

# **Disease-Management-Programm**

### **Asthma bronchiale**

der IKK gesund plus

in der Region Bremen

Evaluationsbericht zum 31. März 2014



#### **Impressum**

Ergebnisbericht zum Disease-Management-Programm Asthma bronchiale zum 31. März 2014

#### <u>Herausgeber</u>

IKK gesund plus

#### Redaktion

MNC-Medical Netcare GmbH

#### <u>Autoren</u>

Dr. Christof Münscher, Frank Potthoff, Wolfgang Weber, Alexandra Berendes

#### **Anschrift**

MNC-Medical Netcare GmbH Mendelstraße 11 48149 Münster

Telefon: 0251 980 1830 Telefax: 0251 980 1839 mailto: dmpeva@m-nc.de

#### Geschäftsführung MNC-Medical Netcare GmbH

Frank Potthoff

Dr. Christof Münscher

Münster, 31. März 2014



#### Inhaltsverzeichnis

A. Einleitung	4
DMP-Evaluation	4
Definition und Epidemiologie des Asthma bronchiale	4
Behandlungs- und Betreuungsziele des DMP	5
Datenherkunft	5
Bildung von Kohorten und Beendigung der Teilnahme am DMP	6
B. Ergebnisse der DMP-Evaluation	6
Patienten, Teilnehmerzahl und Beobachtungszeit	6
Krankheitsverlauf	8
Asthmasymptome	8
Angaben zum Peak-Flow	9
Stationäre Notfallbehandlung	10
Medikation	11
Nicht-medikamentöse Maßnahmen	21
Arzt-Patienten-Kommunikation: Asthmaschulungen	21
Überprüfung der Inhalationstechnik	21
Raucherquote und Raucherentwöhnung	22
Schriftlicher Selbstmanagementplan	23
Sterberate	23
Ökonomie	24
Lebensqualitätsbefragung	24
C. Glossar	26
D. Bibliographie	27

Aus Gründen der Lesbarkeit wird auf eine geschlechtergetrennnte Ausformulierung verzichtet: mit Patienten sind ausdrücklich Patientinnen und Patienten gemeint.



#### A. Einleitung

#### **DMP-Evaluation**

Disease-Management-Programme (DMP) werden in Deutschland von den gesetzlichen Krankenkassen seit dem Jahr 2003 für Patienten mit den chronischen Erkrankungen Diabetes mellitus Typ 1 und Typ 2, Koronare Herzkrankheit, Brustkrebs, Asthma bronchiale und chronisch obstruktive Lungenerkrankung (COPD) angeboten. Der § 137f des SGB V sieht eine standardisierte wissenschaftliche Auswertung der DMP vor, deren Konzeption in regelmäßig zu überarbeitenden Evaluationskriterien festgelegt und publiziert wird.

Ein den Evaluationskriterien entsprechender Evaluationsbericht wurde bereits in elektronischer Form von der IKK gesund plus an das Bundesversicherungsamt (BVA) übermittelt.

Der hier vorliegende Bericht fasst die wesentlichen Ergebnisse der Teilnehmer an einem DMP Asthma bronchiale der IKK gesund plus in der Region Bremen für den Zeitraum seit Einführung des Programms bis zum 31.12.2012 zusammen.

#### Definition und Epidemiologie des Asthma bronchiale

"Asthma ist eine chronisch entzündliche Erkrankung der Atemwege, charakterisiert durch eine bronchiale Hyperreagibilität und eine variable Atemwegsobstruktion."<sup>1</sup>

Das klinische Bild des Asthma bronchiale ist charakterisiert durch Atemnot, Husten, zähen Auswurf, verlängertes Exspirium (Ausatmen), Tachypnoe (beschleunigte Atmung), trockene Rasselgeräusche (Giemen oder Brummen) und hypersonoren Klopfschall.<sup>2</sup>

Der überwiegende Anteil aller Erkrankten leidet an dem so genannten exogen-allergischen (extrinsischen) Asthma bronchiale. Dieses wird zumeist ausgelöst durch die Inhalation von Allergenen wie Pollen, Milben, Tierhaaren oder Schimmelpilzsporen. Eine weitere Form des Asthma bronchiale ist nicht allergisch bedingt (nicht allergisches endogenes bzw. intrinsisches Asthma bronchiale), tritt in der Regel erst nach dem 40. Lebensjahr auf und wird oft ausgelöst durch einen bronchopulmonalen Infekt. 80% der Fälle leiden an einer Mischform der beiden Arten.<sup>3</sup>

Die Lebenszeitprävalenz (LZP) für Asthma bronchiale liegt bei den 18- bis 79-Jährigen bei 8,6%.<sup>4</sup> Insgesamt liegt bei 4-5% der erwachsenen Bevölkerung in der Bundesrepublik Deutschland Asthma vor.<sup>5</sup> Bei den Kindern weisen etwa 10% ein Asthma bronchiale auf, womit Asthma die häufigste chronische Erkrankung im Kindesalter überhaupt ist.<sup>6</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> NVL Asthma (2009), 20.

 $<sup>^{\</sup>rm 2}$  Vgl. z.B. Bungeroth (2010), 40 ff.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Ebda., 40.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> S. Langen U et al. (2013), 700.

 $<sup>^{5}</sup>$  Vgl. Buhl R et al. (2006), 145.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> S. Berdel D et al. (2007), 1-2.



#### Behandlungs- und Betreuungsziele des DMP

Im Rahmen der DMP soll ein strukturierter und koordinierter Behandlungsprozess in Gang gesetzt werden, der eine Steigerung der Lebenserwartung des Erkrankten und die Erhaltung bzw. Verbesserung der asthmabezogenen Lebensqualität mit sich bringt. Gemäß §321 und §137f SGB V i.V.m. Anlage 9 der Risikostrukturausgleichsverordnung in ihrer bis zum 01.01.2012 geltenden Fassung sollen folgende Therapieziele durch die DMP erreicht werden:

- "1. Vermeidung/Reduktion von:
- akuten und chronischen Krankheitsbeeinträchtigungen (z. B. Symptome, Asthma-Anfälle/ Exazerbationen),
- krankheitsbedingten Beeinträchtigungen der physischen, psychischen und geistigen Entwicklung bei Kindern/Jugendlichen,
- krankheitsbedingten Beeinträchtigungen der körperlichen und sozialen Aktivitäten im Alltag,
- einer Progredienz [=Fortschreiten] der Krankheit,
- unerwünschten Wirkungen der Therapie

bei Normalisierung bzw. Anstreben der bestmöglichen Lungenfunktion und Reduktion der bronchialen Hyperreagibilität;

2. Reduktion der Asthma-bedingten Sterblichkeit."7

Die länderspezifischen Verträge zur Durchführung der DMP operationalisieren die Ziele für eine adäquate Qualitätssicherung wie folgt:

- 1. Vermeidung notfallmäßiger stationärer Behandlungen,
- 2. Erhöhung des Anteils der Patienten, bei denen die Inhalationstechnik regelmäßig überprüft wird,
- 3. Erhöhung des Anteils der Patienten mit inhalativen Glukokortikosteroiden als Bestandteil der Dauermedikation,
- 4. Erhöhung des Anteils der Patienten, die bei Beginn einer Dauertherapie mit oralen Glukokortikosteroiden zum Facharzt überwiesen werden,
- 5. Sicherstellung von Vollständigkeit und Plausibilität der Dokumentation,
- 6. Erhöhung des Anteils der Patienten mit schriftlichem Selbstmanagementplan.

