denkbar.
45	6.2	Tab. 18	51		Bitte ergänzen: Ivabradin bei Sinusrhythmus		berücksichtigen, redaktionell
46	6.2.1.	6-7	53	Patienten mit symptomati- scher Herzinsuffizienz (NYHA II-IV) und reduzier- ter Ejektionsfraktion, die ACE-Hemmer nicht tole- rieren, sollen Angiotensin- rezeptorblocker empfohlen werden	Bitte im Satz ergänzen: ACE-Hemmer insbesondere aufgrund von Husten nicht tolerieren		nicht berücksichtigen Husten als häufige Ne- benwirkung wird im Hin- tergrundtext zu den ACE-Hemmern aufge- führt. Es kommen aber auch andere Gründe für eine Intoleranz infrage.







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
89	6.2.2.	6-16	58	Patienten, die trotz leitliniengerechter Therapie mit ACE-Hemmern, Betarezeptorenblockern und Mineralokortikoidrezeptorantagonisten symptomatisch sind, sollte ein Wechsel von ACE-Hemmern auf Sacubitril/Valsartan empfohlen werden, unter Berücksichtigung der Unsicherheiten bezüglich der Langzeitverträglichkeit und des Nebenwirkungsprofils.	6-16 Empfehlungsgrad ↑ ↑ Ambulanten Patienten, die trotz leitliniengerechter Therapie mit ACE-Hemmern, Betarezeptorenblockern und Mineralokortikoidrezeptorantagonisten symptomatisch sind, sollte ein Wechsel von ACE-Hemmern auf Sacubitril/Valsartan empfohlen werden, unter Berücksichtigung der Unsicherheiten bezüglich der Langzeitverträglichkeit und des Nebenwirkungsprofils.  Bei Patienten, die aufgrund akuter Dekompensation hospitalisiert wurden, soll nach Stabilisierung mit Sacubitril/Valsartan anstatt ACE-Hemmern bzw. ARB gestartet werden  ↑	Neue Studiendaten / ESC Empfehlungen* seit ESC-HF Leit-linie 2016 bzw. NVL 2017:  ARNI als Initialtherapie (stationär):  1) * ESC Expert consensus update Heart Failure Association; Seferovic et al 2019 (doi: 10.1002/ejhf.1531): Kapitel 3: "Initiation of sacubitril/valsartan rather than an ACE-I or an ARB may be considered for patients hospitalised with new-onset HF or decompensated CHF to reduce the short-term risk of adverse events and to simplify management (by avoiding the need to titrate ACE-I first and then switch to sacubitril/valsartan). Because these patients are already at high risk of events, there is no need to check plasma concentrations of natriuretic peptides prior to initiating sacubitril/valsartan".  Literatur:  1) ESC Clinical Practice update 2019 Seferovic et al. 2019 doi: 10.1002/ejhf.1531  2) PIONEER Studie: Velazquez et al (2019), New Engl Med J, 380; 6. doi/full/10.1056/NEJMoa1812851  3) TRANSITION: Wachter et al. Eur J Heart Fail. 2019 May 27. doi: 10.1002/ejhf.1498  4) Marti et al 2019, Eur J Heart Fail. (3):286-296. doi: 10.1002/ejhf.1351  Sicherheit/Verträglichkeit:  5) Postmarketing Pharmakovigilanzdaten aus > 100 Ländern, seit Einführung ca. 604.000 patient treatment years (PTY); (Investigator's Brochure LCZ696 Ed 20, Stand 31.Jan 2019).  6) Verträglichkeitsdaten aus klin. Studien: >28 000 Patienten in klinischen Studien (Investigator's Brochure LCZ696 Ed 20, Stand 31.Jan 2019).  6) Verträglichkeitsdaten aus klin. Studien: >28 000 Patienten in klinischen Studien (Investigator's Brochure LCZ696 Ed 20, Stand 31.Jan 2019).  6) Verträglichkeitsdaten aus klin. Studien: >28 000 Patienten in klinischen Studien (Investigator's Brochure LCZ696 Ed 20, Stand 31.Jan 2019) auch in verwandten Indikationen, z. B. HFpEF (u.a. PARAGON-HF mit ca. 2.400 Sac/Val-Patienten) und post-Myokardinfarkt (PARADISE-MI mit aktuell (Stand 07/2019) ca. 2.000 Sac/Val-Patienten)  7) FORTA Liste 2018, Wehling et al, https://www.umm.uniheidelberg.de/klinische-pharmakologie/forschung/forta-projekt-deutsch/	nicht berücksichtigen (Erhöhung Empfeh- lungsgrad und Strei- chung Nebensatz) keine neue Evidenz für dieses Setting  Die Leitliniengruppe er- kennt an, dass inzwi- schen mehr Erfahrun- gen mit dem Medika- ment vorliegen. Im Ver- gleich zu den jahrzehn- telangen Erfahrungen mit ACE-Hemmern und ARB schätzen sie die bisherige Follow-up-Zeit in der ambulanten Pra- xis (seit Zulassung knapp 4 Jahre) im Kon- text chronischer Herzin- suffizienzals kurz ein, so dass ein ausdrücklicher Hinweis darauf weiterhin gerechtfertigt erscheint.







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
95	6.2.2.		59	Da bislang nur eine Studie zu Sacubitril/Valsartan bei HFrEF vorliegt und aufgrund der beschriebenen Unsicher-heiten schränken die Autoren die Empfehlung von Sacubitril/Valsartan gegenüber dem Zulassungsstatus auf Patienten ein, die trotz leitliniengerechter Therapie mit ACE-Hemmern, Betarezeptorenblockern und MRA sympto-matisch sind.	In einer kürzlich durchgeführten randomisierten Studien mit akuter HF (PIONEER-HF, TRANSITION) wurde der Ansatz der Initiierung von Sacubitril / Valsartan im Krankenhaus während einer akuten dekompensierten HF-Episode getestet. Die PIONEER-HF Studie erreichte ihren primären Endpunkt bei der Senkung des natriuretischen N-terminalen pro - brain - naturetischem-Peptids (NTproBNP) - Niveaus innerhalb von 8 Wochen. Der Nutzen von Sacubitril / Valsartan war ohne Anzeichen von Schaden, übermäßiger Hypotonie oder Nierenfunktionsstörung erkennbar. Die TRANSITION-Studie zeigte, dass die Einleitung von Sacubitril / Valsartan in einem breiten Spektrum von Herzinsuffizienz bei Patienten mit reduzierter Ejektionsfraktion, die nach einem AHF-Ereignis entweder im Krankenhaus oder kurz nach der Entlassung stabilisiert wurden, möglich ist, wenn etwa die Hälfte der Patienten die Zieldosis innerhalb von 10 Wochen erreicht. Daher legen diese Studie nahe, dass eine frühere und breitere Anwendung von Sacubitril / Valsartan zukünftig in Betracht gezogen werden könnte.	Angiotensin-Neprilysin Inhibition in Acute Decompensated Heart Failure.  Velazquez EJ, Morrow DA, DeVore AD, Duffy CI, Ambrosy AP, McCague K, Rocha R, Braunwald E; PIONEER-HF Investigators.  N Engl J Med. 2019 Feb 7;380(6):539-548. doi: 10.1056/NEJMoa1812851. Epub 2018 Nov 11. Erratum in: N Engl J Med. 2019 Mar 14;380(11):1090.  Initiation of sacubitril/valsartan in haemodynamically stabilised heart failure patients in hospital or early after discharge: primary results of the randomised TRANSITION study.  Wachter R, Senni M, Belohlavek J, Straburzynska-Migaj E, Witte KK, Kobalava Z, Fonseca C, Goncalvesova E, Cavusoglu Y, Fernandez A, Chaaban S, Bøhmer E, Pouleur AC, Mueller C, Tribouilloy C, Lonn E, A L Buraiki J, Gniot J, Mozheiko M, Lelonek M, Noè A, Schwende H, Bao W, Butylin D, Pascual-Figal D; TRANSITION Investigators.  Eur J Heart Fail. 2019 May 27. doi: 10.1002/ejhf.1498. [Epub ahead of print]	berücksichtigen; Ergänzung eines Absatzes zur Initialtherapie im Hintergrundtext Die Leitliniengruppe schätzt die Evidenz als noch nicht überzeugend genug ein. Die Verbesserung nur eines Surrogatendpunktes nach nur 8 Wochen Follow-up wird als nicht ausreichend betrachtet, um eine Empfehlung zur Initialtherapie auszusprechen.
90	6.2.2.		59	Da bislang nur eine Studie zu Sacubitril/Valsartan bei HFrEF vorliegt und aufgrund der beschriebenen Unsicher-heiten schränken die Autoren die Empfehlung von Sacubitril/Valsartan gegenüber dem Zulassungsstatus auf Patienten ein, die trotz leitliniengerechter Therapie mit	Da bislang nur eine Studie zu Sacubit- ril/Valsartan bei HFrEF vorliegt und auf- grund der beschriebenen Unsicher-heiten schränken die Autoren die Empfehlung von Sacubitril/Valsartan gegenüber dem Zulassungsstatus auf Pa-tienten ein, die trotz leitliniengerechter Therapie mit ACE- Hemmern, Betarezeptorenblockern und MRA symptomatisch sind. Seit 2015 liegen zusätzlich zu kumulierten Spontanberichten/ Pharmakovigilanzdaten	Neu seit 2017:  1) ESC Clinical Practice update (2019) Seferovic et al, Eur J Heart Fail. doi/abs/10.1002/ejhf.1531  2) Neue Studien: Siehe bitte Kommentierung Nr. 3 oben (nicht komplett)  Novartis teilt hier verbindlich mit, dass die PARAGON-HF*/** Studiendaten beim ESC Kongress (Paris) per Hotline Session am 1. Sept 2019 vorgestellt und parallel als Vollpublikation veröffentlicht werden.  * Solomon SD et al. (2017), JACC Heart Fail 5(7):471-82  ** Solomon SD et al. (2018), Circ Heart Fail;11(7):e004962	nicht berücksichtigen siehe oben, Kommentar Nr. 89







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				ACE-Hemmern, Betare- zeptorenblockern und MRA symptomatisch sind.	auch mehrere klinische Studien zu Sa- cubitril/Valsartan bei HFrEF vor. Weitere Daten zur Sicherheit und Wirksamkeit aus klinische Studien zu HFpEF (PARAGON- HF) werden Mitte des Jahres 2019 publi- ziert.		
63	6.3	6-24	62	Wenn bei Patienten mit Herzinsuffizienz mit erhal- tener linksventrikulärer E- jektionsfraktion Komorbidi- täten vorliegen, sollen diese gemäß der jeweili- gen Leitlinie behandelt werden.	Welche Leitlinie (LL)? Die LL muß spezifisch genannt und am besten mit einem LINK versehen werden. Vorschlag LINK zur gemeinsamen Empfehlung der EASD/ADA und ggf ESC 2016 zur chron. Herzinsuffizienz, ab Sep 2019 gemeinsame Empfehlung der ESC und EASD, noch nicht publiziert	Davies MJ, DÁlessio DA, Fradkin J, Kernan WN, Mathieu C, Mingrone G, Rossing P, Tsapa A, Wexler DJ, Buse JB. Management of hyperglycemia in type 2 diabetes, 2018. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes EASD. Diabetologia 2018; 61: 2461-2498 und Diabetes Care 2018; 41: 2669-2701.  Ponikowski P, Voors AA, Anker SD et al. 2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure: The Task Force for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure of the European Society of Cardiology (ESC). Eur Heart J Fail 2016; 18: 891-975.	nicht berücksichtigen Es gibt verschiedene Leitlinien für die ver- schiedene Komorbiditä- ten; diese werden in den folgenden Abschnitten bei den einzelnen Komorbiditäten genannt.
91	6.3		63	ARNI: PARAMOUNT (Sacubitril/Valsartan) [256]; signifikante Reduktion NT-proBNP (0,77, p = 0,005), Mortalität, Morbidität und Hospitalisierungen nicht berichtet;	Textpassage kann erst nach 01.Sept 2019 ausformuliert werden: Endpunkt Ergebnisse eines großen RCT (PARAGON-HF) mit > 4.800 HFpEF Patienten werden am 1. Sept 2019 erstmals publiziert)	Ergänzung am 1.Sept 2019 möglich: Novartis teilt hier verbindlich mit, dass die PARAGON-HF Studiendaten beim ESC Kongress (Paris) per Hotline Session am 1. Sept 2019 veröffentlicht werden unmittelbar danach als Vollpublikation.	berücksichtigen: Ergänzung im Hintergrundtext
48	7.1.2	7-5	69	In Ausnahmefällen kann eine kardiale Resynchroni- sation bei Patienten mit Vorhof-flimmern erwogen werden, wenn folgende Voraussetzungen erfüllt sind:	Bitte streichen: In Ausnahmefällen		nicht berücksichtigen wurde von der Gruppe ausführlich diskutiert und konsentiert
49	7.1.3	7-6	70	Der Nutzen einer biventri- kulären (CRT) im Ver- gleich zur rechtsventriku-	Kommentar zum Empfehlungsgrad "Statement": nicht tragbar, da einzige publizierte Studie positives Ergebnis für CRT zeigt.		nicht berücksichtigen BioPace-Studie (been- det 2014) ist bis heute







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				lären Stimu-lation bei Pati- enten, die aufgrund eines AV-Blocks einen Schritt- macher benötigen, ist auf Basis der vorliegenden Daten nicht endgültig zu beurteilen.			nicht publiziert; publica- tion bias vermutet; dies wurde von der Gruppe ausführlich diskutiert und konsentiert; keine neue Evidenz
50	7.2.2	7-10	73		Kommentar zum ersten Satz in der Tabelle: Bei Pat. mit nicht ischämischer Kardiomyopathie sollte eine individuelle Entscheidung erfolgen, wobei insb. jüngere Pat. vom ICD profitieren (in DANISH-Studie <70 Jahre Reduktion der Gesamtmortalität).  (Aktuelle internationale Leitlinien empfehlen weiterhin die Implantation eines ICD)		nicht berücksichtigen gesonderte Empfehlung für nicht-ischämische KM wurde von der Gruppe diskutiert und verworfen; nur Erläute- rung im Hintergrundtext neue Evidenz stützt DANISH-Ergebnisse (Lee et al. 2019 doi: 10.1002/ehf2.12407)
51	7.2.2		73		Bitte streichen: , auch wegen des teils sehr hohen Komplikationsrisikos (z. B. bei Endokarditis).		berücksichtigen
52	7.3	7- 16:	77	Bei Patienten, die sowohl die Voraussetzungen für eine biventrikuläre Stimulation (CRT) als auch für die Implantation eines Defibrillators (ICD) erfüllen, kann die Im-plantation eines CRT-ICD-Systems in Einzelfällen erwogen werden.	Im ersten Satz in der Tabelle bitte streichen: in Einzelfällen		nicht berücksichtigen wurde von der Gruppe diskutiert und konsen- tiert
53	7.4	7-17	77	Der Nutzen einer Myokar- drevaskularisation durch Bypassanlage ist auch bei	Im ersten Satz in der Tabelle bitte strei- chen: durch Bypassanlage		nicht berücksichtigen wurde von der Gruppe diskutiert und konsen- tiert; Evidenz existiert







