

Differenzierte opioidgestützte Behandlung – Optionen für eine Individualisierung

PD Dr. med. Marc Vogel, MScPH Bereich Abhängigkeitserkrankungen Psychiatrische Dienste Thurgau

Fosumos-GG 3.3.2021



Interessenskonflikte

- Beratende T\u00e4tigkeit f\u00fcr Mundipharma Int. und Novartis
- Kongressunterstützung Mundipharma Int.
- Research Grant Novartis



Inhalt

- Übersicht über verwendete Wirkstoffe
- Differenzierte Medikamentenwahl
- Wirkung
- Behandlungsfaktoren
- Nebenwirkungen
- Fazit



Die erste Frage geht an Sie

In Ihrer hausärztlichen Praxis stellt sich der 31 jährige Herr Maurer* vor. Seit vier Jahren konsumiert er Heroin nasal und intravenös, glgtl. auch Kokain und Alprazolam (Xanax). Er hat nun bemerkt, dass es zu Entzugserscheinungen kommt, wenn er kein Heroin einnimmt. In der Ihrerseits veranlassten Urinprobe sind Opiate und Benzodiazepine positiv. Wie gehen Sie weiter vor?

^{*)} alle Namen in der Präsentation geändert



Internetbasiertes dreisprachiges Referenzhandbuch

www.praxis-suchtmedizin.ch

https://praxis-suchtmedizin.ch/praxis-suchtmedizin/image 20180420

Diversifikationstabelle.pdf



Über Praxis Suchtmedizin

Veranstaltungen

Links

ntakt helr

DE FR IT

Spital Thurgau

PSYCHIATRISCHE DIENSTE

Alkohol

Cannabis

Designerdrogen

Geldspiele

Heroin

Einleitung

Erstbeurteilung Arzt

OAT Start in 1 Konsultation

OAT Start in 2 Konsultationen

Indikationsstellung

BUPRENORPHIN (Subutex®, Suboxone®, Buprenorphin Mepha®)

DIACETYLMORPHIN / HEROIN (Diaphin®)

METHADON (Ketalgin®, Methadon Streuli®)

LEVOMETHADON (L-Polamidon®)

SROM (Sevre Long®)

Abhängigkeit von opioidhaltigen Schmerzmitteln

Anmeldeformulare

Behandlungsvereinbarung

Beziehungsarbeit

Craving

Einlageblatt für Krankengeschichte

Entzug

Etiketten

Finanzielle Aspekte

Harmreduction

Hepatitis

HΙV

Höheres Lebensalter

Erstbeurteilung Arzt

Der Patient erlebt sich als "Notfall" und möchte "sofort" mit einer OAT beginnen:

- Die medizinischen Risiken eines raschen Beginns sind verschwindend klein (vgl. <u>Indikationsstellung</u>)
- · Die Risiken eines fortgesetzten, v.a. intravenösen Konsums sind wesentlich grösser

Neben den

- · allgemeinen Fragen, die sich der Arzt stellen soll:
 - · Habe ich genügend Zeit für einen (weiteren) Suchtpatienten?
 - Habe ich mit diesem Patienten bereits eine belastende Vorgeschichte (Diebstahl / Gewalt in der Praxis; ausstehende Rechnungen? Mehrere Therapieabbrüche)?
 - Erachte ich den Patienten als bündnisfähig?
 - Kann ich mir eine therapeutische Beziehung vorstellen?
 - Was spricht allenfalls f
 ür eine ambulante oder station
 äre abstinenzorientierte Behandlung (Abkl
 ärung der Gr
 ünde)?
 - Welches sind die Vorerfahrungen des Patienten mit OAT (bei Erstverordnung braucht es mehr Infos und Abklärungen)?

sollen beim Wunsch nach einem sofortigen Therapiebeginn folgende Faktoren bedacht und in der KG dokumentiert werden:

- Gibt es starke Indizien für eine etablierte Abhängigkeit?
- Erhöht ein rascher Behandlungsbeginn die Chancen einer Therapieaufnahme und späteren Therapie Adhärenz?
- Gibt es plausible Gründe, keine abstinenzorientierte Behandlung durchzuführen (z.B.)
 fehlender Wunsch des Patienten, schnellstmögliche Stabilisierung als prioritäres
 Ziel)?
- Ist der Patient zum jetzigen Zeitpunkt (cave Atemdepression bei zusätzlicher Opioidgabe) nicht zu intoxikiert (Alkohol, Benzodiazepine; Orientierung, Bewegung/Motorik, Wachheitsgrad, Sprache)?