Dabei bleibt festzuhalten, dass eine Analyse der <u>dauerhaften</u> Verordnung von oralen Glukokortikosteroiden (Qualitätsziel 4) auf der Grundlage der vorliegenden Daten vorläufig nicht valide erscheint, da seit dem 1. Juli 2008 in der Dokumentation der oralen Glukokortikosteroide nicht mehr zwischen Bedarfs- und Dauermedikation unterschieden werden kann.

Die Evaluationskriterien des BVA gehen in ihren Anforderungen über diesen Zielparametersatz hinaus. Der vorliegende Ergebnisbericht orientiert sich daher an den derzeit gültigen Evaluationskriterien, weist aber an den entsprechenden Stellen auf die in den Qualitätsberichten dargestellten Qualitätsziele bzw. auf die einschlägigen Leitlinien hin.

#### Datenherkunft

Die der Evaluation zugrunde liegenden Daten entstammen unterschiedlichen Quellen und wurden bei Medical Netcare GmbH (MNC) über ein pseudonymisiertes Zuordnungsverfahren auf Patientenebene zusammengeführt. MNC erhielt zu definierten Zeitpunkten in halbjährlichem Abstand die streng pseudonymisierten Daten aus der im DMP verpflichtenden Dokumentation der klinischen Behandlungsergebnisse von den behandelnden Ärzten sowie die ebenfalls streng pseudonymisierten Daten zu den Behandlungskosten und den weiteren Patientenmerkmalen von der IKK gesund plus.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> RSAV Anlage 9, 1.3 Therapieziele.



#### Bildung von Kohorten und Beendigung der Teilnahme am DMP

Für die Erstellung dieses Ergebnisberichts wurde die Methodik einer Kohortenstudie angewendet, bei der die Krankheitsentwicklung aller Versicherten der IKK gesund plus untersucht werden soll, die sich seit Einführung des Programms bis zum 31.12.2012 in das DMP der IKK gesund plus eingeschrieben haben. Beginn des für jeden Versicherten auszuwertenden Beobachtungszeitraums ist das jeweilige Datum, zu dem der Versich- erte in das DMP eingeschrieben wurde. Die Auswertung eines jeden Versicherten endet zum 31.12.2012 bzw. auch früher, sofern der Versicherte bereits vor diesem Stichtag aus dem DMP ausgeschieden ist. Bei der Einschreibung in das DMP erstellt der behandelnde Arzt für den Versicherten eine sogenannte Erstdokumentation, in welcher u.a. die schon zu diesem Zeitpunkt bestehenden Vorerkrankungen, klinische Befunde wie z.B. der Peak-Flow-Wert oder die Häufigkeit von Asthmasymptomen sowie die derzeit bestehende medikamentöse Therapie erfasst wird. Anhand des Kalenderhalbjahres, in welches das Datum dieser ersten Befundaufnahme fällt, wird jeder Versicherte einer entsprechenden Halbjahres-Kohorte zugeordnet und ausgewertet. Um die zeitliche Entwicklung der Behandlungsergebnisse analysieren und bewerten zu können, werden die Daten der Teilnehmer einer jeden Kohorte halbjährlich ausgewertet.

Der versichertenbezogene Beobachtungszeitraum umfasst somit die Zeit zwischen dem Datum der Erstdokumentation und dem 31.12.2012 bzw. dem Halbjahr des vorzeitigen Ausscheidens aus dem DMP. Als mögliche Gründe für ein vorzeitiges Ausscheiden aus dem DMP konnten erfasst werden:

- eingetretener Tod,
- Ausschluss des Versicherten aus dem Programm durch die Krankenkasse,
- Beendigung durch den Versicherten selber,
- Ausscheiden des Versicherten aufgrund einer unbekannten Ursache.

#### B. Ergebnisse der DMP-Evaluation

#### Patienten, Teilnehmerzahl und Beobachtungszeit

In die Auswertungen dieses Berichts flossen die Daten von insgesamt 894 eingeschriebenen Versicherten ein, zu denen klinisch relevante Angaben (Dokumentationen) aus 4.015 Halbjahren vorlagen. Das durchschnittliche Lebensalter der Versicherten zum Zeitpunkt ihrer Einschreibung betrug 33,90 Jahre (+/-20,63 Jahre). 25,84% der teilnehmenden Versicherten waren unter 18 Jahre, 38,26% waren zwischen 18 und 40 Jahren und 35,91% wiesen ein Lebensalter von über 40 Jahren auf. Tabelle 1 zeigt eine Übersicht demografischer Merkmale und deren Verteilung aller seit Programmbeginn eingeschriebenen Versicherten.

Tabelle 1: Insgesamt eingeschriebene Versicherte

		Anzahl	Anteil
	Eingeschriebene Versicherte	894	100,00%
erte	Frauen insgesamt	489	54,70%
Versicherte	Männer insgesamt	405	45,30%
	Erwachsene (>=18 Jahre)	663	74,16%
Eingeschriebene	Kinder und Jugendliche (zwischen 5 und 18 Jahren)	231	25,84%
jesch	Alter 18 bis 40 Jahre	342	38,26%
Eing	Alter 41 bis 65 Jahre	243	27,18%
	Alter größer 65 Jahre	78	8,72%



Die mittlere Beobachtungszeit der in diesem Bericht ausgewerteten Versicherten betrug 2,32 Jahre (+/-1,82 Jahre). Die nachfolgende Tabelle 2 zeigt die Anzahl der Versicherten mit ihrer unterschiedlichen Beobachtungszeit in Halbjahren.

Tabelle 2: Teilnehmende Versicherte und Beobachtungszeit

Eingeschriebene Versicherte	Beobachtungszeit in Halbjahren	
mit einer Beobachtungszeit von:	Anzahl	Anteil
mindestens 1 Halbjahr	894	100,00%
mindestens 2 Halbjahren	697	77,96%
mindestens 3 Halbjahren	540	60,40%
mindestens 4 Halbjahren	433	48,43%
mindestens 5 Halbjahren	362	40,49%
mindestens 6 Halbjahren	296	33,11%
mindestens 7 Halbjahren	242	27,07%
mindestens 8 Halbjahren	194	21,70%
mindestens 9 Halbjahren	159	17,79%
mindestens 10 Halbjahren	135	15,10%
mindestens 11 Halbjahren	102	11,41%
mindestens 12 Halbjahren	71	7,94%
mindestens 13 Halbjahren	26	2,91%
mindestens 14 Halbjahren	6	0,67%

Zum 31.12.2012 nahmen noch insgesamt 403 Versicherte an dem DMP teil (45,08% aller Teilnehmer), d.h. zum Ende der Beobachtungszeit waren insgesamt 491 Versicherte ausgeschieden. Dies entspricht einem Anteil von 54,92% [51,66%; 58,18%]. Die Tabelle 3 zeigt die demografischen Merkmale und ihre Verteilung aller am 31.12.2012 noch eingeschriebenen Versicherten.