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				symptomatischen Patienten mit einer LVEF ≤ 35% und behandelbarer koronarer Mehrgefäßerkrankung belegt.			speziell bei Herzinsuffi- zienz nur für Bypass; Diskussion des Nutzen von Stents bei KHK in NVL KHK (Kapitel der- zeit in Überarbeitung)
54	7.5	7-18	78	Bei sekundärer Mitralklap- peninsuffizienz können eine Mitralklappenrekon- struktion, ein Mitralklap- penersatz unter komplet- tem Erhalt des Halteappa- rates bzw. eine ka-theter- basierte Mitralklappenthe- rapie	Bei sekundärer Mitralklappeninsuffizienz können (hier bitte in den Satz einfügen): nach Optimierung der medikamentösen Therapie und Überprüfung der CRT-Indi- kation		nicht berücksichtigen Alle Patienten mit Herz- insuffizienz sollen leitlini- engerecht behandelt werden; dies schließt die Optimierung der me- dikamentösen Therapie und die Überprüfung der CRT-Indikation mit ein.
55	7.5	7-18	78		Bitte im dann entstehenden Satz die Reihenfolge ändern. Kommentar hierzu: 1. Wahl: Katheter-basierte Klappenreparatur (z. B. MitraClip). Hintergrund: zu chirurgischen Verfahren gibt es sehr wenig wissenschaftliche Evidenz.		nicht berücksichtigen; s. Kommentar Nr. 75 s. Kommentar Nr. 75
56	7.5		79		Kommentar: hier sollten die 2018 publizierten Studien zum MitraClip diskutiert werden.		nicht berücksichtigen, s. Kommentar Nr. 75 s. Kommentar Nr. 75
75	7.5		79	Als eine Alternative zur chirurgischen Therapie sind perkutane Katheterverfahren entwickelt worden, die zu einer Reduktion der Mitralklappeninsuffizienz führen. Unter ihnen findet das katheterbasierte Edge-to-edge-Clipping (Mitraclip®) aktuell die größte Beachtung. Speziell für die sekundäre	Als eine Alternative zur chirurgischen Therapie sind perkutane Katheterverfahren entwickelt worden, die zu einer Reduktion der Mitralklappeninsuffizienz führen. Unter ihnen findet das katheterbasierte Edge-toedge-Clipping (Mitraclip®) aktuell die größte Beachtung. In der randomisierten COAPT Studie wurde gezeigt, dass die Behandlung mit MitraClip plus medikamentöser Therapie zu einer statistisch signifikanten Senkung der Hospitalisierungen aufgrund von Herzinsuffizienz innerhalb	Veränderung der Studienlage: N Engl J Med 2018; 379:2307-2318 DOI: 10.1056/NEJMoa1806640	teilweise berücksichtigt: Streichung des Absatzes zu den Recher- cheergebnissen zu interventionellen Verfahren Die MITRA-FR-Studie erbrachte gegensätzliche Ergebnisse zur vom Kommentierenden eingebrachten COAPT-Studie (Obadia et al. 2018), so dass die Evidenz für







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				Mitralklappeninsuffizienz konnte keine methodisch hochwertige Evidenz identifiziert werden. Lediglich aus der Subanalyse der Everest II-Studie [414] und Beobachtungsstudien liegen limitierte Daten vor, mit widersprüchlichen Ergebnissen hinsichtlich des mittel- und langfristigen Behandlungserfolges [415]. Die Behandlung von Klappenvitien, insbesondere mittels katheterbasierter Verfahren, entwickelt sich derzeit sehr dynamisch. Orientierung bieten die jeweils aktuellen Leitlinien und KonsensusStatements der nationalen und internationalen Fachgesellschaften.	von zwei Jahren im Vergleich zu ausschließlich medikamentöser Therapie führte. Die Behandlung mit MitraClip führte zu einer Senkung der Kombination aus Mortalität und Hospitalisierung aufgrund erstmaliger Herzinsuffizienz um 43,0 Prozent.  Die Behandlung mit MitraClip verringerte die Gesamtmortalität innerhalb von zwei Jahren von 46,1 Prozent der Patienten in der Kontrollgruppe auf 29,1 Prozent in der Implantat-Gruppe bei der zweijährigen Nachuntersuchung (p<0,001). Bei Patienten in der Implantat-Gruppe konnte eine signifikante Reduktion des MI-Schweregrads (nach einem Jahr war MI < 2+ bei 94,8 Prozent der Patienten in der Implantat-Gruppe und bei 46,9 Prozent der Patienten in der Kontrollgruppe; p<0,001) und der NYHA-Klasse (nach einem Jahr waren 72,2 Prozent der Patienten in der Implantat-Gruppe und 49,6 Prozent der Patienten in der Kontrollgruppe NYHA-Klasse I oder II; p<0,001) festgestellt werden.  Die Behandlung von Klappenvitien, insbesondere mittels katheterbasierter Verfahren, entwickelt sich derzeit sehr dynamisch. Orientierung bieten die jeweils aktuellen Leitlinien und Konsensus-Statements der nationalen und internationalen Fachgesellschaften.		die interventionellen Verfahren und ihre Wertigkeit im Vergleich zu den chirugischen Verfahren von der Leitliniengruppe weiterhin als unklar eingeschätzt wird. Dem trägt die zurückhaltende Kann- Empfehlung mit einer nicht gewichtenden Aufzählung der verschiedenen Verfahren Rechnung. Um sich differenzierter äußern zu können, müsste eine erneute systematische Recherche erfolgen. Da die Entwicklung jedoch weiterhin sehr dynamisch verläuft und in Anbetracht der langen Gültigkeitsdauer von NVL bevorzugen die Autoren den Verweis auf Statements der entsprechenden Fachgesellschaften, da diese schneller auf neue Entwicklungen reagieren können.
19	8.1		84		Siehe Punkt 2.  Der Begriff "kardio-renales Syndrom" (Ronco) taucht in der ganzen NVL nicht auf!?!	Siehe Punkt 2	berücksichtigen; Ergänzung im Hintergrundtext unter 8.1. Begriff wird in der NVL bewusst nicht verwendet; dies wird jetzt im Hintergrundtext kurz dargelegt.







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
3	8.1		86		Der Unterschied zwischen GRF und eGFR muss erklärt werden. Die GFR ist die tatsächliche glomeruläre Filtrationsrate des Patienten. Zur Stadieneinteilung und zur ICD-Klassifizierung muss diese tatsächliche GFR nach der von mir entwickelten Formel GFR(1,73 m²/KOF) nor-miert werden. Viele glauben fälschlich, die eGFR wäre die GFR(1,73 m²/KOF). KOF = BSA = Körperoberfläche = body surface area.		nicht berücksichtigen Internationale Leitlinien empfehlen bewusst keine Korrektur der eGFR für die tatsächli- che Körperoberfläche.
85	8.4	8.4	88	Etwa ein Drittel der Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz sind zugleich an Diabetes mellitus erkrankt [15,19,458,467]. Diabetes beider Typen ist sowohl ein Risikofaktor für die Entstehung als auch einer der wichtigsten Prognosefaktoren für den Verlauf einer chronischen Herzinsuffizienz (siehe Kapitel 2.1 Epidemiologie).	Textergänzungsvorschlag im Anschluss an den Entwurfstext: Selbst bei Kontrolle aller relevanten Risikofaktoren besteht bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz und Typ-2-Diabetes nach wie vor ein signifikant erhöhtes Risiko für Herzinsuffizienz(1).	In einer schwedischen Kohorten-Studie wurden Patienten mit (nT2D=271 174) oder ohne (nMatch=1 355 870) Typ-2-Diabetes über 5,7 Jahre beobachtet und nach der Zielerreichung für 5 Parameter (erhöhter Blutzuckerspiegel, erhöhtes LDL-C, Albuminurie, Rauchstatus, erhöhter Blutdruck) stratifiziert. Die Ergebnisse wurden anhand des Risikos für kardiovaskuläre Ereignisse ausgewertet in Abhängigkeit der Anzahl an kontrollierten Risikofaktoren. Im Gegensatz zu kardiovaskulärer Mortalität, Schlaganfall und Myokardinfarkt wiesen Patienten mit Typ-2-Diabetes selbst bei Kontrolle aller 5 Risikofaktoren ein konsistent und signifikant erhöhtes Risikofür Herzinsuffizienz auf. Quellen  1. Rawshani A, Rawshani A, Franzén S et al. 2018. Risk Factors, Mortality, and Cardiovascular Outcomes in Patients with Type 2 Diabetes. N Engl J Med 2018;379:633-44. Verfügbar unter: https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1800256	nicht berücksichtigen betrifft Risikofaktoren, Diabetes als Komorbidi- tät adressiert Patienten mit bereits bestehender Herzinsuffizienz; zudem ist der Änderungsvor- schlag unverständlich (erhöhtes Risiko für Herzinsuffizienz bei be- reits bestehender Herz- insuffizienz?)
57	8.2	8-7	88		Bitte Pfeilrichtung ändern: Bei Negativempfehlungen muss die Pfeilrichtung nach unten gehen		berücksichtigen, redaktionell
58	8.4		88		Empfehlung (zwischen DGK und DDG abgestimmt): Bei Pat. mit Diabetes und kardiovask. Erkrankungen oder hohem kardiovask Risiko, reduzieren SGLT2-Inhibito-		nicht berücksichtigen Wahl der blutzuckersen- kenden Medikation ist nicht Gegenstand der NVL Herzinsuffizienz







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
					ren (Empagliflozin, Dapagliflozin) das Risiko der Hospitalisierung der Herzinsuffizienz)		
86	8.4	8.4	89	Dazu sowie zur Wahl der blutzuckersenkenden Medikation bei Patienten mit manifesten kardiovaskulären Erkrankungen informiert die NVL Diabetes.	Textergänzungsvorschlag im Anschluss an den Entwurfstext: SGLT-2-Hemmer haben in kardiovaskulären Endpunktstudien(1-3) konsistent eine signifikante Reduktion der Hospitalisierungen aufgrund von Herzinsuffizienz gezeigt(4). Derzeit werden eine Reihe von randomisierten Herzinsuffizienz-Studien mit SGLT-2-Hemmern bei Patienten mit und ohne Typ-2-Diabetes durchgeführt(5-12).	SGLT-2-Hemmer sind Antidiabetika, die durch die Hemmung des Natrium-Glukose-Cotransporters 2 (SGLT-2) eine Glukosurie herbeiführen und dadurch eine Blutzuckersenkung bei Patienten mit Typ-2-Diabetes erreichen. Im Rahmen der von der FDA seit 2008 vorgeschriebenen kardiovaskulären Sicherheitsstudien zeigten SGLT-2-Hemmer (Empagliflozin, 2015, EMPA-REG OUTCOME(1); Canagliflozin, 2016,CANVAS Programm(2); Dapagliflozin, 2018, DEC-LARE-TIMI-58(3)) konsistent eine signifikante Reduktion der Hospitalisierungen aufgrund von Herzinsuffizienz(4).  Wodurch der signifikante und klinisch hoch relevante Effekt von SGLT-2-Hemmer auf Hospitalisierungen wegen Herzinsuffizienz bedingt ist, bedarf der weiteren Klärung. Deswegen wurden für SGLT-2-Hemmer dedizierte HerzinsuffizienzStudien aufgelegt (5-12). In diesen Studien werden sowohl Typ-2-Diabetiker als auch Nicht-Diabetiker mit erhaltenem(6,7,9,11) oder reduziertem(5,8,10,12) Ejektionsvolumen untersucht.  Das aktuelle Konsensus Papier der American Diabetes Association (ADA)/European Association for the Study of Diabetes (EASD) empfiehlt bei Typ-2-Diabetes Patienten mit atherosklerotischer kardiovaskulärer Erkrankung (ASCVD) bei denen eine Herzinsuffizienz oder chronische Nierenerkrankung im Vordergrund steht sollten bei adäquater eGFR nach Metformin zuerst einen SGLT-2-Hemmer eingesetzt werden(13). Dies deckt sich ebenfalls mit den Herzinsuffizienz-Leitlinien der European Society of Cardiology von 2016 in welcher eine Ila B Empfehlung für Empagliflozin ausgesprochen wird, um das Auftreten einer Herzinsuffizienz zu vermeiden oder zu verzögern und das Leben von Patienten zu verlängern(14). Das American College of Cardiology hat im neu aufgelegten 2018 ACC Expert Consensus Decision Pathway Empagliflozin als bevorzugten SGLT-2-Hemmer ausgewählt und die Rolle bei Patienten mit Herzinsuffizienz unterstrichen(15).  In den Praxisempfehlungen 2018 der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG), welche auch an der Überarbeitung der	nicht berücksichtigen Wahl der blutzuckersen- kenden Medikation ist nicht Gegenstand der NVL Herzinsuffizienz







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						derzeit ungültigen NVL Diabetes mellitus beteiligt ist, heißt es: "In Bezug auf die blutzuckersenkende Therapie konnten die Studien mit Empagliflozin und Canagliflozin eine signifikante Reduktion der Hospitalisierung für Herzinsuffizienz zeigen, sodass diese Substanzen bei Patienten mit hohem Risiko für eine Herzinsuffizienz zur Blutzuckersenkung und Reduktion der kardiovaskulären Morbidität und Mortalität eingesetzt werden sollten." Hieraus lässt sich eine klare Empfehlung zum Einsatz von SGLT-2-Hemmern bei Typ-2-Diabetes mit Komorbidität chronischer Herzinsuffizienz ableiten (16). Quellen  1) Zinman B, Wanner C, Lachin JM et al. Empagliflozin, Cardiovascular Outcomes, and Mortality in Type 2 Diabetes. N Engl J Med 2015; 373:2117-2128. Verfügbar unter: http://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJModa1504720  2) Neal B, Perkovic V, Mahaffey KW et al. Canagliflozin and Cardiovascular and Renal Events in Type 2 Diabetes N Engl J Med 2017; 377(7):644-657. Verfügbar unter: https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa18112329  3) Wiviott SD, Raz I, Bonaca MP et al. Dapagliflozin and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes N Engl J Med 2019; 380(4):347-357. Verfügbar unter: https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa18112389  4) Zelniker TA, Wiviott SD, Raz I et al. SGLT2 inhibitors for primary and secondary prevention of cardiovascular and renal outcomes in type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis of cardiovascular outcome trials. Lancet 2019; 393(10166):31-39. Verfügbar unter: https://www.helancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736(18):32590-X/fulltext  5) ClinicalTrials.gov Study to Evaluate the Effect of Dapagliflozin on the Incidence of Worsening Heart Failure or Cardiovascular Death in Patients With Chronic Heart Failure (DAPA-HF). Verfügbar unter: https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT030579517term=emperor&rank=1  6) ClinicalTrials.gov EMPagliflozin outcome trial in Patients With chronic heart Failure With Preserved Ejection Fraction (EMPEROR-Reduced). Verfügbar unter: https://clinicaltri	







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						11) DETERMINE-preserved - Dapagliflozin Effect on Exercise Capacity Using a 6-minute Walk Test in Patients With Heart Failure With Preserved Ejection Fraction. Verfügbar unter: https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03877224?term=DE-TERMINE-Dapagliflozin&rank=1  12) DETERMINE-reduced - Dapagliflozin Effect on Exercise Capacity Using a 6-minute Walk Test in Patients With Heart Failure With Reduced Ejection Fraction. Verfügbar unter: https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03877237?term=DETER-MINE+Dapagliflozin&rank=2  13) Davies MJ, D'Alessio DA, Fradkin J et al. Management of hyperglycaemia in type 2 diabetes, 2018. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD) Diabetes Care 2018 Dec; 41(12): 2669-2701. Verfügbar unter: http://diabetologia-journal.org/wp-content/uploads/2018/09/EASD-ADA.pdf  14) Ponikowski P, Voors AA, Anker SD et al. 2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure Eur Heart J 2016; 37:2129-2147. Verfügbar unter: https://academic.oup.com/eurhearty/issue/37/27  15) Das SR, Everett BM et al. 2018 ACC Expert Consensus Decision Pathway on Novel Therapies for Cardiovascular Risk Reduction in Patients with Type 2 Diabetes and Atherosclerotic Cardiovascular Disease Am Coll Cardiol. 2018; 72(24):3200-3223.  16) Schütt K, Müller-Wieland D, Marx N Diabetes mellitus und Herz. Diabetologie 2018; 13 (Suppl 2): S214–S216. Verfügbar unter: https://www.deutsche-diabetes-geellschaft.de/fileadmin/Redakteur/Leitlinien/Praxisempfehlungen_14_Diabetes-und-Herz.pdf	
64	8.4		89	Wird verwiesen mit LINK auf die abgelaufene Deut- sche Leitlinie (NVL Diabe- tes mellitus)	Formulierungsvorschlag (kursiv): "Eskalation der Diabetestherapie nach Metformin entsprechend der gemeinsa- men klinischen Empfehlungen der EASD/ADA. LINK Bei bestehender oder hohem Risiko für Herzinsuffizienz SGLT-2-Hemmer. Bei sehr hohem kardiovaskulärem Risiko oder vorbestehender kardiovaskulärer Er- krankung GLP-1-Rezeptor-Agonsiten oder SGLT-2-Hemmer" UNBEDINGT verweisen mit LINK auf den aktuellen gemeinsamen Konsens der eu- ropäischen und amerikanischen Diabetes- Gesllschaften Davies MJ, DÁlessio DA, Fradkin J, Kernan WN,, Mathieu C, Mingrone G, Rossing P, Tsapa A, Wexler DJ, Buse JB. Management of hyperglycemia in type 2	Die abgelaufene NVL entspricht überhaupt nicht dem "medizinischen Standard" im Sinne des SGB V! Sie ist falsch und basiert nicht auf der aktuellen Evidenz kardiovaskulärer Endpunktstudien. Vor allem enthält sie auch nicht die Priorisierung der SGLT-2-Hemmern zur Prävention einer Herzinsuffizienz und bevorzugtem Therapie als Diabetesmedikament bei HFpEF und HFrEF und zur kardiovaskulären Risikoreduktion bei Patienten mit vorbestehender kardiovaskulärer Erkrankung. Bei der letzteren Patientengruppe auch GLP-1-Rezeptoragonisten bevorzugt nach Metformin	berücksichtigen, redaktionell "(2. Auflage)" ergänzt; kein Verweis auf internationale (monodisziplinäre) Leitlinien, wenn entsprechende NVL derzeit bearbeitet wird; darf nicht dem Konsensprozess der NVL Diabetes vorgreifen