Falls diese 4 Fragen mehrheitlich bejaht werden können, sollte aus suchtmedizinischer Sicht eine <u>OAT in der ersten Konsultation</u> begonnen werden:

- Falls die kantonale Gesetzgebung dies zulässt.
- Eine telefonische Anfrage bei Kantonsarzt lässt Doppelbezüge ausschliessen.

Ist auf Grund der Beantwortung oben erwähnter Fragen einen Schnellstart nicht möglich, kann alternativ dazu mit einem OAT Start in 2 Konsultationen begonnen werden.

Kant. Regelungen

Kantonsärzte

Suchtfachstellen

Strassenverkehrsämter

Motivierende

Gesprächsführung

E-Learning

Kurzintervention

Infos für Apotheker







ticino(addiction)







Medikamentenwahl in der OGB

Das konnte man nicht immer, oder?

- 1975: Revision des eidgenössischen Betäubungsmittelgesetzes
- 1976: erste opioidgestützte Substitutionsbehandlungen überwiegend mit Methadon, aber auch mit Dihydrocodein und vereinzelt Buprenorphin und Morphinen
- Methadon hat sich als Goldstandard durchgesetzt (obwohl bis heute nicht in der SL mit der Indikation Substitution aufgeführt)
- Andere altbekannte Opioide fanden erst in den letzten Jahren ihre Zulassung zur Substitutionsbehandlung





Welche Medikamente können Sie wählen?

Es stehen heute mehrere Medikamente für die OAT zur Verfügung:

Methadon	(seit 1976)
----------------------------	-------------

Levomethadon (seit 2015)

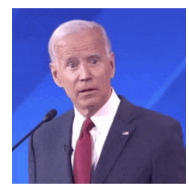
Buprenorphin (seit 2000)

Buprenorphin/Naloxon (seit 2017)

Retard. Morphine (seit 2013)

Diacetylmorphin (seit 1994/2009)

Hydromorphon (nur CA)



https://giphy.com/gifs/news-demdebate-democraticdebate-f9eYHO8RZ4zfc4unXx



https://media2.giphy.com/media/HCNe5FtsdCfRe/ 200w.webp? cid=ecf05e47lxj43enmfbc0j2tc7bhtreqdbpyese6lcap8ybi7&r id=200w.webp



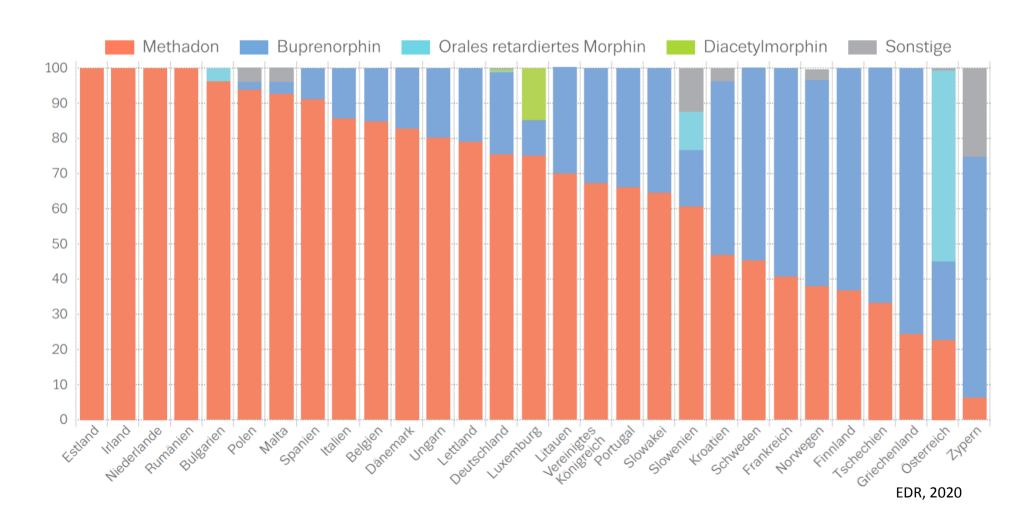
https://giphy.com/gifs/dance-make-again-



https://media3.giphy.com/media/3o85xDazgkTMedOX8A/200w.webp? cid=ecf05e47blm8ogx5630i15ygx287acbnf46gbpbs4diuocgd&rid=200w.webp



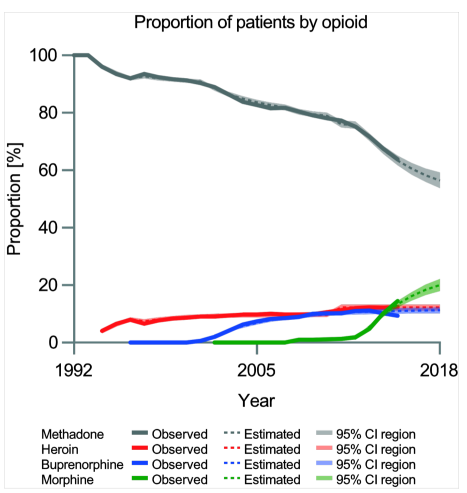
Opioidagonisten in der OGB Eine rationale und evidenzbasierte Wahl?