Tabelle 3: Teilnehmende Versicherte am 31.12.2012

		Anzahl	Anteil
	Noch eingeschriebene Versicherte, davon:	403	100,00%
herte	Frauen insgesamt	223	55,33%
ersic	Männer insgesamt	180	44,67%
ne V	Erwachsene (>=18 Jahre)	328	81,39%
Eingeschriebene Versicherte	Kinder und Jugendliche (zwischen 5 und 18 Jahren)	75	18,61%
nges	Alter 18 bis 40 Jahre	122	30,27%
iΞ	Alter 41 bis 65 Jahre	147	36,48%
	Alter größer 65 Jahre	59	14,64%



#### **Krankheitsverlauf**

Die Therapie erfolgt als Kombination aus Medikation und nicht-medikamentösen Maßnahmen. Der Schweregrad des Asthmas wird regelmäßig anhand der Häufigkeit der Asthmasymptome und dem Peak Flow, der ein Maß für die Verengung der Atemwege liefert, überprüft.

#### **Asthmasymptome**

Der Krankheitsverlauf der am DMP teilnehmenden Versicherten wurde zunächst anhand des Auftretens von Asthmasymptomen untersucht. Für jedes Halbjahr, in dem der Versicherte am DMP teilnahm und seinen behandelnden Arzt aufgesucht hat, wurde die Häufigkeit der aufgetretenen Asthmasymptome anhand der Skalierung a) tägliche Asthmasymptome, b) wöchentliche Asthmasymptome, c) seltener als wöchentlich aufgetretene Asthmasymptome und d) keine nachgewiesenen Asthmasymptome erfasst. Die Ereignisraten (in %) werden angegeben als Ereignisse je Versichertenhalbjahr (VHJ). Sofern für einen Versicherten in einem Halbjahr mehrere Angaben vorlagen, wurde nur das gemäß Skalierung "höchste" angegebene Ereignis (täglich > wöchentlich > seltener als wöchentlich > keine Asthmasymptome) gewertet ("worst-case Annahme").

#### Asthmasymptomatik im Beitrittshalbjahr

Bei 77 der 894 für die Asthmasymptomatik auswertbaren Versicherten wurden im Beitrittshalbjahr keine Asthmasymptome beobachtet. Dies entspricht einem Anteil von 8,61% [6,77%; 10,45%] symptomfreier Patienten im Halbjahr der Einschreibung. 347 Patienten klagten seltener als einmal wöchentlich über Asthmasymptome (38,81% [35,62%; 42,01%]), 218 Patienten über wöchentliche Asthmasymptome (24,38% [21,57%; 27,20%]) und 252 Patienten über tägliche Asthmasymptome (28,19% [25,24%; 31,14%]).

#### Asthmasymptomatik im Verlauf

Betrachtet man bei jedem Versicherten jeweils zwei aufeinanderfolgende Halbjahre hinsichtlich der Entwicklung der Häufigkeit von Asthmasymptomen, so lässt sich zusammenfassend feststellen, dass in 81,73% [80,36%; 83,10%] aller auswertbaren Halbjahrespaare eine Stabilisierung oder Verbesserung der Asthmasymptomatik dokumentiert wurde (siehe Tabelle 4).

Tabelle 4: Veränderung der Asthmasymptomatik

		Anzahl	Anteil
der K	auswertbare Verläufe*	3.060	
änderung d Asthma- /mtpomatik	Verbesserung der Symptomatik	794	25,95%
	gleich bleibende Symptomatik	1.707	55,78%
Verän A sym	Verschlechterung der Symptomatik	559	18,27%

<sup>\*</sup>auswertbare Verläufe: Vergleich der Ergebnisse zu Asthmasymptomen aller DMP-Teilnehmer mit mindestens je einer auswertbaren Dokumentation in zwei aufeinanderfolgenden Halbjahren



#### Asthmasymptomatik im letzten auswertbaren Halbjahr (2. Halbjahr 2012)

Von 389 Versicherten lagen am 31.12.2012 Verlaufsdaten zur Asthmasymptomatik aus dem zweiten Halbjahr 2012 vor. Im zweiten Halbjahr 2012 wurden bei 98 Patienten keine Asthmasymptome beobachtet. Dies entspricht einem Anteil von 25,19% [20,88%; 29,51%] symptomfreier Patienten zum Ende des Beobachtungszeitraums. Die Abbildung 1 zeigt, dass 162 Patienten seltener als einmal wöchentlich über Asthmasymptome (41,65% [36,75%; 46,54%]) klagten, 77 Patienten über wöchentliche Asthmasymptome (19,79% [15,83%; 23,75%]) und 52 Patienten über tägliche Asthmasymptome (13,37% [9,99%; 16,75%]).



Abbildung 1: Asthmasymptome: Balkendiagramm zur Häufigkeitsverteilung

#### **Angaben zum Peak-Flow**

Erst seit dem zweiten Halbjahr des Jahres 2008 enthalten die medizinischen Dokumentationen konkrete Angaben zum Peak-Flow (in I/min), während in allen vorherigen Halbjahren nur eine Angabe zur Entwicklung des Peak-Flow (verbessert, verschlechtert oder gleichbleibend) enthalten war. In 1.580 der seit dem zweiten Halbjahr 2008 auswertbaren 3.138 Dokumentationen lagen Angaben zum Peak-Flow vor. Das entspricht einem Anteil von 50,35% [48,60%; 52,10%].

Betrachtet man nun die **Entwicklung** des Peak-Flow, so lässt sich zusammenfassend feststellen, dass in **63,68%** [61,10%; 66,27%] aller auswertbaren Halbjahre eine **Stabilisierung oder Verbesserung** des Peak-Flow dokumentiert wurde (siehe Tabelle 5).

Tabelle 5: Veränderung des Peak-Flow

		Anzahl	Anteil
des '	auswertbare Halbjahre*	1.330	
Veränderung des Peak-Flow	HJ mit Verbesserung des Peak-Flow	553	41,58%
andel Peak	HJ mit gleich bleibendem Peak-Flow	294	22,11%
Verč	HJ mit Verschlechterung des Peak-Flow	483	36,32%

<sup>\*</sup>auswertbare Halbjahre: bis zum 1. Halbjahr 2008 Angabe "verbessert", "gleich bleibend" oder "verschlechtert", anschließend ab dem 2. Halbjahr 2008 Vergleich der Ergebnisse zur Peak-Flow-Messung aller Teilnehmer mit mindestens je einer Angabe zum Peak-Flow in zwei aufeinanderfolgenden Halbjahren



#### Stationäre Notfallbehandlung

Ein insbesondere für die Lebensqualität des Patienten elementares Ziel der strukturierten Behandlung im DMP Asthma bronchiale ist die Vermeidung notfallmäßiger stationärer Behandlungen. Dieses Ziel ist Bestandteil aller DMP-Verträge und wird auch als Qualitätskriterium im Rahmen der Qualitätssicherungsberichte der gemeinsamen Einrichtungen *jährlich* erfasst und ausgewertet.

Im Gegensatz zur Qualitätssicherung erfolgt im Rahmen der wissenschaftlichen Evaluation eine *halbjährliche* Betrachtung der stationären Notfallbehandlungen (beginnend mit dem auf das Beitrittshalbjahr folgenden Halbjahr). In den 3.120 dokumentierten Folgehalbjahren wurde in 36 Fällen mindestens eine stationäre Notfallmaßnahme infolge von Asthma bronchiale notwendig. Dies entsprach einer Ereignisrate von 1,15% [0,78%; 1,53%] pro Versichertenhalbjahr. In 98,85% [98,47%; 99,22%] aller teilnehmenden Versichertenhalbjahre wurde keine stationäre Notfallbehandlung notwendig.

Die Abbildung 2 zeigt darüber hinaus den Patientenanteil mit mindestens einer stationären Notfalleinweisung in den einzelnen Jahren 2006 bis 2012.