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
					diabetes, 2018. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes EASD. Diabetologia 2018; 61: 2461-2498 und Diabetes Care 2018; 41: 2669-2701.		
29	8.6		91	entschloss sich die Leitliniengruppe, die Emp- fehlung auf Patienten mit bestehender SBAS-Symp- tomatik einzuschränken"	entschloss sich die Leitliniengruppe auf ein allgemeines SBAS-Screening bei asympto-matischen herzinsuffizienten Patienten zunächst zu verzichten. Unabhängig davon besteht die Indikation zur diagnostischen SBAS-Abklärung bei herzinsuffizienten Patienten mit SBAS-Symptomen.	Die in der Konsultationsfassung abgedruckte Formulierung könnte den Eindruck erwecken, dass bei herzinsuffizienten Patienten mit SBAS-Symptomatik ein Screening erfolgen solle. Bei den symptomatischen Patienten sind hingegen gezielte diagnostische Maßnahmen indiziert.	berücksichtigen, redaktionell
30	8.6		91	"Bei Patienten mit ZSA inkl. Cheyne-Stokes-Atmung (CSA) empfiehlt die Leitlinie hingegen zunächst eine optimierte Therapie der Herzinsuffizienz. Bei Patienten mit HFrEF und prädomi-nanter ZSA wird eine nächtliche adaptive Servoventilation wegen negativer Effekte auf die kardiovaskuläre Mortalität nicht empfohlen. [473]"	"Bei Patienten mit ZSA inkl. Cheyne-Stokes-Atmung (CSA) empfiehlt die Leitlinie hingegen zunächst eine optimierte Therapie der Herzinsuffizienz. EINE CPAP-THERAPIE KANN BEI SYMPTO-MATISCHEN PATIENTEN ERWOGEN WERDEN.  Bei Patienten mit HFrEF MIT EINER LVEF ≤45% und prädominanter ZSA wird eine nächtliche adaptive Servoventilation wegen negativer Effekte auf die kardiovaskuläre Mortalität nicht empfohlen. [473]"	Um die Ausführungen der Leitlinien, auf die im NVL-Text verwiesen wird, voll-umfänglich wiederzugeben, bedarf es der Ergänzungen. So steht in der DGSM-S3-LL zu den schlafbezogenen Atmungsstörungen: "Bei selektionierten Patienten mit symptomatischer mittel- bis schwergradiger ZSA und HFrEF (LVEF ≤45%) kann eine CPAP-Therapie erwogen werden ⊚." Für die CPAP-Therapie sind positive Effekte bei linksventrikulärer Funktion und Sauersoffsättigung nachgewiesen, auch wenn kein Mortalitätsvorteil gesehen wurde (Brad-ley D et al, N Engl J Med. 2005 Nov 10;353(19):2025-33). Daher formuliert das Statement der European Respiratory Society (Randerath W et al, European Respiratory Journal 2017 49: 1600959; DOI: 10.1183/13993003.00959-2016), ein CPAP-Versuch könne durchgeführt wer-den. Die Therapie soll jedoch nur bei symptomatischer Verbesserung (also nicht aus prog-nostischen Gründen) fortgesetzt werden.	berücksichtigen
31	8.6		91	Zusammenfassend befürwortet S3-Leitlinie bei Patienten mit Herzinsuffizienz eine spezifische Therapie der OSA, da diese mit positiven Effekten auf die Symptomatik der		Bezüglich der ASV-Therapie entspricht genereller Ausschluss, etwa bei Patienten mit geringer eingeschränkter LV-Funktion, weder dem wissenschaftlichen Stand, noch der aktuellen Zulassungssituation der Therapie. Den Ergebnissen der SERVE-HF-Studie ist derzeit zu folgen, auch wenn sie erhebliche Limitationen aufwies. Die Zulassungsbeschränkung betrifft jedoch nur Pt. mit HfrEF mit prädominanter zentraler Schlafapnoe und EF ≤45%.	berücksichtigen; s.o. Kommentar Nr. 30







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				SBAS verbunden zu sein scheint.  Bei Patienten mit ZSA inkl. Cheyne-Stokes-Atmung (CSA) empfiehlt die Leitlinie hingegen zunächst eine optimierte Therapie der Herzinsuffizienz. Bei Patienten mit HFrEF und prädominanter ZSA wird eine nächtli-che adaptive Servoventilation wegen negativer Effekte auf die kardiovaskuläre Mortalität nicht empfohlen.			
23	8.7	8-14	92	Eine medikamentöse Therapie psychischer Komorbidität sollte bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz erst nach Ausschöpfung nicht-pharmakologischer Maßnahmen und nach psychiatrischer Konsultation empfohlen werden.  Im Hintergrundtext: Sie setzt eine individuelle Nutzen-Risiko-Abwägung und ggf. auch die Rücksprache mit Spezialisten (Psychosomatiker, Psychiater) voraus (siehe auch Tabelle 27).	Eine medikamentöse Therapie psychischer Komorbidität sollte bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz erst nach Ausschöpfung nicht-pharmakologischer Maßnahmen und nach psychiatrischer oder psychosomatischer Konsultation empfohlen werden.  Im Hintergrundtext: Sie setzt eine individuelle Nutzen-Risiko-Abwägung und in der Regel auch die Rücksprache mit Spezialisten (Psychosomatiker, Psychiater) voraus (siehe auch Tabelle 27).	Im Hintergrundtext wird korrekterweise ausgeführt, dass die psychopharmakologische Behandlung "eine individuelle Nutzen-Risiko-Abwägung und ggf. auch die Rücksprache mit Spezialisten (Psychosomatiker, Psychiater)" voraussetzt. Hier besteht eine zweifache Diskrepanz zwischen Hintergrundtext und Empfehlung:  1. Während der Hintergrundtext "ggfs." eine "Rücksprache" anregt, legt sich die Empfehlung auf eine psychiatrische Konsultation fest. Angesichts der überwiegend negativen Wirksamkeitsstudien (SADHART-CHF: O'Connor et al. 2010; MOOD-HF: Angermann et al. 2016 - wie in der NVL zitiert) und des Nebenwirkungspotenzials der Psychopharmaka wäre ich hier dafür, das "ggfs." im Hintergrundtext durch "in der Regel" zu ersetzen. Dies wäre konsistenter mit der Empfehlung.  2. Eine Diskrepanz zwischen Empfehlung und Hintergrundtext besteht auch in der zu konsultierenden Arztgruppe: In der Empfehlung werden nur Psychiater, im Hintergrundtext Psychiater und Psychosomatiker genannt. Aus unserer Sicht gibt es keine inhaltliche Begründung, sich in der Empfehlung auf eine der beiden Arztgruppen zu beschränken, da beide über die erforderlichen Kompetenzen verfügen. Gerade im hier relevanten Bereich der somatopsychischen Komorbidität ist ein Psychosomatiker auch bzgl.	berücksichtigen: Ergänzung in der Empfehlung keine Neuabstimmung notwendig, da Korrektur einer unbeabsichtigten Ungenauigkeit  nicht berücksichtigen: Änderung im Hintergrundtext Die "sollte"-Empfehlung impliziert bewusst eine gewisse Einschränkung, d. h. es könnte aus Sicht der Leitliniengruppe auch Konstellationen geben, bei denen die Rücksprache nicht regelhaft notwendig bzw. (kurzfristig) möglich ist.







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						der medikamentösen Behandlung mindestens ebenso gut qualifiziert wie ein Psychiater. Angesichts der bekannten Wartezeiten auf einen Facharzttermin sowie oft unzureichender Ausstattung klinischer Konsiliardienste kann eine künstliche und sachlich nicht begründete Beschränkung auf eine Facharztgruppe zu vermeidbaren Verzögerungen im Behandlungsverlauf führen. Es sollten daher beide Arztgruppen gleichberechtigt genannt werden.	
76	8.9	8-15	93	Eine Behandlung der Anämie bei Patienten mit Herzinsuffizienz wird von internationalen Leitlinien nicht empfohlen, da die Erythropoesestimulation mit Darbepoetin in Studien keinen Effekt auf Mortalität und Morbidität bei Patienten mit HFrEF hatte, jedoch mit mehr thromboembolischen Ereignisse assoziiert war ([492], zitiert nach [7]).	Eine Behandlung der Anämie bei Patienten mit Herzinsuffizienz mit erythropoesestimulierenden Substanzen wird von internationalen Leitlinien nicht empfohlen, da die Erythropoesestimulation mit Darbepoetin in Studien keinen Effekt auf Mortalität und Morbidität bei Patienten mit HFrEF hatte, jedoch mit mehr thromboembolischen Ereignisse assoziiert war ([492], zitiert nach [7]).	Zur Präzisierung und besserer Leserlichkeit.	berücksichtigen, redaktionell
97	8.9	8-15	93	Eine Behandlung der Anämie bei Patienten mit Herzinsuffizienz wird von internationalen Leitlinien nicht empfohlen, da die Erythropoesestimulation mit Darbepoetin in Studien keinen Effekt auf Mortalität und Morbidität bei Patienten mit HFrEF hatte, jedoch mit mehr thromboembolischen Ereignisse assoziiert war "	"Eine Behandlung der Anämie bei Patienten mit Herzinsuffizienz MIT ERYTHRO-POESESTIMULIERENDEN AGENTIEN wird von internationalen Leitlinien nicht empfohlen, da die Erythropoesestimulation mit Darbepoetin in Studien keinen Effekt auf Mortalität und Morbidität bei Patienten mit HFrEF hatte, jedoch mit mehr thromboembolischen Ereignisse assoziiert war."		berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
100	8.9	8-16	94	,Die orale Supplementie- rung von Eisen ist im Ver- sorgungsalltag weit ver- breitet.	Dieses allgemeine Statement ist korrekt, und eine orale Fe-Supplementierung mag auch bei sonst körperlich gesunden Personen (zB bei vermehrtem Fe-Verlust bei Menorrhagien) sinnvoll sein. Vielleicht sollte man den Unterschied herausstellen, dass eben speziell bei Herzinsuffizienten bzw. chronisch entzündlichen Erkrankungen nach Literaturlage die orale Fe-Gabe nicht zielführend ist.		nicht berücksichtigen Empfehlung und Hinter- grundtext benennen ausdrücklich den fehlen- den Nutzen von oralen Eisenpräparaten bei Herzinsuffizienz; die zi- tierte Literatur bezieht sich auch speziell auf Herzinsuffizienz.
77	8.9	8-16	94	Bei Patienten mit chroni- scher Herzinsuffizienz ab NYHA II konnte kein Nut- zen bezüglich einer Supp- lementierung mit oralen Eisenpräparaten	Bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz ab NYHA II konnte kein Nutzen bezüglich einer Supplementierung Behandlung mit oralen Eisenpräparaten	Bezüglich der Terminologie sollte zwischen einer Therapie für die parenterale und einer Supplementierung für die oral Administration unterschieden werden. Aufgrund der für das iv. Eisen bewieseen bzw. für das oral Eisen nicht bewiesenen Wirksamkeit kann das orale Eisen mit Nahrungsergänzungspräparaten, welche auch Nahrungssupplemente genannt werden, verglichen werden.	teilweise berücksichtigen: Verwendung von "Supplementierung" für jegliche Form der Eisenpräparate
79	8.9	8-16	94	Die orale Supplementierung von Eisen ist im Versorgungsalltag weit verbreitet. In einer systematischen Recher-che wurde ein RCT (n = 225) identifiziert, das eine Hochdosis-Therapie mit oralem Eisenpolysaccharid speziell bei Patienten mit Herzinsuffizienz untersuchte. Die Behandlung erbrachte im Vergleich zu Placebo keine Effekte auf die Belastungsfähigkeit und klinische Endpunkte; aufgrund der stark schwankenden Bioverfügbarkeit scheint auch der Eisenstoffwechsel nur in geringem Maße beeinflusst zu werden	Die orale Supplementierung von Eisen ist im Versorgungsalltag weit verbreitet. In einer systematischen Recherche wurde ein RCT (n = 225) identifiziert, das eine Hochdosis-Therapie mit oralem Eisenpolysaccharid speziell bei Patienten mit Herzinsuffizienz untersuchte. Die Behandlung erbrachte im Vergleich zu Placebo keine Effekte (auch Responder-Subanalyse) auf die Belastungsfähigkeit und allen anderen klinische Endpunkte; aufgrund der stark schwankenden Bioverfügbarkeit scheint auch der Eisenstoffwechsel nur in geringem Maße beeinflusst zu werden [494, Ambrosy J Cardiovasc Med (Hagerstown) 2019 ]. Orale Eisensupplementierung hat daher aus Sicht der Autoren keinen Stellenwert bei Patienten mit Herzinsuffizienz	Die IRONOUT-HF Studie zeigte auch in den anderen klinisch relevanten Endpunkten wie Sechs-Minuten-Gehtest und Lebensqualität (Lewis JAMA 2019). Auch die Subanalyse der Responder, definiert als Antwort auf orales Eisen als Serumferritin >300 ng/mL oder Serumferritin 100-300 ng/mL mit einer Tranferrinsättigung von >20%, keine Verbesserung der Leistungsfähigkeit und Lebensqualität (Ambrosy J Cardiovasc Med (Hagerstown) 2019).	nicht berücksichtigen nicht empfehlungsän- dernd; Zusatzaspekte; keine Aufnahme nicht systematisch recher- chierter Literatur







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				[494]. Orale Eisensupplementierung hat daher aus Sicht der Autoren keinen Stellenwert bei Patienten mit Herzinsuffizienz.			
98	8.9	8-17	94	"Da es sich nach Ansicht der Leitliniengruppe jedoch vermutlich um einen Klasseneffekt handelt und weil der Nutzen für anämische und nicht-anämische Patienten bislang nicht getrennt darstellbar ist, umfasst die Empfehlung bewusst alle i. v. Präparate und alle Patienten mit HFrEF und Eisenmangel."	Da empfehlen wir etwas auf der Basis einer Vermutung, was für Leitlinien ganz und gar unüblich ist. Ich denke, da müssen wir eine andere Formulierung finden. Ehrlich gesagt vermute ich sogar, dass die Galenik eine große Rolle spielen wird.		teilweise berücksichtigen; siehe Kommentar Nr. 82
99	8.9	8-17	94		Statement 8-17: Die Definition des Eisenmangels ist inkorrekt. Statt Fe (Eisen) muss es hier jeweils heissen: Ferritin		berücksichtigen, redaktionell
101	8.9	8-17	94	i.v. Eisen	Ergänzung Effekte auf PRO	Im nächsten Absatz (Bezüglich einer i. v. Eisengabe) wären die günstigen Effekte der Substitution mit Fe-Carboximaltose (FCM) auf PROs (wie KCCQ) zu ergänzen.	nicht berücksichtigen Im Hintergrundtext wer- den patientenberichtete Endpunkte genannt.
102	8.9	8-17	94	i.v. Eisen	kein Klasseneffekt	Wesentlich ist, dass fast alle bisherigen wissenschaftlichen Ergebnisse mit FCM gewonnen wurden, auf wagen Verdacht hin kann man keinesfalls von einem Klasseneffekt sprechen. Es gibt keinerlei Forschung dazu, ob die Effekte von FCM und die Verträglichkeit von Dosierungen bis zu 1 g in einer Gabe mit anderen Substanzen auch zu erzielen wären. Es gibt aber Forschung dazu, dass die Galenik des Zucker-Eisen-Moleküls, die Konzentration der Lösung und die Applikationsgeschwindigkeit für die Verträglichkeit entscheidend sind. Insofern ist unumgänglich, darzustellen mit welcher Substanz welche Effekte erzielt wurden. Es könnte Pa-	teilweise berücksichtigen; siehe Kommentar Nr. 82