Anteil der verschiedenen Opioide in der OAT im Kanton Zürich

Zunehmend diversifizierte Behandlung



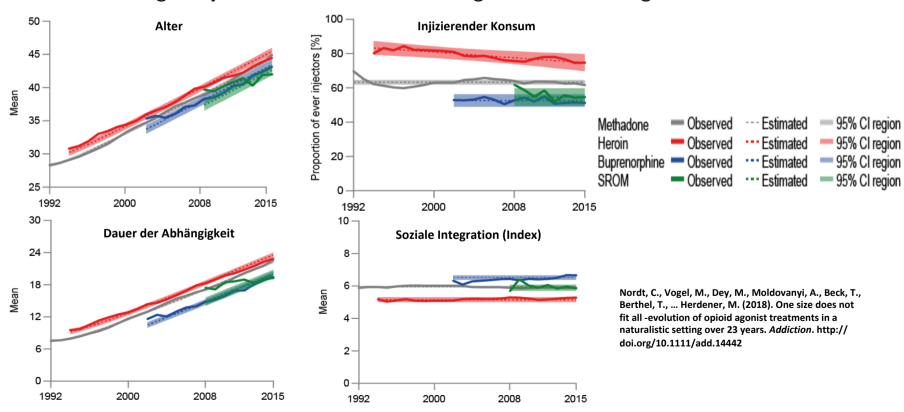
Nordt, C., Vogel, M., Dey, M., Moldovanyi, A., Beck, T., Berthel, T., ... Herdener, M. (2018). One size does not fit all -evolution of opioid agonist treatments in a naturalistic setting over 23 years. *Addiction*. http://doi.org/10.1111/add.14442



Unterscheiden sich die Patienten mit verschiedenen Agonisten?

Zürich 1992-2015

- BUP: jünger als Methadonpatienten, häufiger männlich, bessere soziale Integration
- SROM: jünger als Methadonpatienten, häufiger männlich
- Diaphin: im Vergleich zu Patienten mit anderen Substituten homogenste Gruppe, älter, häufiger injizierender Konsum, niedrigere soziale Integration





Substanzwahl Wunsch nach rationalen Kriterien

- Wirkung
- Behandlungsfaktoren
- Nebenwirkungen
- Aber: die zugelassenen Substanzen wirken auf Rezeptorebene unterschiedlich mit hoher interindividueller Varianz
- Wahl der Substitutionsmedikation ist eine klinische Entscheidung!
- Wichtige Implikationen für unsere PatientInnengespräche!
- Was müssen wir über die Substitutionsbehandlung und die einzelnen Opioidagonisten wissen, damit wir angemessen behandeln können?



Wirkung



Entrua allein

Outcome und Erfolgsraten verschiedener Therapien

Behandlungsverbleib und/oder Reduktion oder Sistierung des illegalen Opioidgebrauchs nach 52 Wochen

5-20%

_	Lilizog Giloli	J-20/0			
•	Abstinenzorientierte Psychosoziale Ansätze	5-30%			
•	• OGB				
	Methadon:	50-80%			
	Buprenorphin:	40-60%			
	Slow-release Morphin:	88%¹			
	Diacetylmorphin:	67-82% ²			

Antagonistenbehandlung

_	Naltrexon oral		10-30%
_	Naltrexon Dep	pot	45% ³

¹nach 22 Wochen ²in therapierefraktären Patienten ³russische Studie



Beck et al., 2014; Hser et al, 2013; Kreek et al. 1996, 2001, 2004, 2006; Krupitsky et al., 2013; Mattick et al., 2014; SAMHSA 2005; Vogel et al., 2016



Zurück zu Fall 1 Herr Maurer, 31-jährig

- Sie stellen die Diagnose einer Opioidabhängigkeit (Toleranzentwicklung, Entzugserscheinungen, Kontrollverlust liegen gesichert vor)
- Sie empfehlen dem Patienten den Beginn einer OGB mit Methadon, worauf er sich einlässt.
- Mit welcher Dosis starten Sie?
- Worauf müssen Sie noch achten?
- Welche Untersuchungen braucht es noch?