Abbildung 2: Patientenanteil mit stationärer Notfallbehandlung (Jahresbetrachtung)



#### **Medikation**

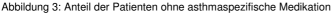
Als integraler Bestandteil der Qualitätssicherung gilt bei allen DMP auch das Einhalten einer qualitätsgesicherten und wirtschaftlichen Arzneimitteltherapie. Vorrangig sind in den DMP Medikamente zu verwenden, deren positive Effekte und Sicherheit im Hinblick auf die Therapieziele in Studien nachgewiesen wurden.

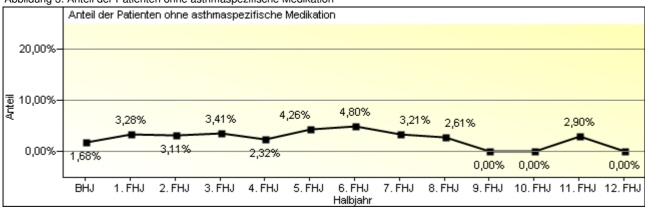
#### Keine asthmaspezifische Medikation

Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten insgesamt 4.015 Versichertenhalbjahre (VHJ), in denen Angaben zur asthmaspezifischen Medikation vorlagen, ausgewertet werden. In 111 VHJ erhielten die Patienten keine asthmaspezifische Medikation (siehe Tabelle 6). Dies entspricht einem - über den gesamten Zeitverlauf ermittelten - Anteil von 2,76% [2,26%; 3,27%] pro VHJ. Die Abbildung 3 zeigt den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 6: Keine asthmaspezifische Medikation

		Anzahl	Anteil
tion	auswertbare Halbjahre	4.015	
	HJ insgesamt ohne Medikation	111	2,76%
edika	- davon Frauen	69	62,16%
e Me	- davon Männer	42	37,84%
Keine asthmaspezifische Medikation	Patienten ohne Medikation im Beitrittshalbjahr	15	1,68%
	Patienten ohne Medikation im 2. Folgehalbjahr	16	3,11%
	Patienten ohne Medikation im vorletzten Folgehalbjahr	0	0,00%
	Patienten ohne Medikation im letzten Folgehalbjahr	1	16,67%







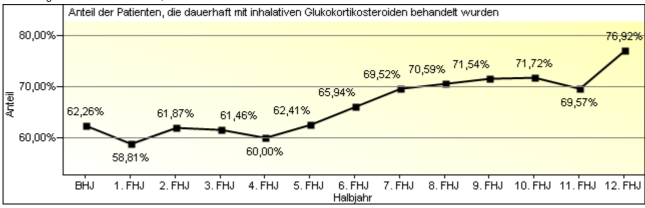
#### Dauermedikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden

Vorrangig sollen zur Dauertherapie inhalative Glukokortikosteroide zur Anwendung kommen. Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten insgesamt 4.013 Versichertenhalbjahre (VHJ), in denen Angaben zur Medikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden vorlagen, ausgewertet werden. In 2.528 VHJ erhielten die Patienten eine Dauerbehandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden (siehe Tabelle 7). Dies entspricht insgesamt einem durchschnittlichen Anteil von 63,00% [61,50%; 64,49%] pro VHJ. Die Abbildung 4 zeigt den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 7: Dauerbehandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden

		Anzahl	Anteil
als	auswertbare Halbjahre	4.013	
	HJ insgesamt mit inhalativen Glukokortikosteroiden	2.528	63,00%
roide	- davon Frauen	1.409	55,74%
coste ation	- davon Männer	1.119	44,26%
Inhalative Glukokortikosteroide als Dauermedikation	Patienten mit inhalativen Glukokortikosteroiden im Beitrittshalbjahr	556	62,26%
	Patienten mit inhalativen Glukokortikosteroiden im 2. Folgehalbjahr	318	61,87%
	Patienten mit inhalativen Glukokortikosteroiden im vorletzten Folgehalbjahr	20	76,92%
	Patienten mit inhalativen Glukokortiko- steroiden im letzten Folgehalbjahr	4	66,67%

Abbildung 4: Anteil der Patienten, die dauerhaft mit inhalativen Glukokortikosteroiden behandelt wurden





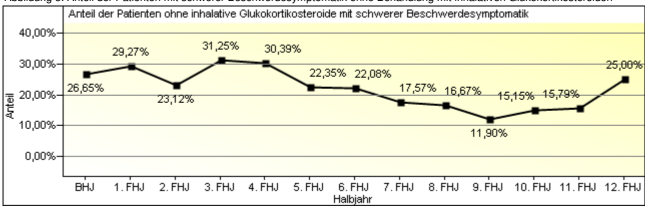
# Patienten mit schwerer Beschwerdesymptomatik ohne Behandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden

Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten 1.529 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit schwerer Beschwerdesymptomatik, in denen Angaben zur Medikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden vorlagen, ausgewertet werden. In 386 VHJ erhielten Patienten mit einer schweren Beschwerdesymptomatik im selben Halbjahr keine inhalativen Glukokortikosteroide. Dies entspricht einem durchschnittlichen Anteil von 25,25% [23,07%; 27,42%] pro VHJ. Die Abbildung 5 sowie Tabelle 8 zeigen den jeweiligen Patientenanteil, der trotz schwerer Beschwerdesymptomatik nicht mit inhalativen Glukokortikosteroiden behandelt wurde, im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 8: Keine Behandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden bei schwerer Beschwerdesymptomatik

		Anzahl	Anteil
Schwere Beschwerdesymptomatik ohne Behandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden	auswertbare Halbjahre mit schwerer Beschwerdesymptomatik	1.529	
	HJ insgesamt mit schwerer Beschwerdesymptomatik und ohne inhalative Glukokortikosteroide	386	25,25%
	- davon Frauen	199	51,55%
	- davon Männer	187	48,45%
	Patienten im Beitrittshalbjahr	125	26,65%
	Patienten im 2. Folgehalbjahr	40	23,12%
	Patienten im vorletzten Folgehalbjahr	2	25,00%
Sc	Patienten im letzten Folgehalbjahr	0	0,00%

Abbildung 5: Anteil der Patienten mit schwerer Beschwerdesymptomatik ohne Behandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden





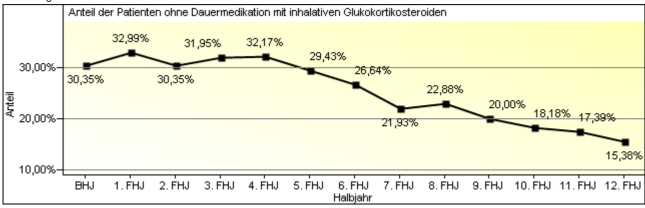
#### Patienten ohne Dauermedikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden

Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten insgesamt 4.013 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Angaben zur Medikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden ausgewertet werden. In 1.171 VHJ wurden Patienten nicht mit inhalativen Glukokortikosteroiden als Dauermedikation behandelt. Dies entspricht einem durchschnittlichen Anteil von 29,18% [27,77%; 30,59%] pro VHJ (siehe Tabelle 9). Die Abbildung 6 zeigt den jeweiligen Patientenanteil ohne inhalative Glukokortikosteroide als Dauermedikation im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 9: Keine Dauermedikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden