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						tienten gefährden, wenn basierend auf der NVL andere Produkte als FCM in so hohen Dosierungen eingesetzt würden, wie sie für FCM erprobt wurden.	
103	8.9	8-17	94	i.v. Eisen	Indikation nur im Einzelfall  Screening auf Fe-Mangel  Definition funktioneller/absoluter Eisenmangel  Folgen des Eisenmangels	Der letzte Absatz (Indikation nur im Einzelfall) ist insofern für den NVL-Anwender wenig hilfreich, als Kardinalsymptome der symptomatischen Herzinsuffizienz so gut wie immer Müdigkeit und Energielosigkeit sind. Wie hier graduieren?  Es wäre sinnvoll, das Screenen auf Fe-Mangel unter die obligaten Untersuchungen bei der Herzinsuffizienzdiagnostik aufzunehmen.  Beim Fe-Mangel könnte noch zwischen dem funktionellen und dem absoluten unterschieden und es könnten diese Definitionen noch korrekt wiedergegeben werden.  Im Hinblick auf die Lebensqualitätsverbesserung und die in vielen Studien gezeigte Tatsache, dass Fe-Mangel mehr als Anämie die maximale Sauerstoffaufnahme und Atemeffizienz beeinträchtigt, wären entsprechende klinische Ergebnisse hier zu zitieren ebenso wie experimentelle, die insgesamt die negativen Effekte des Fe-Mangels auf den Energiestoffwechsel gut belegen (e.g. Jankowska EA et al. J Cardiac Fail 2011;17:899-906, Hoes MF, et al. Eur J Heart Fail 2018; 20:910-19).	nicht berücksichtigen (Screening) Screening: Ferritin/TSAT sind in Tabelle 9 (Weiterführende Diagnostik) enthalten; eine Aufnahme in Tabelle 8 (Laborparameter bei V.a. HI) war diskutiert und verworfen worden; zudem Nennung in Kapitel 4.5 Kausale Therapie  nicht berücksichtigen: weitere Ergänzungen im Hintergrundtext funktioneller Eisenmangel ist durch Einbezug von TSAT in Definition und Empfehlung berücksichtigt; keine weiteren Ergänzungen (Hintergrundtext sollen im Wesentlichen empfehlungsbegründend sein, "Lehrbuchcharakter" soll weitgehend vermieden werden)
104	8.9	8-17	94	i.v. Eisen	Empfehlungsstärke erhöhen kein Klasseneffekt	Hinsichtlich der Empfehlungsstärke einer Fe-Substitution sollte im wohlverstandenen Patienteninteresse a) nicht hinter die ESC Leitlinie 2016 zurückgegangen werden, und	nicht berücksichtigen (Empfehlungsstärke er- höhen) wurde von der Gruppe diskutiert und konsen-







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						b) nur die Substanz (FCM) empfohlen werden, deren Wirksamkeit und Verträglichkeit mit dieser Indikation auch evidenzbasiert ist	tiert; keine neue Evidenz; Leitlinien: SIGN, ESC, CSS "sollte"-Empfehlung, AHA 2017 "kann"; NICE 2018 keine Empfehlung, da Evidenz für harte Endpunkte nicht ausreichend Klasseneffekt: siehe Kommentar Nr. 78
59	8.9	8-17	94		Bitte (Fe) durch (Ferritin) ersetzen (2x in Zeile 2) , ansonsten Verwechslungsgefahr mit Eisen-Bestimmung		berücksichtigen, redaktionell
78	8.9	8-17	94	Eine i. v. Eisensupplementierung kann bei Patienten mit HFrEF und Eisenmangel (Fe < 100 mg/L bzw. Fe 100–299 mg/L + TSAT < 20%) erwogen werden.	Eine i. v. Eisentherapie supplementierung mit Eisencarboxymaltose kann bei Patienten mit HFrEF und Eisenmangel (Ferritin < 100 mg/L bzw. Ferritin 100–299 mg/L + TSAT < 20%) erwogen werden.	Da die überwiegend Mehrheit der Evidenz von Studien mit Eisencarboxymaltose stammt (~90%), keine direkt vergleichende Studien existieren und die verschiedenen i.v. Eisenpräparte bezüglich Ihrer Wirksamkeit und ihren Nebenwirkungsprofil unterschiedlich sind, sollte eine Generalisierung bzw. ein Klasseneffekt zur Therapie des Eisenmangels nicht empfohlen werden, sondern nur Eisencarboxmaltose erwähnt sein. Die Europäischen Herzinsuffizienz-Leitlinien, datierend aus 2016, erwähnen explizit ebenfalls nur Eisencarboxymaltose (Ponikowski Eur Heart J 2016). Siehe auch Punkt 6.  Damit es keine Verwechslungen mit Serumeisen (Fe im Periodensystem) gibt, schlagen wir vor, dass in der Empfehlung/Statement 8-17 Fe als Ferritin auszuschreiben.	nicht berücksichtigen (Empfehlung von FCM anstelle i.v. Eisen allgemein); nur ESC empfiehlt konkret FCM, SIGN, CSS, AHA und NICE jeweils "i.v. iron"; die Leitliniengruppe verweist auf die starke personelle Verflechtung der ESC-Leitlinie mit der Forschung zu FCM berücksichtigen: Ferritin in Empfehlung ausschreiben
80	8.91	8-17	94	Bezüglich einer i. v. Eisensupplementierung ergab eine systematische Recherche Hinweise, dass Surrogatendpunkte (Körperfunktion- Selbstbewertung, Sechs- Minuten-Gehtest u. a.) verbessert	Bezüglich einer i. v. Eisentherapie supplementierung ergab eine systematische Recherche Hinweise, dass Surrogat klinische Endpunkte (SymptomeKörperfunktion-Selbstbewertung, Lebensqualität, Leistungsvermögen Sechs- Minuten-Gehtest u. a.) verbessert werden können. Klinische Harte Endpunkte wie Dekompensationen,	Endpunkte wie Körperfunktion-Selbstbewertung und Sechs- Minuten Gehtest sind keine Surrogatendpunkte, sondern kli- nische Endpunkte, welche in den Europäischen Herzinsuffi- zienz-Leitlinien als relevant betrachtet wurden (Ponikowski Eur Heart J 2016). Um zwischen den genannten Surroga- tendpunkten und der Mortalität und Hospitalisierung zu un- terscheiden, schlagen wir vor den Term "hart" voranzustel-	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				werden können. Klinische Endpunkte wie Dekompensationen, Krankenhausbehandlungen oder Mortalität waren nicht primäre Endpunkte der Studien. In Metaanalysen ergaben sich im Vergleich zu Placebo Vorteile hinsichtlich der Rate an Krankenhauseinweisungen (ARR 10,4%; OR 0,28; 95% KI 0,16- 0,49; p < 0,001 [495]); die Event-Anzahl ist jedoch insgesamt zu klein und die Nachbeobachtungszeit zu kurz, um eine ausreichende Aussagekraft für diesen Endpunkt zu erreichen [495–498].	Krankenhausbehandlungen oder Mortalität waren nicht primäre Endpunkte der Studien. In Metaanalysen ergaben sich im Vergleich zu Placebo Vorteile hinsichtlich der Rate an Krankenhauseinweisungen (ARR 10,4%; OR 0,28; 95% KI 0,16- 0,49; p < 0,001 [495]); die Event- Anzahl ist jedoch insgesamt zu klein und die Nachbeobachtungszeit zu kurz, um eine ausreichende Aussagekraft für diesen Endpunkt zu erreichen [495– 498]. Studien mit diesen Endpunkten werden momentan durchgeführt (Biggar Dtsch Med Wochenschr 2019, Adlbrecht ESC Heart Failure 2019).	len. Zurzeit werden mehrere große, sogenannte harte Endpunktstudien durchgeführt. In der AFFIRM-AHF (NCT02937454), die FAIR-HF2 (NCT03036462), HEART-FID (NCT03037931) wird Eisencarboxymaltose und in der IRONMAN (NCT02642562) Eisenisomaltoside verwendet (Biggar Dtsch Med Wochenschr 2019, Adlbrecht ESC Heart Failure 2019). Bezüglich Therapie/Supplementierung siehe auch Punkt 2/3.	
81	8.9	8-17	94	Die Studien zu i. v. Eisen schlossen sowohl anämische als auch nicht-anämische Patienten mit ausschließlich HFrEF ein und untersuchten verschiedene Wirkstoffe, wobei die meiste Evidenz für Patienten mit Anämie und für Eisencarboxymaltose orliegt [499–501]. Da es sich nach Ansicht der Leitliniengruppe jedoch vermutlich um einen Klasseneffekt handelt und weil der Nutzen für anämische und nicht-anämische Patienten bislang nicht getrennt darstellbar ist, umfasst die Empfehlung bewusst alle	Die Studien zu i. v. Eisen bei Patienten mit Herzinsuffizienz schlossen sowohl anämische als auch nicht-anämische Patienten mit ausschließlich HFrEF ein und untersuchten verschiedene Wirkstoffe, wobei die meiste Evidenz für Patienten mit Anämie und für Eisencarboxymaltose (~90%) vorliegt [499–501]. Da es sich nach Ansicht der Leitliniengruppe jedoch vermutlich um einen Klasseneffekt handelt und weil der Nutzen für anämische und nichtanämische Patienten bislang nicht getrennt darstellbar ist, umfasst die Empfehlung bewusst alle i. v. Präparate und alle Patienten mit HFrEF und Eisenmangel. Da die Evidenz fast ausschließlich mit Eisencarboxymaltose vorliegt, keine direkten Vergleichsstudien existieren und die verschieden i.v. Eisenpräparate bezüglich	Die Aussage, dass es sich bei der Wirksamkeit um einen Klasseneffekt handelt, ist wissenschaftlich und formal juristisch nicht statthaft und sollte dementsprechend umformuliert werden: "Da die Evidenz fast ausschließlich mit Eisencarboxymaltose vorliegt, keine direkten Vergleichsstudien existieren und die verschieden i.v. Eisenpräparate bezüglich Wirksamkeit und Nebenwirkungen unterschiedlich Profile zeigen (Martin-Malo ESC Heart Failure 2019), umfasst unsere Empfehlung nur Eisencarboxymaltose, wie die aktuellen Europäischen Herzinsuffizienz-Leitlinien 2016 ebenfalls empfehlen (Ponikowski Eur Heart J 2016)". Es wird anerkannt, dass die verschiedenen i.v. Eisenpräparate unterschiedliche Nebenwirkungsprofile haben und deshalb deren Wahl abhängig vom Patientenprofil ist. Die unterschiedlichen Nebenwirkungsprofile sind sogar in derselben Substanzklasse zwischen Original- und Nachahmungspräparat, Eisensucrose und die sogenannten Eisensucrosesimilar, ersichtlich (Lee Curr Med Res Opin 2013). Ebenfalls	teilweise berücksichtigen; siehe Kommentar Nr. 78 siehe Kommentar Nr. 78







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				i. v. Präparate und alle Patienten mit HFrEF und Eisenmangel. Unklar ist bislang, welches Dosierungsschema am günstigsten ist (unverdünnt als Bolus, wiederholt niedrigdosiert, Häufigkeit der Wiederholungsinfusionen) und welche Effekte eine i. v. Eisensupplementierung bei Patienten mit HFpEF hat.	Wirksamkeit und Nebenwirkungen unterschiedlich Profile zeigen (Martin-Malo ESC Heart Failure 2019), umfasst unsere Empfehlung nur Eisencarboxymaltose, entsprechend der aktuellen Europäischen Herzinsuffizienz- Leitlinien 2016 (Ponikowski Eur Heart J 2016,). Unklar ist bislang, welches Dosierungsschema am günstigsten ist (unverdünnt als Bolus, wiederholt niedrigdosiert, Häufigkeit der Wiederholungsinfusionen) und welche Effekte eine i. v. Eisentherapie supplementierung bei Patienten mit HFpEF hat. Zurzeit läuft eine Studie in HFpEF, die FAIR-HFpEF (NCT03074591) mit Eisencarboxmaltose (Adlbrecht ESC Heart Failure 2019).	zeigt sich bezüglich der Eisensucrose und Eisensucrossimilar eine unterschiedliche Wirksamkeit. Nach einem Switch vom Original- zum Nachahmungspräparat wurde festgestellt, dass in Hämodialysepatienten (Beobachtungsstudie) trotz einer höheren Dosierung des Eisensucrosesimilar nicht der gleiche Effekt erzielt werden konnte. Die Hämoglobin und die Eisenparameter (Ferritin/TSAT) waren deutlich erniedrigt verglichen mit dem Originalpräparat und führte dazu, dass eine höhere ESADosierung eingesetzt und damit höhere Kosten verursacht wurden (Pages Expert Rev Pharmacoecon Outcomes Res 2019, Rottembourg Nephrol Dial Transplant 2011). Ferner konnte in verschiedenen präklinischen Modellen aufgezeigt werden, dass sich die verschieden i.v. Eisenpräparate und Original- und Nachahmungspräparate bezüglich Eisenverteilung und Toxizität in den verschiedene Geweben (Herz, Leber und Niere) klar unterschiedlich verhalten (Toblil Nephrol Dial Transplant 2010, Toblii Arzneim Forsch Drug Res 2009, Toblii Drug Des Devel Ther 2017).  Es sind bis heute keine vergleichende Head-to-Head Studien mit i.v Eisenpräparten zu klinisch relevanten Ergebnissen vorhanden. Die wenigen vergleichenden Studien untersuchten Surrogatendpunkte wie Hämoglobin und Eisenparameter. Interessanterweise jedoch waren in diesen Studien signifikante Unterschiede in der Korrektur der Eisenparameter ersichtlich und dies bei gleicher Eisendosierung und gleichem Dosierungsschema. Bei Eisencarboxymaltose, verglichen mit Eisendextran und Eisensucrose stiegen die Eisenparameter schneller und höher an, was zu einer höheren Wirkungs-AUC-Kurve und möglicherweise zu einer verbesserten Wirkung führte (Wolf JMBR 2013, Arutyunov Poster at HFA 2009, Evenepoel Poster at ASN 2009). Die Annahme höhere Eisenparameter zeigen eine höhere Wirksamkeit wird unterstützt durch die beiden Studien FIND-CKD in chronisch nicht-dialyse pflichtigen Niereninsuffizienzpatienten und insbesondere der PIVOTAL Studie in Hämodialysepatienten. Beide Studien zielten daraufhin, dass in der Versuchsgruppen e	

© äźq 2019 278







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						sich eine Verbesserung im kombinierten Endpunkt nicht-fataler Herzinfarkt, nicht-fataler Hirnschlag, Hospitalisierung wegen Herzinsuffizienz und Tod (Macdougall Nephrol Dial Transplant 2014, Macdougall N Engl J Med 2018). Ferner wird der Aspekt der höheren Eisenparameter gleich bessere Wirksamkeit unterstützt durch die IRONOUT-HF Studie (siehe auch Punkt 4), die beiden doppel-blinden, Placebokontrollierten Eisencarboxymaltose- Studen, FAIR-HF und CONFRIM-HF, sowie die EFFECT-HF Studie vs. SoC und eine Meta-Analyse (Anker N Engl J Med 2009, Ponikowski, Eur Heart J 2014, van Veldhuisen Circulation 2017, Anker Eur J Heart Fail 2017). Folglich haben die verschieden i.v. Eisenpräparte auch ein unterschiedliches Wirksamkeitsprofil, welche in den Surrogatendpunkten Eisenparameter klar ersichtlich ist und zum Unterschied in klinischen relevanten Endpunkten führen kann.  Der Grund der unterschiedlichen Wirkungs- und Nebenwirkungsprofile liegt darin, dass die verschieden Eisenpräparate unterschiedliche polynukleäre Eisen(III)- oxyhydroxid /oxid Kerne besitzen, welche mit den präparatspezifischen Kohlenhydrathüllen stabilisiert werden und durch die unterschiedlichen physiko-chemischen Eigenschaften (molekulare Gewichtsverteilung, Komplexstabilität, labilem Eisengehalt etc.) beeinflusst werden. Dadurch wird der Stoffwechsel des Eisenkomplexes reguliert, welches die pharmakokinetischen/- dynamischen Profile und Interaktionen mit dem angeborenen Immunsystem beeinflusst. Des Weiteren spielt das Produktionsverfahren der Eisenpräparate eine entscheidende Rolle. Folglich, gehören die verschiedenen i.v. Eisenpräparate zu der neuen Klasse der "Non-Biological Complex Drugs", für welche die regulatorischen Behörden (EMA/FDA) anerkennen, dass zusätzliche, detaillierte Charakterisierungen mit anderen Methoden nötig sind (Martin-Malo ESC Heart Failure 2019).  Aus all diesen Gründen wurde in den Europäischen Herzinsuffizienz-Leitlinien die Empfehlung von i.v Eisen in 2012 zu Eisencarboxymaltose abgeändert für die Behandlung des Eisenman	