Home - News Alkohol Cannabis Designerdrogen Geldspiele Heroin Erstbeurteilung Arzt OAT Start in 1 Konsultation OAT Start in 2 Konsultationen BUPRENORPHIN (Subutex®, Suboxone®, Buprenorphin Mepha®) DIACETYLMORPHIN / HEROII METHADON (Ketalgin® Methadon Streuli®) LEVOMETHADON (L-Polamidon®) SROM (Sevre Long®) Abhängigkeit von opioidhaltiger Schmerzmitteln Behandlungsvereinbarung Beziehungsarbeit Craving Einlageblatt für Entzug Etiketten Finanzielle Aspekte Höheres Lebensalter Komorbidität Kontrazeption Langzeit-OAT Minimallabor / EKG Nachweisbarkeit OAT im Freiheitsentzug OAT im Spital OAT in stationären OAT und Arbeitsfähigkeit OAT und Interkulturalität OAT und Minderjährigkeit OAT und Reisen

ET ZUIELZI AKTUALISIETI. 14. ADTII ZUZU

OAT - Start in einer Konsultation

Start in einer Konsultation¹: Zeitbedarf etwa 20 min. Geeignet für Ärzte, die in der Verschreibung einer OAT routiniert sind.

Eigene Notizen in KG oder Einlageblatt Krankengeschichte

1. Konsultation

Patient wünscht sofort OAT

-> Motivation in der KG festhalten



Erstbeurteilung Arzt Information, Wahl des Opioidagonisten



Suchtfachstelle Somatik: Harmreduction: HIV / Hepatitis Status

Hep A/B Impfung;

Verhütung: Safe Sex

(Minimallabor); Hep. C Info;

· Kontakt aufrechterhalten

andere Lösung suchen

· Zusammenarbeit mit

Information an Patient (ev. MPA)

- Infoliste Patient:
- Methadon
- Levomethadon
- SROM
- Buprenorphin
- · Behandlungsvereinbarung
- Anmeldung Kantonsarzt: DAT und weitere verschreibungspflichtige

psychotropische Substanzen

- . Info MPA bzw. Apotheke (Rezept)
- Therapiestart mit:

20 - 30 mg Methadon oder

- 15 mg Levomethadon oder
- 200 mg SROM oder
- 2 mg / 8 mg Buprenorphin (Bup. nur, falls erste Entzugserscheinungen festzustellen
- · Einnahme unter Sichtkontrolle
- · bei Bedarf weitere:
- 20 mg Methadon oder
- 10 mg Levomethadon oder
- 200 mg SROM nach minimal 4 Std.

Cannabis

Designerdrogen

Geldspiele

Heroin

Erstbeurteilung Arzt

OAT Start in 1 Konsultation OAT Start in 2 Konsultationen

Indikationsstellung

BUPRENORPHIN (Subutex®, Suboxone®, Buprenorphin

DIACETYLMORPHIN / HEROIN

METHADON (Ketalgin®, Methadon Streuli®)

LEVOMETHADON (L-Polamidon®)

SROM (Sevre Long®)

Abhängigkeit von opioidhaltigen

Beziehungsarbeit

Etiketten

Höheres Lebensalte

Langzeit-OAT

Minimallabor / EKG

Nachweisbarkeit

OAT im Freiheitsentzug

OAT im Spital

OAT in stationären

OAT und Arbeitsfähigkeit

OAT und Interkulturalität

OAT und Minderjährigkeit

OAT und Reisen

Opioidintoxikation

Rapid Addiction Profile (RAP)

Rückfall / Vorfall Schmerztherapie und OAT

OAT - Start in 2 Konsultationen

Wird Ärzten empfohlen, die wenig Routine mit der Verschreibung einer OAT haben. Ermöglicht Rücksprache mit einer suchtmedizinisch erfahrenen Fachperson.

Zeitbedarf etwa 2 x 30 - 45 min

Eigene Notizen in KG oder Einlageblatt für Krankengeschichte

1. Konsultation

Patient wünscht OAT -> Motivation in der KG festhalten



Erstbeurteilung Arzt zur Indikation?

Methadon, Levomethadon, SROM oder Buprenorphin?



- Basisuntersuchung
- Somatostatus
- Minimallabor
- EKG
- · Psychiatrische Komorbidität
- Soziale Situation



- · Kontakt aufrechterhalten
- andere Lösung suchen (z.B. Heroinprogramm)
- Zusammenarbeit mit Suchtfachstelle

Zusammenarbeit mit

oder anderer spezialisierten

Heroingestützte Behandlung)

Behandlungszentren (z.B.