		Anzahl	Anteil
	auswertbare Halbjahre	4.013	
ativen	HJ insgesamt ohne inhalative Glukokortikosteroide	1.171	29,18%
inhal en	- davon Frauen	608	51,92%
- mit eroid	- davon Männer	563	48,08%
Keine Dauermedikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden	Patienten ohne inhalative Glukokortikosteroide im Beitrittshalbjahr	271	30,35%
	Patienten ohne inhalative Glukokortikosteroide im 2. Folgehalbjahr	156	30,35%
	Patienten ohne inhalative Glukokortiko- steroide im vorletzten Folgehalbjahr	4	15,38%
ス	Patienten ohne inhalative Glukokortiko- steroide im letzten Folgehalbjahr	1	16,67%

Abbildung 6: Anteil der Patienten ohne Dauermedikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden





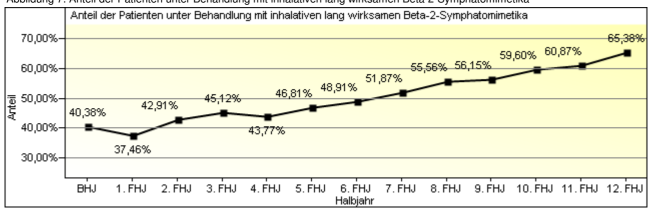
#### Patienten, die mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika behandelt wurden

Als Erweiterung zur Basistherapie (bei Erwachsenen) kommen zusätzlich zu den inhalativen Glukokortikosteroiden inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika in Betracht. Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten insgesamt 4.015 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Angaben zur Medikation mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika ausgewertet werden. In 1.788 VHJ erhielten die Patienten eine Behandlung mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika. Dies entspricht einem Anteil von 44,53% [43,00%; 46,07%] pro VHJ (siehe Tabelle 10). Die Abbildung 7 zeigt den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 10: Behandlung mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Symphatomimetika

		Anzahl	Anteil
ksamen	auswertbare Halbjahre	4.015	
	HJ insgesamt mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Symphatomimetika	1.788	44,53%
ng wii etika	- davon Frauen	980	54,81%
an lar omim	- davon Männer	808	45,19%
Behandlung mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika	Patienten mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Symphatomimetika im BHJ	361	40,38%
	Patienten mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Symphatomimetika im 2. FHJ	221	42,91%
	Patienten mit inh. lang wirksamen Beta- 2-Symphatomimetika im vorletzten FHJ	17	65,38%
Beh	Patienten mit inh. lang wirksamen Beta- 2-Symphatomimetika im letzten FHJ	2	33,33%

Abbildung 7: Anteil der Patienten unter Behandlung mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Symphatomimetika





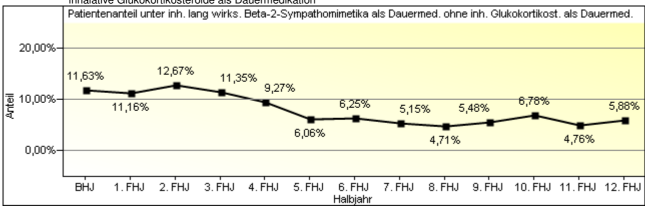
# Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation und keine inhalativen Glukokortikosteroide als Dauermedikation

Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika sind nur in der Kombination mit inhalativen Glukokortikosteroiden als Dauertherapie vorgesehen. Eine Behandlung mit inhalativ lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation ohne inhalative Glukokortikosteroide sollte daher vermieden werden. Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten 1.788 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Dauermedikation mit inhalativen lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika und Angaben zur Medikation mit inhalativen Glukokortikosteroiden ausgewertet werden. In 168 VHJ erhielten die Patienten eine Behandlung mit inhalativ lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation und keine inhalativen Glukokortikosteroide als Dauermedikation (siehe Tabelle 11). Dies entspricht einem Anteil von durchschnittlich 9,40% [8,04%; 10,75%] pro VHJ. Die Abbildung 8 zeigt den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 11: Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation und keine inhalativen Glukokortikosteroide als Dauermedikation

		Anzahl	Anteil
ve lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika Dauermedikation ohne Dauermedikation inhalativer Glukokortikosteroide	auswertbare Halbjahre mit Dauermedi- kation mit inh. lang wirksamen Beta-2- Sympathomimetika und Angabe zu inhalativen Glukokortikosteroiden	1.788	
	HJ insgesamt mit Dauermedikation mit inh. lang wirksamen Beta-2-Sympatho- mimetika und ohne inh. Glukokor- tikosteroide als Dauermedikation	168	9,40%
	- davon Frauen	74	44,05%
	- davon Männer	94	55,95%
g wir med alativ	Patienten im Beitrittshalbjahr	42	11,63%
inhalative lang wirksame als Dauermedikation inhalativer Glu	Patienten im 2. Folgehalbjahr	28	12,67%
	Patienten im vorletzten Folgehalbjahr	1	5,88%
Inhe	Patienten im letzten Folgehalbjahr	0	0,00%

Abbildung 8: Anteil der Patienten unter inhalativen lang wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation und ohne inhalative Glukokortikosteroide als Dauermedikation





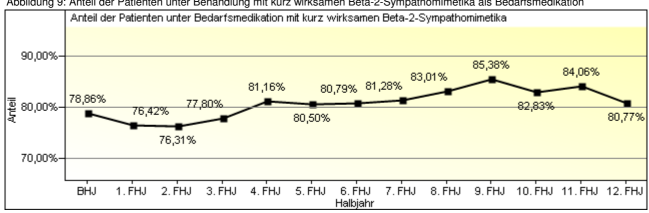
### Kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika als Bedarfsmedikation

Kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika sind bei der Bedarfs- (z. B. bei körperlicher Belastung) bzw. Anfallstherapie eine vorrangig zu verordnende Wirkstoffgruppe. Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten 4.015 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Angaben zur Medikation mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika ausgewertet werden. In 3.177 VHJ erhielten die Patienten kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika als Bedarfsmedikation. Dies entspricht einem durchschnittlichen Anteil von 79,13% [77,87%; 80,39%] pro VHJ. Abbildung 9 und Tabelle 12 zeigen den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 12: Behandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Bedarfsmedikation

		Anzahl	Anteil
amen	auswertbare Halbjahre zur Behandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Symphatho- mimetika	4.015	
Bedarfsbehandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika	HJ insgesamt mit Bedarfsmedikation mit kurz wirksamen Beta-2-Symphathomimetika	3.177	79,13%
mit k athor	- davon Frauen	1.715	53,98%
llung ymp	- davon Männer	1.462	46,02%
hand a-2-S	Patienten im Beitrittshalbjahr	705	78,86%
rfsbe Beta	Patienten im 2. Folgehalbjahr	393	76,31%
3edar	Patienten im vorletzten Folgehalbjahr	21	80,77%
ш	Patienten im letzten Folgehalbjahr	5	83,33%

Abbildung 9: Anteil der Patienten unter Behandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Bedarfsmedikation





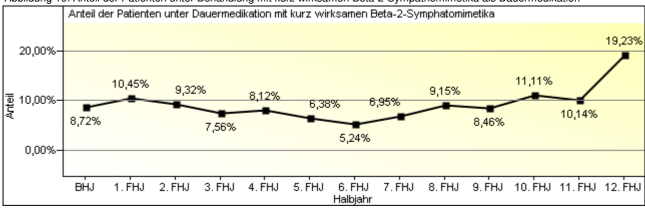
#### Kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation