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						Folglich sollte aus den vorhanden klinischen und präklinischen Daten der verschiedenen i.v. Eisenpräparaten und dem Mangel an vergleichenden Head-to-Head Studien mit klinisch relevanten Ergebnissen (Symptome, Lebensqualität, Leistungsverbesserung, Hospitalisierung, Mortalität etc.), eine therapeutisch Äquivalenz, insbesondere bei Herzinsuffizienzpatienten (für die fast ausschließlich Evidenz für Eisencarboxymaltose (~90%) vorliegt), nicht angenommen werden. Dieser Aspekt wird dadurch unterstützt, dass mit unterschiedlichen Eisenpräparaten aber gleicher Eisendosierung und gleichem Dosierungsschema, unterschiedlich hohe Eisenparameter und möglicherweise verbesserte klinisch relevante Endpunkte erreicht werden können. Eine Extrapolation der Evidenz mit Eisencarboxymaltose und Substitution, speziell in der Hochrisikopopulation mit Herzinsuffizienz, mit anderen i.v. Eisenpräparaten kann dementsprechend nicht empfohlen werden (Martin-Malo ESC Heart Failure 2019). Diese Empfehlung ist im Einklang mit der aktuellen Leitlinie "Gute Substitutionspraxis" der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft, in welcher aufgrund der molekularen Komplexität von einer Substitution von "Non-Biological Complex Drugs" abgeraten wird (Deutsche Pharmazeutische Gesellschaft e.V. Leitlinie Gute Substitutionspraxis; Stand 24.02.2014).	
82	8.9	8-17	94	Für die Wahl des Wirkstoffes spielen mögliche Nebenwirkungen (z. B. Hypophosphatämien) eine wichtige Rolle. In der identifizierten Literatur gab es keine Hinweise auf schwere allergische Reaktionen infolge von i. v. Eisensupplementierung. Ein Rote-Hand-Brief warnt jedoch vor schweren Überempfindlichkeitsreaktionen mit teils tödchem Ausgang und bewertet das Nutzen-	Für die Wahl des Wirkstoffes spielen mögliche Nebenwirkungen (z. B. Hypersensitivitätreaktionen, Hypophosphatämien) eine wichtige Rolle. In der identifizierten Literatur gab es keine Hinweise auf schwere allergische Reaktionen infolge von i. v. Eisentherapie supplementierung. Ein Rote-Hand-Brief warnt jedoch vor schweren Überempfindlichkeitsreaktionen mit teils tödlichem Ausgang und bewertet das Nutzen-Risiko- Verhältnis von i. v. Eisen nur unter Beachtung besonderer Sicherheitshinweise als positiv: Unter anderem sollen in der Erkennung und Behandlung anaphylaktischer/anaphylaktoider Reaktionen	Es liegen keine Daten von direkt vergleichenden Head-to-Head Studien von unterschiedlichen i.v. Eisenpräparaten mit einer genügender Stichprobengröße vor, nur Daten aus Beobachtungsstudien, um Hypersensitivitätsreaktionen der verschiedenen i.v. Eisenpräparate zu beurteilen. Diese Studien deuten darauf hin, dass es zwischen den verschiedenen i.v. Eisenpräparaten ein Unterschied zwischen dem Auftreten von Hypersensitivitätsreaktionen und deren Schweregrad gibt. Der Unterschied zeigt sich vor allem zwischen den dextranbasierten/haltigen (Eisendextran, Eisenisomaltoside) und nichtdextran (Eisensucrose, Eisengluconat, Eisencarboxymaltose) i.v. Präparaten. Für letztere liegt eine niedrigere Frequenz mit milderem Schweregrad an Hypersensitivitätsreaktionen vor (Bailie Nephrol Dial Transplant 2005, Ehlken Drug Saf 2018, Mulder Br J Clin Pharmacol 2018).	teilweise berücksichtigen: Recherche nach Pharmakovigilanzdaten; Ergänzung im Hintergrundtext;  Hypophosphatämie: nicht berücksichtigen widersprüchliche Literatur (Stöhr et al. J Am Coll Cardiol. 2018 May 15;71(19):2270-2271. doi:







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				Risiko- Verhältnis von i. v. Eisen nur unter Beachtung besonderer Sicherheitshinweise als positiv: Unter anderem sollen in der Erkennung und Behandlung anaphylaktischer/anaphylaktoid er Reaktionen geschulte Fachkräfte sowie eine vollständige Ausrüstung zur Reanimation unverzüglich verfügbar sein. Außerdem sollen die Patienten während und bis mindestens 30 Minuten nach jeder Applikation überwacht werden [502].	geschulte Fachkräfte sowie eine vollständige Ausrüstung zur Reanimation unverzüglich verfügbar sein. Außerdem sollen die Patienten während und bis mindestens 30 Minuten nach jeder Applikation überwacht werden [502]. Es gibt Hinweise, dass Hypersensitivitätsreaktionen bei verschiedenen i.v. Eisenpräparaten mit unterschiedlicher Häufigkeit und Schweregraden auftreten (Mulder Br J Clin Pharmacol 2018, Ehlken Drug Saf 2018, Bailie Nephrol Dial Transplant 2005). Als weitere beschriebene Nebenwirkung kann eine Hypophosphatämie bei verschiedenen Eisenpräparaten in unterschiedlicher Frequenz auftreten, die aber in fast ausschließlich allen Fällen asymptomatisch und transient verläuft und sich in wenigen Tagen/Wochen wieder normalisiert (Schouten Clin Endrocrin Metabolism 2009, Wolf J Bone Miner Res 2013, Shimizu Bone 2009, Detlie Aliment Pharmacol Ther 2019, Auerbach Am J Hematol 2019). In Herzinsuffizienzpatienten die mit i.v. Eisenpräparaten behandelt wurden, wurde jedoch bislang keine Hypophosphatemie beschrieben (Anker N Engl J Med 2009, Ponikowski Eur Heart J 2014, van Veldhuisen Circulation 2017, Toblli J Am Coll Cardiol 2007, Okonko J Am Coll Cardiol 2008).	Bezüglich Therapie/Supplementierung siehe auch Punkt 2/3. Die Hypophosphatämie tritt bei allen i.v. Eisenpräparaten mit unterschiedlicher Frequenz auf. Dabei handelt es sich in den allermeisten Fällen um einen erniedrigten Laborwert mit asymptomatischem und transienten Verlauf ohne klinische Relevanz, der sich innerhalb von wenigen Tagen/Wochen ohne Therapie wieder normalisiert (Wolf J Bone Miner Res 2013). In Studien konnte bisher auch keine Assoziierung von tiefen Phosphatwerten und klinischen Symptomen beschrieben werden.  (Schouten Clin Endrocrin Metabolism 2009, Wolf J Bone Miner Res 2013, Shimizu Bone 2009, Detlie Aliment Pharmacol Ther 2019, Auerbach Am J Hematol 2019). Einzelne Fallberichte mit Eisencarboxymaltose suggerieren einen Zusammenhang, der jedoch bei genaueren Analyse nicht abschließend kausal bewiesen werden kann. In diesen Einzelfälle fehlen entweder wichtig Informationen wie Phosphatwerte vor Eisengabe, oder es bestehen begleitende Erkrankungen wie unter anderem chronischentzündliche Darmerkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa) mit Vitamin D-Mangel. Andere Patienten wurden mit repetitiv hohen Eisengaben behandelt (z. B. 27g über 3 Jahre mit 11g innerhalb von 4 Monaten), welche wahrscheinlich nicht immer mit bester ärztlicher Sorgfaltspflicht erklärt werden kann (Blazevic Neth J Med 2014 Schaefer Gastroenterology 2017). Diese Extremfälle sollten sicherlich auch im Kontext von den über 9 Millionen Patientenjahrerfahrung und dem insgesamt positive Benefit/Risiko-Profil gesetzt werden (Vifor Pharma Halbjahresbericht 2018). In Herzinsuffizienzpatienten die mit i.v. Eisenpräparaten behandelt wurden, wurde jedoch bislang keine Hypophosphatemie beschrieben (Anker N Engl J Med 2009, Ponikowski Eur Heart J 2014, van Veldhuisen Circulation 2017, Toblli J Am Coll Cardiol 2007, Okonko J Am Coll Cardiol 2008).	10.1016/j.jacc.2018.03.4 48.)
83	8.9	8-17	94	Vor dem Hintergrund der fehlenden Belege für die Effektivität bezüglich har- ter Endpunkte und dem hohen höheren Aufwand sowohl für die ambulanten		Der Begriff "Aufwand" könnte möglicherweise falsch verstanden werden: es sollte unterscheiden werden zwischen operationellem und administrativem Aufwand und dem Kostenaufwand für den Versorger (Arzt, Krankenhaus etc.), das Gesundheitssystem und den Patienten. Besonders für den Patienten stellt eine höherdosierte i.v. Eisengabe, z. B. mit	nicht berücksichtigen Aufwand bezieht sich patientenseiitg auf "trea- tment burden", d. h. Pra-







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				Versorger als auch für die Patienten selbst sehen die Autoren eine Indikation für die i. v. Eisensupplementierung nur im Einzelfall. Ein beispielhaftes Szenario für einen Therapieversuch ist ein Patient, der sich erschöpft und müde fühlt und alltägliche Wege nicht mehr schafft, ohne dass die Herzfunktion sich deutlich verschlechtert hat oder andere Ursachen vorliegen und bei dem ein Eisenmangel nachgewiesen wurde.		Eisencarboxymaltose, einen deutlich geringeren Aufwand dar (Einmalgabe mit hochdosierbaren i.v. Eisenräparaten versus Mehrfachgabe mit niedrigdosierbaren i.v. Eisenpräparaten versus täglich mehrmalige orale Eisenpräparate). Bezüglich Therapieversuch mit Eisencarboxymaltose siehe auch Punkt 6 und 7.	xis aufsuchen und längere Praxisaufenthalt (inkl. Nachbeobachtung)
18	9.2.2		106		Es fehlt die apparative Ultrafiltration/Hä- modialyse/Hämofiltration/Peritonealdiayse mit den verschiedenen Methoden	https://leitlinien.dgk.org/files/2014_Empfehlung_Ultrafiltrationsverfahren_Kardiorenales_Syndrom_oWerbung.pdf https://de.wikipedia.org/wiki/Kardiorenales_Syndrom	nicht berücksichtigen Diese Themen werden in der NVL nicht adres- siert, weil sie zu fach- spezifisch sind und nicht nur Patienten mit Herz- insuffizienz betreffen. Es liegen nach Wissen der Leitliniengruppe keine qualitativ hoch- wertigen fachspezifi- schen Leitlinien vor, auf die verwiesen werden könnte. siehe auch Kommentar Nr. 20
20	9.2.2		106		bei der 2. Auflage der NVL Herzinsuffizi- enz hatten Sie die Diuretika weitestge- hend unter den Tisch fallen lassen, ich hatte das seinerzeit kommentiert – und		nicht berücksichtigen (Ultrafiltration); siehe auch Kommentar Nr. 18







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
					das ist wirklich besser dargestellt in dieser Neuauflage.  Aber auch damals schon hatte ich als Nephrologe darauf hingewiesen, dass die apparative Ultrafiltration (und weitere extraund intrakorporale Verfahren des Volumenentzugs) nicht abgehandelt wurden. Diese Mal gibt es Kapitel über Herzunterstützungssysteme/Kunstherz, Herztransplantation, Ventrikelrekonstruktion und über Andere Geräte  Aus diesem letzten Absatz zitiere ich mal: "Die Autoren schätzen jedoch die vorliegende Evidenz zur Baroreflex-Aktivierungtherapie (BAT) [440], Kardialen Kontraktilitätsmodulation (CCM) [441,442] und Vagalstimulation [443] als bislang nicht ausreichend ein, um spezifische Empfehlungen ableiten zu können." Na, immerhin werden da sehr sorgfältig irgendwelche neuen Methoden erwähnt.  Aber von apparativer Ultrafiltration und den weiteren extra-und intrakorporalen Verfahren des Volumenentzugs ist immer noch nicht die Rede.  Das sieht ein bisschen so aus wie bei Digitalis – jeder macht es, jeder sieht, dass es in manchen Situation sehr gut nutzt, über 200 Jahre lang studiert es keiner. Aber so lange wollen wir doch nicht warten, bis diese allseits üblichen Methoden dann endlich Einzug in die NVL Herzinsuffizienz halten, oder ③ ?!? Man möchte die NVL Herzinsuffizienz doch ernst nehmen können!		Herzchirurgische Verfahren und Herzunterstützungssysteme sind historisch in der NVL Herzinsuffizienz enthalten, jedoch konzentrieren sich die Empfehlungen (im Gegensatz zu spezifisch kardiologischen Leitlinien) im Wesentlichen auf Versorgungsaspekte (einige wenige Ausnahmen ausgenommen). Die Rationale, diverse neuere Verfahren aufzuzählen, liegt in der Betonung, dass es sich dabei (noch) nicht um evidenzbasierte Therapien handelt.  Hochwertige und aktuelle Leitlinien zu Verfahren des Volumenentzugs sind aus Sicht der Leitliniengruppe wünschenswert, werden jedoch weder von der NVL Herzinsuffizienz, noch von anderen NVL thematisch abgedeckt.







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
					Leitlinie aufzunehmen – ich habe unzählige Fälle von Fehlbestimmungen mit entsprechend fehlerhaften Konsequenzen erlebt (einmal ganz abgesehen davon, dass die Mehrzahl der niedergelassenen Kardiologen bei GKV-Patienten gar keine Labordiagnostik durchführt, geschweige denn eine Sofortbestimmung des Kaliums vorhält)!		
92	9.3		108	9-17 "Neben der Rekompensation des Patienten mit akut dekompensierter Herzinsuffizienz sollte die stationäre Aufnahme genutzt werden,  • um zu prüfen, ob die medikamentöse und nichtmedikamentöse Dauertherapie leitliniengerecht erfolgt und sie ggf. anzupassen; "	9-17 "Neben der Rekompensation des Patienten mit akut dekompensierter Herzinsuffizienz sollte die stationäre Aufnahme genutzt werden,  • um zu prüfen, ob die medikamentöse und nicht-medikamentöse Dauertherapie leitliniengerecht erfolgt und sie ggf. anzupassen; ob anstelle von initial verordneter ACE-Hemmer/ARB Therapie eine ARNI Therapie gestartet wird, soll laut aktuellsten ESC Empfehlungen 2019 abgewogen werden"	Neue Studienergbenisse bzw. ESC Empfehlung 2019 1) PIONEER-HF Studie (siehe oben) 2) ESC Experten Empfehlung 2019 Seferovic et al 2019 3) TRANSITION-HF Studie Literaturreferenzen: siehe oben	nicht berücksichtigen thematisch in diesem Kapitel nicht passend; vgl. Kapitel Sacubit- ril/Valsartan
93	10.1		111	Der möglichst zeitnahe Übergang zu einer (ambulanten oder stationären) Anschlussrehabilitation ist nach Ein-schätzung der Autoren wichtig, um eine kontinuierliche Betreuung der Patienten zu gewährleisen und die im Krankenhaus begonnenen Maßnahmen zu festigen und fortzuführen.	Der möglichst zeitnahe Übergang zu einer (ambulanten oder stationären) Anschlussrehabilitation ist nach Einschätzung der Autoren wichtig, um eine kontinuierliche Betreuung der Patienten zu gewährleisen und die im Krankenhaus begonnenen Maßnahmen zu festigen und fortzuführen. Vor allem die im Krankenhaus begonnene prognoseverbessernde Therapie (RAASibzw. ARNI) soll bezüglich Hochtitration in enger Absprache mit Kardiologe und Hausarzt überprüft werden	Bei Krankenhausentlassung nach akute Dekompensation und zeitnahe Reha Aufnahme, sollte eine evtl. nicht vollendete Hochtitration von prognoseverbessernde HF Therapien nicht während der Reha für 3 Wochen aufgehoben werden.	nicht berücksichtigen thematisch in diesem Kapitel nicht passend; vgl. Kapitel Sacubit- ril/Valsartan
15	10.3	10-6	112	Zum Abschluss der Rehabilitationsmaßnahme sollen den Patienten Maßnahmen der strukturierten Versorgung empfohlen	Zum Abschluss der Rehabilitationsmaß- nahme müssen den Patienten Maßnah- men der strukturierten Versorgung emp- fohlen und bei Bedarf vermittelt werden		nicht berücksichtigen entspricht nicht Schema zur Graduierung von NVL-Empfehlungen







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				und bei Bedarf vermittelt werden			
16	12		118	Entscheidend ist dabei die aktive Rückmeldung des Hausarztes	Das Kapitel 12 Versorgungskoordination stellt aus meiner Sicht als Hausärztin das entscheidende Kapitel dar, um überhaupt Erfolg bei einer Verbesserung der Betreuung dieses erfahrungsgemäß sehr schwierigen Patientengutes zu haben. Idealerweise beginnt bereits am ersten Tag des Akutaufenthaltes in der Klinik die Arbeit des dortigen Sozialdienstes mit den Angehörigen (sollte es keine geben ist hier auch schon Gelegenheit mit dem Patienten zeitnah über die zukünftige Versorgung zu sprechen) und die Vermittlung eines Rehaplatzes unmittelbar (ohne tage – bis wochenlanges Warten auf einen Platz) nach dem Akutaufenthalt. Die Rehaphase muss dann dazu genutzt werden – dort ist Zeit – den Patienten und/oder die Angehörigen – zu schulen, die individuellen Prognosefaktoren und Möglichkeiten auszuloten und bereits die ambulante Weiterbetreuung zu bahnen – gerne auch schon mit Kontaktaufnahme zum Hausarzt mit Übermittlung der wesentlichen Daten. Nur durch enge Verzahnung und Nutzen der stationären Möglichkeiten und der zeitnahen Bahnung der ambulanten Betreuung wird ein Ping-Pong des Patienten dauerhaft vermieden.  Realität sieht derzeit so aus: Pat. Dekompensiert, kommt mit NA ins Krankenhaus, wird einigermaßen stabilisiert, am Freitag Nachmittag entlassen (ohne Medikation natürlich), kommt (oder überlasteter Angehöriger) am Montag Früh in die überlaufende Sprechstunde und dann soll alles ganz schnell gehen – schlichtweg ist hier der Hausarzt komplett überfordert.		nicht berücksichtigen Im HGT zu Empfehlung 12-12 wird die mangelnde Versorgungspraxis angesprochen: "Allerdings besteht aus Sicht der Autoren dennoch weiterhin einV ersorgungsproblem, weil die im Rahmenvertrag Entlassmanagement umschriebenen Leistungen in der Praxis noch nicht ausreichend umgesetzt werden"







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
94	12.1.1	12-5	119	12-5 Insbesondere bei folgenden Konstellationen sollen Hausarzt und Kardiologe Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz auch außerhalb der Kontrolluntersuchungen in Kooperation behandeln:	12-5 Insbesondere bei folgenden Konstellationen sollen Hausarzt und Kardiologe Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz auch außerhalb der Kontrolluntersuchungen in Kooperation behandeln: Vor allem die im Krankenhaus begonnene prognoseverbessernde Therapie (RAASi bzw. ARNI) soll bezüglich Hochtitration in enger Absprache mit Kardiologen überprüft werden	Siehe bitte Kommentarpunkt 7	nicht berücksichtigen thematisch in diesem Kapitel nicht passend; vgl. Kapitel Sacubit- ril/Valsartan
67	12.3.3		128	Aussagen zur Überlegenheit bestimmter Technologien gegenüber anderen lassen sich derzeit noch nicht mit Bestimmtheit treffen; jedoch scheint Telemonitoring, das keine Eigeninitiative des Patienten erfordert (wie z. B. Aufrufen von Internetseiten, Eingabe von Werten o. Ä.), die besseren Effekte zu erbringen [580].	Die Studienlage zeigt, dass Telemonitoring-Systeme mit einer regelmäßigen (täglichen) automatisierten Übertragung relevanter Patientendaten und definierten Alarmen in der datenauswertenden Stelle bei Grenzwertüberschreitungen anderen Telemonitoring-Systemen überlegen sind. Entscheidend für den Nutzen des Telemonitorings ist ebenfalls, dass auf spezifische medizinische Befunde ein strukturiertes Behandlungsregime folgt (Intervention).	<ol> <li>Auf Grundlage der breit gefächerten Studienlage stellen die relevanten medizinische Fachgesellschaften (DGK, ESC) in Stellungnahmen und Leitlinien jüngst vermehrt fest, dass der Nutzen des kardialen Telemonitorings stark von dem Aufbau des jeweiligen Telemonitoring-Systems und dem strukturierten (ärztlichen) Handelns abhängt.</li> <li>Automatisierte Übertragungswege der relevanten Patientendaten sind hierbei weniger störanfällig als patientengesteuerte Übertragungswege.</li> <li>Studien, die an die reine Datenübertragung mittels Telemonitoring kein strukturiertes Behandlungsregime anschließen, zeigen einen wesentlich geringeren Patientennutzen oder gar keinen Effekt auf. Ein strukturiertes Behandlungsregime ist daher essenziell.</li> <li>Literaturangaben:</li> <li>Husser, D., Christoph Geller, J., Taborsky, M., Schomburg, R., Bode, F., Nielsen, J. C., &amp; Lewalter, T. (2018). Remote monitoring and clinical outcomes: details on information flow and workflow in the IN-TIME study. European Heart Journal-Quality of Care and Clinical Outcomes, 5(2), 136-144.</li> </ol>	berücksichtigen, redaktionell
65	12.3.3		128	Telemedizinische Interventionen reichen heute von der händischen Eingabe und Versendung von Vitaldaten durch den Patienten per Telefon oder Internet über telemetrische	Telemedizinische Interventionen reichen heute von der händischen Eingabe und Versendung von Vitaldaten durch den Patienten per Telefon oder Internet über telemetrische Geräte mit automatischer drahtloser Übertragung von Körpergewicht oder Blutdruckwerten bis hin zu implantierbaren	Die vorliegenden Studien zum kardialen Telemonitoring zeigen, dass Telemonitoring nur dann erfolgreich sein kann, wenn sich im Anschluss an die reine (tägliche) Datenübertagung ein ärztliches Behandlungsregime anschließt. Dies schließt die Datenanalyse (Sichtung von Patientendaten) und strukturierte Interventionen ein. Bereits an dieser Stelle	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				Geräte mit automatischer drahtloser Übertragung von Körpergewicht oder Blutdruckwerten bis hin zu implantierbaren Geräten, die stetig Vitaldaten messen und bei Überschreiben von Grenzwerten automatisch einen Alarm im angeschlossenen Netzwerk auslösen.	Geräten, die täglich Vitaldaten messen und bei Über- und Unterschreiten von Grenzwerten automatisch einen Alarm im angeschlossenen Netzwerk auslösen. Weiterhin ermöglicht das Telemonitoring Patienten mit einem aktiven kardialen Implantat (ICD, Herzschrittmacher oder Ereignisrekorder) die kontinuierliche Erfassung und Übertragung von klinisch relevanten Systeminformationen zu den implantierten Geräten. Dies ermöglicht dem Arzt eine zeitnahe Sichtung der Patientendaten und eine Entscheidung darüber, ob es einer Intervention bedarf oder nicht.	sollte daher darauf hingewiesen werden, dass nach der Datenübertragung ein ärztlich geleitetes Behandlungsregime folgen sollte.  Literaturangaben: § Hindricks, G., Taborsky, M., Glikson, M., Heinrich, U., Schumacher, B., Katz, A., & Kautzner, J. (2014). Implantbased multiparameter telemonitoring of patients with heart failure (IN-TIME): a randomised controlled trial. The Lancet, 384(9943), 583-590. § Husser, D., Christoph Geller, J., Taborsky, M., Schomburg, R., Bode, F., Nielsen, J. C., & Lewalter, T. (2018). Remote monitoring and clinical outcomes: details on information flow and workflow in the IN-TIME study. European Heart Journal-Quality of Care and Clinical Outcomes, 5(2), 136-144.	
66	12.3.3		128	Eine Metaanalyse von Kotb et al. ergab signifikante Effekte bezüglich Gesamtmortalität (OR 0,52 (95% KI 0,37; 0,72)), Hospitalisierungen insgesamt (OR 0,70; 95% KI 0,51; 0,96) und Herzinsuffizienz-bedingten Hospitalisierungen (OR 0,70 (95% KI 0,51; 0,98)) [578], und auch in einem aktuellen Cochrane-Review führte nicht-invasives Telemonitoring zu einer reduzierten Gesamtmortalität (RR 0,80 (95% KI 0,68; 0,94); ARR 2,49%, NNT 41) und weniger Herzinsuffizienzbedingten Hospitalisierungen (RR 0,71 (95% KI 0,60; 0,83); ARR 7,44%, NNT 14) [577]. Im systematischen Review von Flodgren et al. [579] zeigte	Für nicht-invasive Methoden stellt sich die Studienlage folgendermaßen dar: Eine Metaanalyse von Kotb et al. ergab signifikante Effekte bezüglich Gesamtmortalität [] Effekt bezüglich Mortalität und Hospitalisierungsraten.  Metaanalysen zum invasiven Telemonitoring zeigen, dass Telemonitoring-Systeme mit aktiven Implantaten, täglicher und multiparametrischer Datenübertragung und einem klar definierten Behandlungsregime in Bezug auf die Gesamtmortalität einen statistisch signifikanten Vorteil gegenüber der Vergleichstherapie haben (vgl. TRUECOIN). Die Analyse evaluiert Daten aus drei randomisiert kontrollierten Studien (TRUST, ECOST, IN-TIME) und 2.405 eingeschlossenen Patienten. Die Studien zeigen, dass durch die Anwendung des kardialen Telemonitorings das allgemeine Sterblichkeitsrisiko und das kombinierte Risiko für Tod oder Hospitalisierung aufgrund einer Verschlechterung der Herzinsuffizienz statistisch signifikant	Begründung: Aufgrund der komplexen Studienlage ist eine klare Differenzierung zwischen der Art des Telemonitorings (Implantate/externe Sensorik), der Art der Datenübertragung (Automatisiert/patientenseitig ausgelöst) und der Häufigkeit der Datenübertragung (Täglich/ Wöchentlich/ Datenabhängig) sinnvoll.  Aufgrund der klaren Empfehlungen zum invasiven Telemonitoring unter den beschriebenen Bedingungen ist ein Hinweis auf die bestehenden Leitlinien-Empfehlungen der Fachgesellschaften sinnvoll.  Literaturangaben: § Parthiban, N., Esterman, A., Mahajan, R., Twomey, D. J., Pathak, R. K., Lau, D. H., & Ganesan, A. N. (2015). Remote monitoring of implantable cardioverter-defibrillators: a systematic review and meta-analysis of clinical outcomes. Journal of the American College of Cardiology, 65(24), 2591-2600. § Hindricks, G., Varma, N., Kacet, S., Lewalter, T., Søgaard, P., Guedon-Moreau, L., & Torp-Pedersen, C. (2017). Daily remote monitoring of implantable cardioverter-defibrillators: insights from the pooled patient-level data from three	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
				sich nach drei Monaten hingegen lediglich eine signifikante Verbesserung der Lebensqualität, aber kein Effekt bezüglich Mortalität und Hospitalisierungsraten.	und in einem klinisch relevanten Ausmaß reduziert werden kann. Für das invasive kardiale Telemonitoring bestehen zudem bereits internationale und nationale Empfehlungen und Leitlinien von medizinischen Fachgesellschaften. Die Heart Rhythm Society (HRS) empfiehlt in ihrem Konsensus Papier 2015 allen CIED-Patienten, insbesondere denen mit ICD/CRT, den Einsatz von Telemonitoring (Klasse I (A)). Des Weiteren empfehlen die ESC Leitlinien seit 2013 Telemonitoring zur Früherkennung von klinischen und technischen Problemen (Klasse IIa (A)) einzusetzen.	randomized controlled trials (IN-TIME, ECOST, TRUST). European heart journal, 38(22), 1749-1755. § Slotwiner D, Varma N, Akar JG, et al. HRS Expert Consensus Statement on remote interrogation and monitoring for cardiovascular implantable electronic devices. Heart Rhythm 2015;12:e69-100. 10.1016/j.hrthm.2015.05.008 § Brignole M et al.: 2013 ESC Guidelines on cardiac pacing and cardiac resynchronization therapy: the Task Force on cardiac pacing and resynchronization therapy of the European Society of Cardiology (ESC). Developed in collaboration with the European Heart Rhythm Association (EHRA). Heart Rhythm, Vol 12, No 7, July 2015 European Heart Journal 2013; doi:10.1093/eurheartj/eht150 § Ponikowski P, Voors AA, Anker SD, Bueno H, Cleland JGF, Coats AJS, et al. 2016. ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure. European Heart Journal 2016. p. 2129–200. 10.1093/eurheartj/ehw128	
68	12.3.3		128	Für das invasive Telemonitoring von Patienten mit ICD bzw. ICD-CRT ergab sich in der IN-TIME-Studie ein signifikanter Vorteil (Packer-Score-Verschlechterung ARR 8%, NNT 12), wobei die Studie aufgrund der seltenen Nachsorgetermine in der Kontrollgruppe kritisiert wird.	Für das invasive Telemonitoring von Patienten mit ICD bzw. ICD-CRT ergaben sich in der IN-TIME-Studie signifikante Vorteile: Reduktion der Verschlechterung des Gesundheitszustandes der Patienten (Packer-Score-Verschlechterung ARR 8%, NNT 12), Reduktion der Gesamtmortalität und der kardiovaskulären Mortalität >50%.	Begründung: Die IN-TIME Studie hat neben einer Verbesserung des Packer-Scores auch eine signifikante Verbesserung im Bereich der Mortalitätsdaten ergeben. Der in der aktuellen Fassung der NVL HI enthaltene Nebensatz ("wobei die Studie aufgrund der seltenen Nachsorgetermine in der Kontrollgruppe kritisiert wird"), ist aus Sicht von Biotronik fachlich nicht gerechtfertigt. Die Häufigkeit der Nachsorge-Termine in der Kontrollgruppe der Studie wurden dem jeweils behandelnden Arzt überlassen und richteten sich nach den geltenden Leitlinien der medizinischen Fachgesellschaften. Die genauen Daten hierzu sind: - Telemonitoring Gruppe: 3.13 Kontrollen pro Patientenjahr - Kontrollgruppe I Care: 2.84 Kontrollen pro Patientenjahr  Literaturangaben: § Hindricks, G., Taborsky, M., Glikson, M., Heinrich, U., Schumacher, B., Katz, A., & Kautzner, J. (2014). Implantbased multiparameter telemonitoring of patients with heart	berücksichtigen







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
						failure (IN-TIME): a randomised controlled trial. The Lancet, 384(9943), 583-590.	
69	12.3.3		128	Ein systematischer Review des IQWiG zum Nutzen von Telemonitoring mithilfe implantierbarer Aggregate erbrachte keine signifikanten Vorteile für Mortalität und Hospitalisierungen.		Der hier angesprochene IQWiG-Abschlussbericht im Rahmen der Methodenbewertung zum Nutzen des kardialen Telemonitorings mithilfe implantierbarer Aggregate aus dem Jahr 2018 kam zu dem Schluss, dass der Nutzen der Methode "unklar" sei. Das Institut zog zur Bewertung u.a. Telemonitoring-Studien heran, die keine Verknüpfung der Datenübertragung mit medizinischen Eingriffen vorsahen. Eine reine Datenübertragung, ohne ärztliche Intervention, hat selbstverständlich keinen Nutzen für den Patienten.  Aufgrund dieser unklaren Fragestellung wurde das Methodenbewertungsverfahren inzwischen um das Telemonitoring mit externer Sensorik erweitert und klar definiert, dass nach der Datenübertragung ein Behandlungsregime folgen muss.  Das IQWiG erstellt hierzu aktuell einen "Rapid Report" (Veröffentlichung geplant für September 2019). Eine finale Bewertung durch den G-BA wird für Ende 2019 erwartet. Der IQWiG-Bericht, auf den die NVL HI derzeit abstellt, ist daher nicht mehr aktuell und wird in Kürze durch eine neue IQWiG-Analyse ersetzt.  Literaturangaben:  Slotwiner, D., Varma, N., Akar, J. G., Annas, G., Beardsall, M., Fogel, R. I., & McLean, R. C. (2015). HRS Expert Consensus Statement on remote interrogation and monitoring for cardiovascular implantable electronic devices. Heart Rhythm, 12(7), e69-e100.  Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen: Telemonitoring mithilfe von aktiven kardialen implantierbaren Aggregaten bei ventrikulärer Tachyarrhythmie sowie Herzinsuffizienz, https://www.iqwig.de/de/projekte-ergebnisse/projekte/nichtmedikamentoese-verfahren/n-projekte/n16-02-telemonitoring-mithilfe-von-aktiven-kardialen-implantierbaren-aggregaten-bei-ventrikulaeren-tachyarrhythmien-sowie-herzinsuffizienz.7436.html, Zugriff: 05.07.2019  Gemeinsamer Bundesausschuss: Konkretisierung des Auftrags des G-BA an das IQWiG, https://www.g-ba.de/downloads/40-268-5678/2019-03-28_IQWiG-Beauftragung_Telekardiologie_Konkretisierung.pdf, Zugriff: 25.07.2019	berücksichtigen