Eine Dauertherapie mit Beta-2-Sympathomimetika wird <u>nicht</u> empfohlen. Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten **4.015 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Angaben zur Medikation mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika** ausgewertet werden. **In 346 VHJ erhielten die Patienten kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation**. Dies entspricht einem durchschnittlichen Anteil von **8,62%** [7,75%; 9,49%] pro VHJ. Abbildung 10 und Tabelle 13 zeigen den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 13: Behandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation

		Anzahl	Anteil
men	auswertbare Halbjahre zur Behandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Symphatho- mimetika	4.015	
Dauerbehandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika	HJ insgesamt mit Dauermedikation mit kurz wirksamen Beta-2-Symphathomimetika	346	8,62%
nit kı athor	- davon Frauen	188	54,34%
ung r Symp	- davon Männer	158	45,66%
andl a-2-S	Patienten im Beitrittshalbjahr	78	8,72%
Dauerbeh Beta	Patienten im 2. Folgehalbjahr	48	9,32%
	Patienten im vorletzten Folgehalbjahr	5	19,23%
	Patienten im letzten Folgehalbjahr	0	0,00%

Abbildung 10: Anteil der Patienten unter Behandlung mit kurz wirksamen Beta-2-Sympathomimetika als Dauermedikation





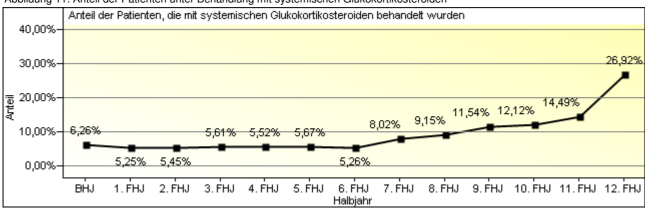
#### Systemische Glukokortikosteroide

Bei unzureichendem Ansprechen des Patienten auf seine Bedarfstherapie kann eine Behandlung mit systemischen (=oralen) Glukokortikosteroiden in Betracht kommen. Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten 4.009 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Angaben zur Medikation mit systemischen Glukokortikosteroiden ausgewertet werden. In 264 VHJ erhielten Patienten systemische Glukokortikosteroide. Dies entspricht einem durchschnittlichen Anteil von 6,59% [5,82%; 7,35%]. Abbildung 11 und Tabelle 14 zeigen den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 14: Behandlung mit systemischen Glukokortikosteroiden

		Anzahl	Anteil
	auswertbare Halbjahre zur Behandlung mit systemischen Glukokortikosteroiden	4.009	
nischer den	HJ insgesamt mit systemischen Glukokortikosteroiden	264	6,59%
yster	- davon Frauen	170	64,39%
mit s tikos	- davon Männer	94	35,61%
lung	Patienten im Beitrittshalbjahr	56	6,26%
Behandlung mit systemischen Glukokortikosteroiden	Patienten im 2. Folgehalbjahr	28	5,45%
	Patienten im vorletzten Folgehalbjahr	7	26,92%
	Patienten im letzten Folgehalbjahr	2	33,33%

Abbildung 11: Anteil der Patienten unter Behandlung mit systemischen Glukokortikosteroiden





#### Patienten mit sonstigen asthmaspezifischen Medikamenten außer systemischen Glukokortikosteroiden

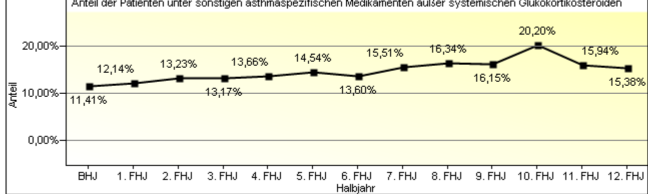
Im gesamten Zeitraum der DMP-Betreuung konnten 4.009 Versichertenhalbjahre (VHJ) mit Angaben zur mit systemischen Glukokortikosteroiden und mit Angaben asthmaspezifischer Medikation ausgewertet werden. In 534 VHJ erhielten Patienten sonstige asthmaspezifische Medikamente und keine systemischen Glukokortikosteroide. Dies entspricht einem durchschnittlichen Anteil von 13,32% [12,27%; 14,37%] pro VHJ. Abbildung 12 und Tabelle 15 zeigen den jeweiligen Patientenanteil im Zeitverlauf nach Einschreibung der Patienten ins DMP.

Tabelle 15: Behandlung mit sonstigen asthmaspezifischen Medikamenten außer systemischen Glukokortikosteroiden

		Anzahl	Anteil
zifischen hen	auswertbare Halbjahre zur Beh. mit sonstigen asthmaspez. Medikamenten und systemischen Glukokortikosteroiden	4.009	
Behandlung mit sonstigen asthmaspezifischen Medikamenten außer systemischen Glukokortikosteroiden	HJ insgesamt mit sonstigen asthmaspezifischen Medikamenten ohne systemische Glukokortikosteroide	534	13,32%
len a Ber s kostel	- davon Frauen	279	52,25%
nstig en au kortik	- davon Männer	255	47,75%
nit so nente ilukol	Patienten im Beitrittshalbjahr	102	11,41%
ing n dikan G	Patienten im 2. Folgehalbjahr	68	13,23%
andlu Mec	Patienten im vorletzten Folgehalbjahr	4	15,38%
Beh	Patienten im letzten Folgehalbjahr	0	0,00%

Anteil der Patienten unter sonstigen asthmaspezifischen Medikamenten außer systemischen Glukokortikosteroiden 20,20% 20,00% 16,34%

Abbildung 12: Anteil der Patienten unter sonstigen asthmaspezifischen Medikamenten außer systemischen Glukokortikosteroiden





#### Nicht-medikamentöse Maßnahmen

#### Arzt-Patienten-Kommunikation: Asthmaschulungen

Ein weiterer zentraler Programmbestandteil der DMP ist die strukturierte Patientenschulung. Patientenschulungen bei chronischen Erkrankungen dienen der Stärkung des Kenntnisstands der Betroffenen und sollen einen besseren Umgang mit der eigenen Erkrankung ("Empowerment") ermöglichen. "Eine strukturierte, verhaltensbezogene und bei Kindern und Jugendlichen die Familie einbeziehende Patientenschulung führt zu einer klinisch bedeutsamen Verbesserung der Selbstmanagementfähigkeit mit besserer Symptomkontrolle, Verringerung der Zahl der Asthmaanfälle und Notfallsituationen, Verbesserung der Lebensqualität sowie verschiedener weiterer Verlaufsparameter wie Krankenhaus-, Arbeitsunfähigkeitsbzw. Schulfehltage. Eine günstige Kosten-Nutzen-Relation ist nachgewiesen."

Insgesamt nahmen 114 aller eingeschriebenen Versicherten im Verlaufe der DMP-Teilnahme an einer strukturierten Asthmaschulung teil. Dies entspricht 12,75% [10,57%; 14,94%] aller eingeschriebenen Vesicherten (siehe Tabelle 16).