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
73	12.3.3		128	Ein systematischer Review des IQWiG zum Nutzen von Telemonitoring mithilfe implantierbarer Aggregate erbrachte keine signifikanten Vorteile für Mortalität und Hospitalisierungen.	<streichung des="" satzes=""></streichung>	Das hier angesprochene Review wird derzeit durch eine neue Recherche des IQWiG ersetzt (Rapid Report, Methodenbewertungsverfahren: "datengestütztes, zeitnahes Management in Zusammenarbeit mit einem ärztlichen telemedizinischen Zentrum für Patientinnen und Patienten mit einer fortgeschrittenen Herzinsuffizienz"). Der Auftrag an das IQWiG enthält nun klare Vorgaben zu u.a. Intervention, Datenanalyse und Zeitintervallen beim Telemonitoring, wodurch davon auszugehen ist, dass sich das Ergebnis des Reviews deutlich zu dem vorherigen IQWiG-Bericht unterscheiden wird.  Zudem wurden im alten IQWiG-Bericht vorliegende randomisierte kontrollierte Studien (Abraham et al., CHAMPION) mit einem positiven Nutzen für das kardiale Telemonitoring nicht berücksichtigt.  Literaturangaben:  § Gemeinsamer Bundesausschuss (28.03.2019): Konkretisierung des Auftrags des G-BA an das IQWiG: https://www.g-ba.de/downloads/40-268-5678/2019-03-28_IQWiG-Beauftragung_Telekardiologie_Konkretisierung.pdf  § Abraham, W. T. et al. Sustained efficacy of pulmonary artery pressure to guide adjustment of chronic heart failure therapy: complete follow-up results from the CHAMPION randomised trial. The Lancet 2015, http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(15)00723-0	berücksichtigen
70	12.3.3		129	Für die Zukunft können solche Monitoringverfah- ren für die Betreuung von herzinsuffizienten Patien- ten in spezialisierten Zen- tren eine Rolle spielen.	Um vor dem Hintergrund einer steigenden Krankheits-Prävalenz und begrenzten Ressourcen (Ärztemangel) eine hohe Versorgungsqualität zu gewährleisten, werden in Zukunft solche Monitoringverfahren zur Betreuung von herzinsuffizienten Patienten in spezialisierten Zentren eine zunehmend bedeutende Rolle spielen. Die Anforderungen an kardiologische Telemedizinzentren müssen hierbei klar definiert	Zur Einordnung des kardialen Telemonitorings wird an dieser Stelle ist ein Hinweis auf die steigende Versorgungsrelevanz empfohlen. Darüber hinaus sollten auf Grundlage der Expertise der med. Fachgesellschaften auf die zu erfüllenden Anforderungen an Telemedizinzentren hingewiesen werden.  Grundlage dieser Ergänzung stellen die Empfehlungen der Arbeitsgruppe 33 (Telemonitoring) der DGK sowie die aktuelle Evidenzlage nach der Auswertung der Studien TIM-HF-II und IN-TIME dar.  Literaturangaben:	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
					sein und sollten sich an den hierfür entwickelten Empfehlungen der DGK orientieren (2019). Diese beinhalten:  1. Qualitätsanforderungen (personelle und technische Infrastruktur)  2. Datenübertragung und -analyse (regelmäßiges Monitoring spezifischer Patientendaten, Alarmdefinition bei Überschreitung medizinischer Grenzwerte, klare Zeitvorgaben zur Datenanalyse)  3. Strukturiertes Behandlungsregime als Reaktion auf spezifische Befundkonstellationen (Standard Operating Procedures, SOPs)	§ Helms, T. M., Stockburger, M., Köhler, F., Leonhardt, V., Müller, A., Rybak, K., & Perings, C. A. (2019). Grundlegende Strukturmerkmale eines kardiologischen Telemedizinzentrums für Patienten mit Herzinsuffizienz und implantierten Devices, Herzrhythmusstörungen und erhöhtem Risiko für den plötzlichen Herztod. Herzschrittmachertherapie + Elektrophysiologie, 30(1), 136-142.	
71	12.3.3		129	Telemedizin kann helfen, Warnsignale frühzeitig zu erkennen, so dass rechtzeitig interveniert und drohende Hospitalisierungen verhindert werden können. Sie stellt jedoch lediglich eine ergänzende Komponente für ausgewählte Patienten dar und ersetzt nicht den direkten Kontakt zu Ärzten bzw. nicht-ärztlichen Ansprechpartnern.	Kardiales Telemonitoring (invasiv und extern) kann helfen, Warnsignale frühzeitig zu erkennen, so dass rechtzeitig interveniert und drohende Hospitalisierungen verhindert werden können. Ein Nutzen für den Patienten ist hierbei nur realisierbar, wenn klare Vorgaben an die Strukturen und Prozesse in Telemedizinzentren definiert werden. So muss eine regelmäßige und zuverlässige Datenübertragung zwingend mit einer zeitnahen Datenauswertung und einem strukturierten Behandlungsregime kombiniert werden. Under Erfüllung dieser Voraussetzung zeigen die vorliegenden Studien (z. B. IN-TIME und TIM-HF II), dass die Telekardiologie eine Verbesserung der Versorgung darstellt. Das Telemonitoring stellt jedoch lediglich eine ergänzende Komponente für ausgewählte Patienten dar und ersetzt nicht den direkten Kontakt zu Ärzten bzw. nicht-ärztlichen Ansprechpartnern.	Begründung: § Im abschließenden Kapitel werden die oben beschriebenen Erkenntnisse zusammengefasst und die Grundbedingungen genannt, unter deren Einhaltung das kardiale Telemonitoring einen klaren Nutzen für die Patienten hat. § Der ursprüngliche Text kann hier zu weiten Teilen beibehalten werden, da die Telekardiologie weiterhin eine ergänzende Komponente zum unmittelbaren Arzt-Patienten Kontakt darstellt. Mehr noch, ein direkter Arzt-Patienten Kontakt (Ärztliches Handeln, Behandlungsregime) ist zwingend erforderlich um ein erfolgreiches Telemonitoring-System durchzuführen (s.o.).	berücksichtigen, redaktionell







Nr.	Kapitel	Empf. /Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
74	12.3.3		129	Auch für hämodynamisches Telemonitoring, das auf der Überwachung des rechts- oder linksventrikulären oder des pulmonalarteriellen Drucks mittels eines implantierten Sensors beruht, gibt es zunehmende Evidenz [584,585]. Für die Zukunft können solche Monitoringverfahren für die Betreuung von herzinsuffizienten Patienten in spezialisierten Zentren eine Rolle spielen.	Auch für hämodynamisches Telemonitoring, das auf der Überwachung des rechtsoder linksventrikulären oder des pulmonalarteriellen Drucks mittels eines implantierten Sensors beruht, gibt es zunehmende Evidenz [584], welches für die Messung des pulmonalarteriellen Drucks (CardioMEMS) bereits 2016 zu einer Aufnahme in die Europäischen Leitlinien führte. Für die Zukunft können die Monitoringverfahren des rechts- oder linksventrikulären Druckes für die Betreuung von herzinsuffizienten Patienten in spezialisierten Zentren eine Rolle spielen [585].	Keine Zukunft mehr, sondern bereits Aufnahme der Pulmonalarteriendruckmessung in die Europäischen Leitlinien mit Empfehlungsklasse IIb auf Basis des Evidenzlevels B Trennung der Literaturangaben 584 und 585, da unterschiedliche Methoden. Literaturangaben: § 2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure, EHJ (2016) 37 (27):2129-2200 - https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehw128	nicht berücksichtigen keine Produktnamen in NVL  Aufnahme in eine Leitli- nie stellt per se keine zusätzliche Evidenz dar
72	Leitlinien report, 12		LLR S. 14	Integration der NVL-Inhalte in bestehende Qualitätsmanagementsysteme, z. B. QEP® (www.kbv.de/qep) oder KTQ® (www.ktq.de).	oder EPA (https://www.epa-qm.de/startseite/index.html).	Entweder es wird darauf verzichtet, einzelne QM-Systeme zu benennen, oder es werden alle relevanten Systeme aufgezählt. Alles andere wäre manipulativ und der Implementierung abträglich.	nicht berücksichtigen nur beispielhaft aufge- führt; vollständige Liste ist nicht zu gewährleis- ten
47	Patienter "CRT vs. CRT-D"	nblatt	PB	"Sie sollen die behandelnden Ärzte in der Beratung der Patienten unterstützen und so zur gemeinsamen Entscheidungsfindung (siehe Patientenblätter)."	Angesichts fehlender Evidenz zu CRT vs CRT-D erscheint eine Patienteninfo problematisch. Dieser Sachverhalt sollte im individuellen Gespräch erläutert werden.		nicht berücksichtigen siehe Empfehlungen 7- 15, 7-16; Patientenblatt äußert sich zurückhal- tend; Patientenblätter sollen Gespräch unter- stützen, nicht ersetzen
60	Patienter "Soll ich einen ICI setzen la sen?"	mir D ein-	РВ	Bei etwa 30 von 100 Be- troffenen kommt es im Laufe der Zeit zu mindes- tens einem Stromstoß.	30% Schocks ist viel zu hoch; Herkunft der Daten unklar. Es gibt ebenfalls einen klaren prognosti- schen Benefit zumindest bei der KHK, dies steht so ebenfalls nicht in der Tabelle.		nicht berücksichtigen Patientenblatt basiert auf NVL, Kapitel 7.2.5: 30% = Lebenszeitrisiko für adäquate UND in- adäquate Schocks; Da- ten siehe Evidenztab-







Nr.	Kapitel E	Empf. Tab.	Seite	Entwurfstext der Leitlinie	Vorgeschlagene Textänderung	Begründung (mit Literaturangaben)	von der Leitliniengruppe beschlossenes Vorge- hen
							elle, z. B. van der Hei- jden et al. 2015; Kobe et al. 2013 prognostischer Vorteil nur für HI-Patienten auf- geführt, nicht für KHK
61	Patientenb "CRT oder CRT-D"		РВ	Bei bis zu 20 von 100 Menschen kommt es zu einem unnötigen Defibril- lator-Stromstoß.	Inzidenz von inadäquaten Schocks von 20% ist viel zu hoch angegeben mit den heutigen Systemen. Die Daten liegen ca. bei 2.5% . Auch gibt es keinen Unterschied in der Krankenhaus-Verweildauer.		nicht berücksichtigen Patientenblatt basiert auf NVL, Kapitel 7.3 und 7.2.5: kumulative 12- Jahres-Inzidenz inadä- quater Schocks bei 20%

© **azq** 2019







## Anhang 6 Kommentare aus der öffentlichen Konsultation des Amendments (Auflage 3, Version 3)

Werden nach Konsultationsphase ergänzt.





## Literatur

- 1. Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Vertrag über eine Kooperation zum Zwecke der Entwicklung und Beschlussfassung im Rahmen des Nationalen Programms für Versorgungs-Leitlinien. 2003 [cited: 2020-07-30]. http://www.aezq.de/mdb/edocs/pdf/vertraege/awmfvertragfinal.pdf.
- Europarat, Verbindung der Schweizer Ärztinnen und Ärzte, Ärztliche Zentralstelle Qualitätssicherung (ÄZQ), et al. Entwicklung einer Methodik für die Ausarbeitung von Leitlinien für optimale medizinische Praxis. Empfehlung Rec (2001)13 des Europarates am 10. Oktober 2001 und Erläuterndes Memorandum. Deutschsprachige Ausgabe. Z Arztl. Fortbild. Qualitatssich. 2002; 96(Suppl III):3-60.
- Qaseem A, Forland F, Macbeth F, et al. Guidelines International Network: Toward International Standards for Clinical Practice Guidelines. Ann Intern Med 2012; 156(7):525-31. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22473437.
- Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV). Beurteilungskriterien für Leitlinien in der medizinischen Versorgung - Beschlüsse der Vorstände der Bundesärztekammer und Kassenärztlicher Bundesvereinigung, Juni 1997. Dtsch Arztebl 1997; 94(33):A-2154-5.
- Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Deutsches Instrument zur methodischen Leitlinien-Bewertung (DELBI). Fassung 2005/2006. Z Arztl Fortbild Qualitatssich 2005; 99(8):468-519.
- Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Deutsches Instrument zur methodischen Leitlinien-Bewertung (DELBI). Fassung 2005/2006 + Domäne 8. 2008 [cited: 2019-09-05]. http://www.leitlinien.de/mdb/edocs/pdf/literatur/delbi-fassung-2005-2006-domaene-8-
- Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Das AWMF-Regelwerk Leitlinien. München: Zuckschwerdt: 2012.
- Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Programm für Nationale VersorgungsLeitlinien - Methodenreport, 5. Auflage. Version 1. 2017 [cited: 2019-09-05]. DOI: 10.6101/AZQ/000169. http://doi.org/10.6101/AZQ/000169.
- Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz - Leitlinien-Report, 1. Auflage. Version 2. 2010 [cited: 2017-09-20]. DOI: 10.6101/AZQ/000168. http://doi.org/10.6101/AZQ/000168.
- 10. Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz - Leitlinienreport, 2. Auflage. Version 3. 2017 [cited: 2018-04-23]. DOI: 10.6101/AZQ/000408. http://doi.org/10.6101/AZQ/000408.
- 11. Brunsmann F, R G von, K R, et al. Patientenbeteiligung Diagnosespezifische Erfahrungen einbringen. Dtsch Arztebl 2004; 101(28-29):A-2026-9.
- 12. Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ). Handbuch Patientenbeteiligung. Beteiligung am Programm für Nationale VersorgungsLeitlinien. Neukirchen: Make a Book; 2008 (äzg Schriftenreihe; 33). http://www.aezg.de/mdb/edocs/pdf/schriftenreihe/schriftenreihe33.pdf.
- 13. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). Systematische Leitlinienrecherche und -bewertung sowie Extraktion relevanter Empfehlungen für ein DMP Chronische Herzinsuffizienz. Abschlussbericht. Auftrag V14-01. Version 1.0. IQWiG-Berichte; 342. 2016 [cited: 2019-10-16]. http://www.iqwig.de/download/V14-01\_Abschlussbericht\_Leitlinienrecherche-und-bewertung-fuer-ein-DMP-Chronische-Herzinsuffizienz.pdf.
- 14. Ponikowski P, Anker S, Voors AA, et al. ESC guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure 2016: The Task Force for the Diagnosis and Treatment of Acute and Chronic Heart Failure of the European Society of Cardiology. Developed with the special contribution Heart Failure Association (HFA) of the ESC. 2016 [cited: 2019-10-01]. http://www.escardio.org/Guidelines-&-Education/Clinical-Practice-Guidelines/Acute-and-Chronic-Heart-Failure.
- 15. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Chronic heart failure in adults. Diagnosis and management. 2018 (NICE Clinical Guideline; 106) [cited: 2018-10-09]. http://www.nice.org.uk/guidance/ng106/resources/chronic-heart-failurein-adults-diagnosis-and-management-pdf-66141541311685.
- 16. Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, et al. 2013 ACCF/AHA guideline for the management of heart failure: A report of the American College of Cardiology Foundation/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. J Am Coll Cardiol 2013; 62(16):e147-e239. DOI: 10.1016/j.jacc.2013.05.019. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23747642.
- 17. Brouwers MC, Kho ME, Browman GP, et al. AGREE II: Advancing guideline development, reporting and evaluation in health care. CMAJ 2010; 182(18):E839-E842. DOI: 10.1503/cmaj.090449. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20603348.
- 18. The AGREE Next Steps Consortium. The Appraisal of Guidelines for REsearch & Evaluation (AGREE) II Instrument. Update: September 2013. 2009 [cited: 2017-08-02]. http://www.agreetrust.org/wp-content/uploads/2013/10/AGREE-II-Users-Manual-and-23-item-Instrument\_2009\_UPDATE\_2013.pdf.
- 19. Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, et al. 2016 ACC/AHA/HFSA Focused Update on New Pharmacological Therapy for Heart Failure: An Update of the 2013 ACCF/AHA Guideline for the Management of Heart Failure: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Failure Society of America. J Am Coll Cardiol 2016; 68(13):1476-88. DOI: 10.1016/j.jacc.2016.05.011. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27216111.
- 20. Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, et al. 2017 ACC/AHA/HFSA Focused Update of the 2013 ACCF/AHA Guideline for the Management of Heart Failure: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Failure Society of America. Circulation 2017; 136(6):e137-e161. DOI: 10.1161/CIR.00000000000000509. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28455343.