Tabelle 16: Teilnahme an einer strukturierten Asthmaschulung

		Anzahl gesamt	Anzahl geschult	Anteil geschult
_	Eingeschriebene Versicherte	894	114	12,75%
iertel	Frauen insgesamt	489	54	11,04%
uktur ng	Männer insgesamt	405	60	14,81%
einer strukturierten Iaschulung	Erwachsene (>=18 Jahre)	663	88	13,27%
an thm	Kinder und Jugendliche (zwischen 5 und 18 Jahren)	231	32	13,85%
hme As	Alter 18 bis 40 Jahre	342	31	9,06%
Teilnahme As	Alter 41 bis 65 Jahre	243	45	18,52%
_	Alter größer 65 Jahre	78	12	15,38%

#### Überprüfung der Inhalationstechnik

Zur Verbesserung der Therapieerfolge bei verordneten Inhalationsmedikamenten ist im Rahmen der DMP-Betreuung eine jährliche Überprüfung der Inhalationstechnik durch den behandelnden Arzt vorgesehen. Dieses Ziel ist Bestandteil aller DMP-Verträge und wird als Qualitätskriterium im Rahmen der Qualitätssicherungsberichte der gemeinsamen Einrichtungen jährlich erfasst und ausgewertet. Daher wurde auch im Rahmen der wissenschaftlichen Evaluation überprüft, in welchem Umfang dieser Prozessindikator erfüllt wurde. Im Jahr 2012 ließen 220 der 304 zu diesem Zeitpunkt noch eingeschriebenen und zur Inhalationstechnikprüfung auswertbaren Versicherten ihre Inhalationstechnik überprüfen.

In der Abbildung 13 wird in einer Jahresdarstellung der Anteil der Patienten gezeigt, bei denen die Inhalationstechnik im Kalenderjahr mindestens einmal überprüft wurde.

Abbildung 13: Überprüfung der Inhalationstechnik pro Kalenderjahr



<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> NVL (2009), 45 bzw. Buhl R et al. (2009), 169.



#### Raucherquote und Raucherentwöhnung

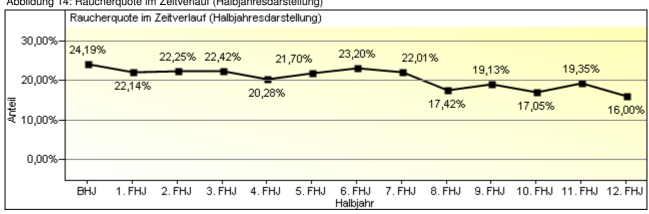
Die Tabakkarenz, also das Nichtrauchen bzw. der Rauchverzicht und das Vermeiden von Passivrauchen, ist ein wesentliches Ziel zur Vermeidung von Asthmaanfällen. Tabakrauchen verschlechtert den klinischen Verlauf der Erkrankung, die Empfindlichkeit für inhalative und systemische Kortikosteroide wird herabgesetzt und der Erfolg von rehabilitativen Therapieverfahren negativ beeinflusst.9

Berechnet wird die Raucherguote aller Teilnehmer ab 12 Jahren mit Angaben zum Raucherstatus. Insgesamt rauchten im Beitrittshalbjahr 180 aller auswertbaren Versicherten, was einer einer allgemeinen Raucherquote von 24,19% [21,12%; 27,27%] entsprach. Am Ende der Beobachtungszeit rauchten dagegen 0,00% [0,00%; 0,00%] aller im zweiten Halbjahr 2012 noch eingeschriebenen Versicherten ab 12 Jahren mit Angaben zum Raucherstatus (siehe Tabelle 17 und Abbildung 14).

Tabelle 17: Raucher

		Anzahl	Anteil
	auswertbare Halbjahre	3.358	
	Raucherhalbjahre insgesamt	737	21,95%
	- davon Frauen	447	60,65%
Raucher	- davon Männer	290	39,35%
Ran	Raucher im Beitrittshalbjahr	180	24,19%
	Raucher im 2. Folgehalbjahr	95	22,25%
	Raucher im vorletzten Folgehalbjahr	4	16,00%
	Raucher im letzten Folgehalbjahr	0	0,00%

Abbildung 14: Raucherquote im Zeitverlauf (Halbjahresdarstellung)



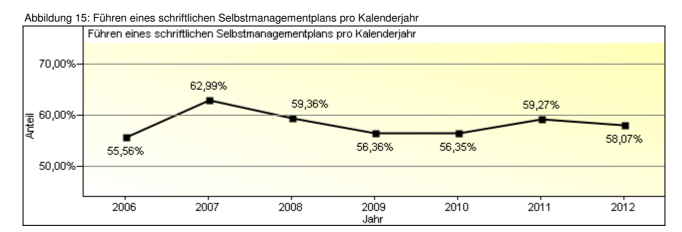
Als Ergebnis der Raucherentwöhnung während der DMP-Teilnahme zeigte sich, dass im zweiten Halbjahr 2012 insgesamt 12,33% [4,79%; 19,87%] der im DMP verbliebenen Raucher bei Einschreibung die Angewohnheit aufgegeben haben.

<sup>9</sup> Vgl. NVL (2009), 133.



#### Schriftlicher Selbstmanagementplan

Zur Optimierung einer medikamentösen Therapie auf patientenindividueller Ebene ist die Erstellung schriftlicher Selbstmanagementpläne durch den Patienten ein weiterer Prozessbaustein der DMP. Dieses Ziel ist Bestandteil aller DMP-Verträge und wird als Qualitätskriterium im Rahmen der Qualitätssicherungsberichte der gemeinsamen Einrichtungen jährlich erfasst und ausgewertet. Daher wurde auch im Rahmen der wissenschaftlichen Evaluation analysiert, wie häufig ein schriftlicher Selbstmanagementplan vom Patienten geführt wurde. Im Jahr 2012 führten 259 der 446 noch eingeschriebenen und bzgl. des Selbstmanagementplans auswertbaren Versicherten einen schriftlichen Selbstmanagementplan. Dies entsprach 58,07% [53,49%; 62,65%] aller Ende 2012 eingeschriebenen Asthmatiker (siehe Abbildung 15).



#### **Sterberate**

Im Verlauf der Beobachtungszeit verstarben insgesamt 7 der 894 eingeschriebenen Versicherten. Dies entsprach einer Sterberate von 0,78% [0,21%; 1,36%]. Bezogen auf ein Versichertenjahr wurde eine Sterberate von 0,34% [0,09%; 0,59%] ermittelt. Tabelle 18 zeigt die Ergebnisse der Sterberate in einer alters- und geschlechtsspezifischen Darstellung.

Tabelle 18: Sterberate bis zum 31.12.2012

		Anzahl gesamt	Anzahl verstorben	Anteil verstorben
	Eingeschriebene Versicherte	894	7	0,78%
	Frauen insgesamt	489	5	1,02%
	Männer insgesamt	405	2	0,49%
rate	Erwachsene (>=18 Jahre)	663	7	1,06%
Sterberate	Kinder und Jugendliche (zwischen 5 und 18 Jahren)	231	0	0,00%
	Alter 18 bis 40 Jahre	342	0	0,00%
	Alter 41 bis 65 Jahre	243	5	2,06%
	Alter größer 65 Jahre	78	2	2,56%



#### Ökonomie

Die wissenschaftliche Evaluation umfasst auch eine Analyse der jährlichen direkten Kosten der DMP-Betreuung (ohne Verwaltungskosten der Krankenkassen und ohne zahnärztlichen Bereich). Insgesamt entfielen 25,81% der jährlichen DMP-bezogenen Gesamtkosten der IKK gesund plus in der Region Bremen auf die stationäre Versorgung, 32,37% auf die ambulante Versorgung, 32,24% auf die Arzneimittel, 3,28% auf Heil- & Hilfsmittel sowie 6,31% auf sonstige Leistungen inklusive Krankengeld. Zur Vorstellung einer Größenordnung: Die Studie von Schramm et al. (2003) wies für Kinder und Jugendliche mit mittelschwerem allergischen Asthma Kosten in Höhe von 2.202€ pro Jahr aus und für Erwachsene in Höhe von 2.745€. 10

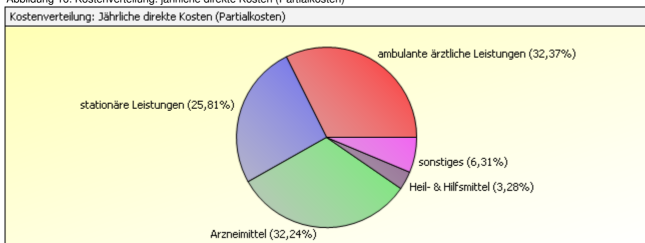


Abbildung 16: Kostenverteilung: jährliche direkte Kosten (Partialkosten)

#### Lebensqualitätsbefragung

Für eine repräsentative Zufallsstichprobe aller DMP-Versicherten (mit Einschreibung ab erstem Halbjahr 2009) wurde zum Zeitpunkt der Einschreibung eine Lebensqualitätsbefragung mittels SF-36-Instrumentarium durchgeführt. Die Stichprobe der Erstbefragten umfasste insgesamt 672 Patienten, denen der Fragebogen zugesandt wurde, wovon 101 (15,03% aller Befragten) den Fragebogen zurückschickten. Die patientenindividuelle Verlaufsbetrachtung erfolgt als Zweitbefragung nach einer zweijährigen Teilnahmezeit am DMP. Zum Zeitpunkt 31.12.2012 waren bereits Zweitbefragungen erfolgt. Die Skalenergebnisse können Werte zwischen 0 und 100 annehmen, wobei der Wert 100 der bestmögliche ist. Je höher der Skalenwert eines Versicherten, desto höher schätzt der Versicherte seine Lebensqualität in Bezug auf diese Skala ein. Der SF-6D-Gesamtindex nimmt Werte zwischen 0 und 1 an.

Der z-Wert zeigt dabei an, um wie viele Standardabweichungen ein konkretes DMP im Mittel von dem über alle Patienten einer Normpopulation (keine Chronikerpopulation) gebildeten Mittelwert abweicht. Ein positives Vorzeichen entspricht hier einem besseren Mittelwert eines DMP gegenüber dem Durchschnitt der Normpopulation.

Die Tabelle 20 zeigt bei vorhandenen Wiederholungsbefragungen (s. Tabelle 19) das Delta, d.h. die jeweils auf Patientenebene und dann über alle auswertbaren Patienten (mit vorliegenden beiden Werten, "n für Delta") gebildete Differenz zur Erstbefragung. Dabei werden diese Differenzen zum Einen für die einzelnen Subskalen, zum Anderen für den SF-6D-Gesamtindex gebildet.

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> Vgl. Schramm B et al. (2003), 120.



Tabelle 19: Ergebnisse der Erst- und Zweitbefragungen SF-36

	1. Befragung		2. Befragung	
	MW	z-Wert	MW	z-Wert
Körperliche Funktionsfähigkeit	72,47	-0,53	64,62	-0,87
Körperliche Rollenfunktion	64,04	-0,51	52,60	-0,85
Körperliche Schmerzen	63,62	-0,50	59,09	-0,70
Allg. Gesundheitswahrnehmung	53,95	-0,91	52,98	-0,95
Vitalität	47,57	-0,65	45,00	-0,77
Soziale Funktionsfähigkeit	76,11	-0,33	69,32	-0,64
Emotionale Rollenfunktion	62,72	-0,56	61,46	-0,60
Psychisches Wohlbefinden	61,91	-0,72	57,31	-0,97
Körperliche Summenskala	45,25	-	42,69	-
Psychische Summenskala	43,73	-	42,85	-
SF-6D	0,69	-	0,65	-

Tabelle 20: Delta der Befragungen SF-36

	2. Befragung vs. 1. Befragung	
	MW	n für Delta
Körperliche Funktionsfähigkeit	-5,59	18
Körperliche Rollenfunktion	-16,67	16
Körperliche Schmerzen	-3,67	18
Allg. Gesundheitswahrnehmung	-0,38	16
Vitalität	-4,02	17
Soziale Funktionsfähigkeit	-3,47	18
Emotionale Rollenfunktion	-1,96	17
Psychisches Wohlbefinden	-9,13	16
SF-6D	-0,03	15



#### C. Glossar

Allg. Allgemein

BHJ Beitrittshalbjahr

BVA Bundesversicherungsamt

bzgl. bezüglich

bzw. beziehungsweise

COPD chronisch obstruktive Lungenerkrankung (chronic obstructive pulmonary disease)

d.h. das heißt

DMP Disease Management Programm

FHJ Folgehalbjahr

HJ Halbjahr

i.V.m. in Verbindung mit

I/min Liter pro Minute

MNC Medical Netcare

SD Standardabweichung, Bsp. (+/- 1,4)

SF-36 Short-Form 36 (Fragebogen zur subjektiven Lebensqualität mit 36 Fragen)

SF-6D Short Form 6 Dimensions: aus ausgewählten Fragen des SF-36 aggregierter Indexwert

SGB V Sozialgesetzbuch Fünftes Buch

u.a. unter anderem

VHJ Versichertenhalbjahr

z Wert auf der z-Skala (MW = 0; SD = 1)

z.B. zum Beispiel

95% CI 95%-iges Konfidenzintervall, Bsp. [0,56; 0,78]



#### D. Bibliographie

Berdel D, Forster J, Gappa M et al. (2007). Asthma bronchiale im Kindes- und Jugendalter. S2-Leitlinie der Gesellschaft für Pädiatrische Pneumologie (GPP), der Gesellschaft für Pädiatrische Allergologie und Umweltmedizin (GPA), der Arbeitsgemeinschaft Asthmaschulung im Kindes- und Jugendalter (AGAS) und der Gesellschaft für Pädiatrische Rehabilitation. In: Monatsschrift Kinderheilkunde 155: 957-967. Auch online: www.appa-ev.de/leitlinien/gem. Leitlinie Asthma.pdf

Buhl R, Berdel D, Criée C-P et al. (2006). Leitlinie zur Diagnostik und Therapie von Patienten mit Asthma. Herausgegeben von der Deutschen Atemwegsliga und der Deutschen Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin e.V. In: Pneumologie 60:139-183.

Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF) (2009, 2. Aufl.). Nationale VersorgungsLeitlinie Asthma - Langfassung. Version 5, zuletzte geändert: August 2013. Auch online: http://www.versorgungsleitlinien.de/themen/asthma

Bungeroth U (2010, 2. Aufl.). BASICS Pneumologie. München.

Kriterien des Bundesversicherungsamtes zur Evaluation strukturierter Behandlungsprogramme. Version 5.4 vom 4. Dezember 2012.

Langen U, Schmitz R, Steppuhn H (2013). Häufigkeit allergischer Erkrankungen in Deutschland. Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1). In: Bundesgesundheitsbl 56:698-706.

RSAV Anlage 9 (zu §§28b bis 28g) Anforderungen an strukturierte Behandlungsprogramme für Patientinnen und Patienten mit chronischen obstruktiven Atemwegserkrankungen. In: BGBI. I 228.

Schramm B, Ehlken B, Smala A et al. (2003). Cost of illness of atopic asthma and seasonal allergic rhinitis in Germany: 1-yr retrospective study. In: Eur Respir J 21:116-122.

Auch online: www.ersj.org.uk/content/21/1/116.full.pdf