- 21. Ezekowitz JA, O'Meara E, McDonald MA, et al. 2017 Comprehensive Update of the Canadian Cardiovascular Society Guidelines for the Management of Heart Failure. Can J Cardiol 2017; 33(11):1342–433. DOI: 10.1016/j.cjca.2017.08.022. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29111106.
- Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN). Management of chronic heart failure. Edinburgh: SIGN; 2016 (SIGN Publications; 147). http://www.sign.ac.uk/assets/sign147.pdf.
- Shea BJ, Grimshaw JM, Wells GA, et al. Development of AMSTAR: A measurement tool to assess the methodological quality of systematic reviews. BMC Med Res Methodol 2007; 7:10. DOI: 10.1186/1471-2288-7-10. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17302989.
- Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN). Critical appraisal: Notes and checklists. 2006 [cited: 2017-10-06]. http://www.sign.ac.uk/checklists-and-notes.html.
- 25. Cochrane Deutschland, Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften Institut für Medizinisches Wissensmanagement. Bewertung des Biasrisikos (Risiko systematischer Fehler) in klinischen Studien: Ein Manual für die Leitlinienerstellung. Version 1.0 vom 04.05.2016. 2016 [cited: 2021-03-24]. https://www.cochrane.de/de/news/bewertung-des-biasrisikos-risiko-systematischer-fehler-klinischen-studien.
- Atkins D, Best D, Briss PA, et al. Grading quality of evidence and strength of recommendations. BMJ 2004; 328(7454):1490–7. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15205295.
- 27. Society for Medical Decision Making. Proposal for clinical algorithm standards. Committee on Standardization of Clinical Algorithms. Med Decis Making 1992; 12(2):149–54. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1573982.
- 28. Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz Langfassung, 2. Auflage. Version 3. 2017 [cited: 2018-04-23]. DOI: 10.6101/AZQ/000405. http://doi.org/10.6101/AZQ/000405.
- Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Empfehlungen der AWMF zum Umgang mit Interessenkonflikten bei Fachgesellschaften. 2010 [cited: 2017-09-15]. http://www.awmf.org/fileadmin/u-ser\_upload/Leitlinien/Werkzeuge/empf-coi.pdf.
- Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). AWMF-Regel für das Leitlinienregister: Erklärung von Interessen und Umgang mit Interessenkonflikten bei Leitlinienvorhaben. Version 2.3. Betaversion für
  Praxistest. 2016 [cited: 2017-08-02]. http://www.awmf.org/fileadmin/user\_upload/Leitlinien/Werkzeuge/20160630\_AWMFRegel\_Interessenkonflikte\_V2.3\_Betaversionf.pdf.
- Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz Langfassung, 1. Auflage. Version 7. 2009 [cited: 2017-09-20]. DOI: 10.6101/AZQ/000166. http://doi.org/10.6101/AZQ/000166.
- 32. Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF) Ad hoc Kommission "Gemeinsam Klug Entscheiden". Manual Entwicklung von Empfehlungen im Rahmen der Initiative Gemeinsam Klug Entscheiden. Version 1.1. 2016 [cited: 2018-08-15]. http://www.awmf.org/fileadmin/user\_upload/Medizinische\_Versorgung/GKE/Manual\_GKE\_AWMF\_V1-1.pdf.
- Deutsches Netzwerk Evidenzbasierte Medizin (DNEbM). Gute Praxis Gesundheitsinformation. Ein Positionspapier des Deutschen Netzwerks Evidenzbasierte Medizin. Version 2.0. Stand: 21.07.2016. 2016 [cited: 2019-09-05]. https://www.ebm-netzwerk.de/de/medien/pdf/gpgi\_2\_20160721.pdf.
- 34. Deutsches Netzwerk Evidenzbasierte Medizin (DNEbM). Gute Praxis Gesundheitsinformation. Ein Positionspapier des Deutschen Netzwerks Evidenzbasierte Medizin. Version 2.0. Stand: 18.10.2015. 2015 [cited: 2017-10-17]. http://www.ebm-netzwerk.de/pdf/publikationen/gpgi2.pdf.
- Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ), Leitlinienprogramm Onkologie, AWMF-Institut für Medizinisches Wissensmanagement (AWMF-IMWi). Erstellung von Patientenleitlinien zu S3-Leitlinien/NVL im Rahmen der Leitlinienprogramme. Methodenreport. 2. Auflage, Version 1. 2019 [cited: 2019-10-17]. DOI: 10.6101/AZQ/000445. http://doi.org/10.6101/AZQ/000445.
- 36. Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin (ÄZQ), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Bundesärztekammer (BÄK). Methodenreport zur Entwicklung von Kurzinformationen für Patienten (KiP). 3. Auflage, Version 1. 2019 (Kurzinformation für Patienten) [cited: 2019-09-05]. DOI: 10.6101/AZQ/000440. http://doi.org/10.6101/AZQ/000440.
- 37. Kane PM, Murtagh FE, Ryan K, et al. The gap between policy and practice: A systematic review of patient-centred care interventions in chronic heart failure. Heart Fail Rev 2015; 20(6):673–87. DOI: 10.1007/s10741-015-9508-5. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26435042.
- 38. Albus C, Waller C, Fritzsche K, et al. Bedeutung von psychosozialen Faktoren in der Kardiologie Update 2018: Positionspapier der Deutschen Gesellschaft für Kardiologie. Der Kardiologe 2018; 131(4):339. DOI: 10.1007/s12181-018-0271-4.
- 39. Hegde SM, Claggett B, Shah AM, et al. Physical Activity and Prognosis in the TOPCAT Trial (Treatment of Preserved Cardiac Function Heart Failure With an Aldosterone Antagonist). Circulation 2017; 136(11):982–92. DOI: 10.1161/CIRCULA-TIONAHA.117.028002. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28637881.
- 40. Doukky R, Mangla A, Ibrahim Z, et al. Impact of Physical Inactivity on Mortality in Patients With Heart Failure. Am J Cardiol 2016; 117(7):1135–43. DOI: 10.1016/j.amjcard.2015.12.060. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26853954.
- 41. Kraigher-Krainer E, Lyass A, Massaro JM, et al. Association of physical activity and heart failure with preserved vs. reduced ejection fraction in the elderly: The Framingham Heart Study. Eur J Heart Fail 2013; 15(7):742–6. DOI: 10.1093/eur-jhf/hft025. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23435761.
- 42. Taylor RS, Sagar VA, Davies EJ, et al. Exercise-based rehabilitation for heart failure. Cochrane Database Syst Rev 2014(4):CD003331. DOI: 10.1002/14651858.CD003331.pub4. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24771460.
- Ostman C, Jewiss D, Smart NA. The Effect of Exercise Training Intensity on Quality of Life in Heart Failure Patients: A Systematic Review and Meta-Analysis. Cardiology 2017; 136(2):79–89. DOI: 10.1159/000448088. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27577715.

© <u>av</u> 2019 296





- 44. Chan E, Giallauria F, Vigorito C, et al. Exercise training in heart failure patients with preserved ejection fraction: A systematic review and meta-analysis. Monaldi Arch Chest Dis 2016; 86(1-2):759. DOI: 10.4081/monaldi.2016.759. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27748473.
- 45. Jewiss D, Ostman C, Smart NA. The effect of resistance training on clinical outcomes in heart failure: A systematic review and meta-analysis. Int J Cardiol 2016; 221:674–81. DOI: 10.1016/j.ijcard.2016.07.046. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27423089.
- 46. Pandey A, Parashar A, Kumbhani D, et al. Exercise training in patients with heart failure and preserved ejection fraction: Meta-analysis of randomized control trials. Circ Heart Fail 2015; 8(1):33–40. DOI: 10.1161/CIRCHEARTFAIL-URE.114.001615. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25399909.
- 47. Dieberg G, Ismail H, Giallauria F, et al. Clinical outcomes and cardiovascular responses to exercise training in heart failure patients with preserved ejection fraction: A systematic review and meta-analysis. J Appl Physiol (1985) 2015; 119(6):726–33. DOI: 10.1152/japplphysiol.00904.2014. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25749444.
- Li Y, Fu B, Qian X. Liberal versus restricted fluid administration in heart failure patients. A systematic review and metaanalysis of randomized trials. Int Heart J 2015; 56(2):192–5. DOI: 10.1536/ihj.14-288. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25740394.
- 49. Castro-Gutierrez V, Rada G. Should sodium intake be restricted in chronic heart failure? Medwave. 2016; 16(5 Suppl):e6696. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27922584.
- Cosmi F, Di Giulio P, Masson S, et al. Regular wine consumption in chronic heart failure: Impact on outcomes, quality of life, and circulating biomarkers. Circ Heart Fail 2015; 8(3):428–37. DOI: 10.1161/CIRCHEARTFAILURE.114.002091. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25925415.
- 51. Petrone AB, Gaziano JM, Djoussé L. Alcohol consumption and risk of death in male physicians with heart failure. Am J Cardiol 2014; 114(7):1065–8. DOI: 10.1016/j.amjcard.2014.07.021. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25129877.
- 52. Suskin N, Sheth T, Negassa A, et al. Relationship of current and past smoking to mortality and morbidity in patients with left ventricular dysfunction. J Am Coll Cardiol 2001; 37(6):1677–82. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11345383.
- 53. Shah AM, Pfeffer MA, Hartley LH, et al. Risk of all-cause mortality, recurrent myocardial infarction, and heart failure hospitalization associated with smoking status following myocardial infarction with left ventricular dysfunction. Am. J. Cardiol. 2010; 106(7):911–6. DOI: 10.1016/j.amjcard.2010.05.021. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20854949.
- 54. Page RL, O'Bryant CL, Cheng D, et al. Drugs That May Cause or Exacerbate Heart Failure: A Scientific Statement From the American Heart Association. Circulation 2016; 134(6):e32-e69. DOI: 10.1161/CIR.00000000000000426. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27400984.
- 55. Robert Koch-Institut. Empfehlungen der Ständigen Impfkommission (STIKO) am Robert Koch-Institut 2016/2017. Epid Bull 2016(34):301–40.
- Pletz MW, Ewig S, Heppner HJ, et al. Stellungnahme zur Empfehlung der Pneumokokken-Impfung für Erwachsene Positionspapier der Deutschen Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin (DGP) und der Deutschen Gesellschaft für
  Geriatrie (DGG). Pneumologie 2015; 69(11):633–7. DOI: 10.1055/s-0034-1393413. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26523835.
- 57. Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin (DGP), Paul-Ehrlich-Gesellschaft für Chemotherapie (PEG), Deutsche Gesellschaft für Infektiologie, et al. Behandlung von erwachsenen Patienten mit ambulant erworbener Pneumonie und Prävention. Update 2016. 2016 [cited: 2019-10-16]. http://www.awmf.org/uploads/tx\_szleitlinien/020-020l\_S3\_ambulant\_erworbene\_Pneumonie\_Behandlung\_Praevention\_2016-02-2.pdf.
- 58. Kuck KH, Cappato R, Siebels J, et al. Randomized comparison of antiarrhythmic drug therapy with implantable defibrillators in patients resuscitated from cardiac arrest: The Cardiac Arrest Study Hamburg (CASH). Circulation 2000; 102(7):748–54. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10942742.
- Connolly SJ, Gent M, Roberts RS, et al. Canadian implantable defibrillator study (CIDS): A randomized trial of the implantable cardioverter defibrillator against amiodarone. Circulation 2000; 101(11):1297–302. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10725290.
- Zipes DP, Wyse DG, Friedman PL. A comparison of antiarrhythmic-drug therapy with implantable defibrillators in patients resuscitated from near-fatal ventricular arrhythmias. The Antiarrhythmics versus Implantable Defibrillators (AVID) Investigators. N Engl J Med 1997; 337(22):1576–83. DOI: 10.1056/NEJM199711273372202. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9411221.
- 61. Moss AJ, Zareba W, Hall WJ, et al. Prophylactic implantation of a defibrillator in patients with myocardial infarction and reduced ejection fraction. N. Engl. J Med 2002; 346(12):877–83. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11907286.
- 62. Bardy GH, Lee KL, Mark DB, et al. Amiodarone or an implantable cardioverter-defibrillator for congestive heart failure. N. Engl. J Med 2005; 352(3):225–37. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15659722.
- 63. Hohnloser SH, Kuck KH, Dorian P, et al. Prophylactic use of an implantable cardioverter-defibrillator after acute myocardial infarction. N. Engl. J Med 2004; 351(24):2481–8. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15590950.
- 64. Steinbeck G, Andresen D, Seidl K, et al. Defibrillator implantation early after myocardial infarction. N. Engl. J Med 2009; 361(15):1427–36. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19812399.
- 65. Kober L, Thune JJ, Nielsen JC, et al. Defibrillator Implantation in Patients with Nonischemic Systolic Heart Failure. N Engl J Med 2016; 375(13):1221–30. DOI: 10.1056/NEJMoa1608029. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27571011.
- Merchant FM, Jones P, Wehrenberg S, et al. Incidence of defibrillator shocks after elective generator exchange following uneventful first battery life. J Am Heart Assoc 2014; 3(6):e001289. DOI: 10.1161/JAHA.114.001289. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25385346.

© avq 2019 297





- 67. Yap SC, Schaer BA, Bhagwandien RE, et al. Evaluation of the need of elective implantable cardioverter-defibrillator generator replacement in primary prevention patients without prior appropriate ICD therapy. Heart 2014; 100(15):1188–92. DOI: 10.1136/heartjnl-2014-305535. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24993502.
- 68. Erkapic D, Sperzel J, Stiller S, et al. Long-term benefit of implantable cardioverter/defibrillator therapy after elective device replacement: Results of the INcidence free SUrvival after ICD REplacement (INSURE) trial--a prospective multicentre study. Eur Heart J 2013; 34(2):130–7. DOI: 10.1093/eurheartj/ehs177. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22771679.
- Alsheikh-Ali AA, Homer M, Maddukuri PV, et al. Time-dependence of appropriate implantable defibrillator therapy in patients with ischemic cardiomyopathy. J Cardiovasc Electrophysiol. 2008; 19(8):784–9. DOI: 10.1111/j.1540-8167.2008.01111.x. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18284493.
- Kini V, Soufi MK, Deo R, et al. Appropriateness of primary prevention implantable cardioverter-defibrillators at the time of generator replacement: Are indications still met? J Am Coll Cardiol 2014; 63(22):2388–94. DOI: 10.1016/j.jacc.2014.03.025. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24727249.
- 71. Cleland JG, Abraham WT, Linde C, et al. An individual patient meta-analysis of five randomized trials assessing the effects of cardiac resynchronization therapy on morbidity and mortality in patients with symptomatic heart failure. Eur Heart J 2013; 34(46):3547–56. DOI: 10.1093/eurheartj/eht290. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23900696.
- Woods B, Hawkins N, Mealing S, et al. Individual patient data network meta-analysis of mortality effects of implantable cardiac devices. Heart 2015; 101(22):1800–6. DOI: 10.1136/heartjnl-2015-307634. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26269413.
- 73. Barra S, Providencia R, Tang A, et al. Importance of Implantable Cardioverter-Defibrillator Back-Up in Cardiac Resynchronization Therapy Recipients: A Systematic Review and Meta-Analysis. J Am Heart Assoc 2015; 4(11):e002539. DOI: 10.1161/JAHA.115.002539. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26546574.
- Oyanguren J, Latorre García PM, Torcal Laguna J, et al. Effectiveness and Factors Determining the Success of Management Programs for Patients With Heart Failure: A Systematic Review and Meta-analysis. Rev Esp Cardiol (Engl Ed) 2016; 69(10):900–14. DOI: 10.1016/j.rec.2016.05.012. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27692124.
- 75. Unverzagt S, Meyer G, Mittmann S, et al. Improving Treatment Adherence in Heart Failure. Dtsch Arztebl Int 2016; 113(25):423–30. DOI: 10.3238/arztebl.2016.0423. http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27397013.
- 76. Leitlinienprogramm Onkologie (OL), Deutsche Krebsgesellschaft (DKG), Deutsche Krebshilfe, et al. S3-Leitlinie Palliativmedizin für Patienten mit einer nicht heilbaren Krebserkrankung, Langversion 1.1, 2015, AWMF-Registernummer: 128/001OL. 2015 [cited: 2017-03-29]. http://www.awmf.org/uploads/tx\_szleitlinien/128-001OLI\_S3\_Palliativmedizin\_2015-07.pdf.
- 77. Hoppe JD. Grundsätze der Bundesärztekammer zur ärztlichen Sterbebegleitung. Dtsch Arztebl 2011; 108(7):A-346-8.
- 78. Alt-Epping B. Klug entscheiden: . in der Palliativmedizin. Vor den Rahmenbedingungen von Endlichkeit und komplexer Belastung sind die Behandlungsziele auf die bestmögliche Symptomlinderung und umfassende Unterstützung zu richten. Dtsch Arztebl 2016; 113(42):A-1870-2. https://www.aerzteblatt.de/archiv/183068/Klug-entscheiden-in-der-Palliativmedizin.
- Waltenberger J, Schöne-Seifert B, Friedrich DR, et al. Verantwortlicher Umgang mit ICDs. Der Kardiologe 2017; 11(5):383–97. DOI: 10.1007/s12181-017-0185-6.

© <u>av</u> 2019 298