Suchtfachstelle/Psychiater/Infektiologie

. Somatik: Harmreduction --> HIV: Hepatitis Status (Minimallabor): Hep. C Info: Hep A/B Impfung; Verhütung; Safe





- Methadon
- Levomethadon
- SROM
- Buprenorphin
- Konform zu kant. Weisungen?



Schweregrad der Suchtkrankheit?

Score: Rapid Addiction Profile



Finanzielle Aspekte

2. Konsultation

Mit Patient OAT Infoliste: Methadon



Goldstandard Methadon

Wie gut ist das Medikament wirklich?

- Methadon stellt in der Substitution auch heute noch den Goldstandard dar
- Methadon ist effektiv und hat sich bestens bewährt
- Methadon ist mit Abstand am besten erforscht
- Sehr kostengünstig
- Klinisches Vorgehen: Nach positiver Urinprobe und bei nicht-intoxikiertem Patienten Beginn mit 20-30 mg Methadon unter Sicht
- Bei Bedarf nach frühestens 4 Stunden (Tmax!) erneute Gabe von 10-20 mg Methadon
- CAVE: Lange Halbwertszeit (24-36h) lebensbedrohliche Intoxikationen bei zu hoher Eindosierung zeigen sich aufgrund der Kumulation in der Regel erst am 2. oder 3. Tag!

Levomethadon (L-Methadon oder (R)-Methadon)

Dextromethadon (D-Methadon oder (S)-Methadon)

Alkohol

Cannabis

Designerdrogen

Geldspiele

Heroin

Einleitung

Erstbeurteilung Arzt

OAT Start in 1 Konsultation

OAT Start in 2 Konsultationen

Indikationsstellung

BUPRENORPHIN (Subutex®, Suboxone®, Buprenorphin Mepha®)

DIACETYLMORPHIN / HEROIN (Diaphin®)

METHADON (Ketalgin®, Methadon Streuli®)

Abgabemodalitäten

Aufklärung über

Toleranzabnahme

EKG: QT - Verlängerung durch Methadon

Fast metabolizer

Festlegung Startdosis

Infoliste für Patienten mit

Methadon

Interaktionen mit Methadon

Kontraindikationen

Kumulation

Nebenwirkungen

Stationärer Entzug

LEVOMETHADON (L-Polamidon®)

SROM (Sevre Long®)

Abhängigkeit von opioidhaltigen Schmerzmitteln

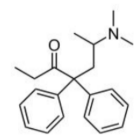
Methadon als Substanz

- Methadon (Ketalgin®, Methadon Streuli®) ist ein vollsynthetisch hergestelltes Opioid (chemisch heterogene Gruppe halbsynthetischer und synthetischer Substanzen, die morphinartige Eigenschaften aufweisen und an Opioidrezeptoren wirksam sind) mit starker schmerzstillender Wirksamkeit
- Methadon ist reiner Agonist am μ (Mü)-Opioid-Rezeptor und am χ (Kappa)-Opioid-Rezeptor
- Es hat als Medikament zur Behandlung der Opioidabhängigkeit im Rahmen der OAT seine Wirksamkeit bewiesen und wurde deshalb 2005 von der Weltgesundheitsorganisation (WHO) in die Liste der unentbehrlichen Arzneimittel der Weltgesundheitsorganisation aufgenommen

Chemie

- Methadon ist ein Razemat, ein Gemisch aus zwei spiegelbildlichen Molekülen, sogenannten Enantiomeren, die zu gleichen Anteilen mit je 50 Prozent vorliegen
- Levomethadon (linksdrehend) ist das wirksame R(-) Enantiomer. Das S(+)Enantiomer Dextromethadon (rechtsdrehend) hat nur 1/50 der analgetischen Wirkung und keine für die OAT benötigte Effekte

Strukturformel:



Summenformel: C21H27NO

Pharmakokinetik

- Die Opioidagonistenwirkung setzt ein bis zwei Stunden nach der oralen Gabe ein und hält bei Einmalgabe sechs bis acht Stunden an.
- Bei wiederholter Gabe ist die Wirkdauer durch das Erreichen des pharmakokinetischen Gleichgewichts ca. 24 Stunden.
- Methadon darf bei Schwangeren oder stillenden Müttern nur unter strenger Indikationsstellung und ärztlicher Überwachung angewendet werden, ist aber

Kant. Regelungen

Kantonsärzte

Suchtfachstellen

Strassenverkehrsämter

Motivierende Gesprächsführung

E-Learning

Kurzintervention

Infos für Apotheker





FOSUMIS

-O-FOSUMNW
FORUM SUCHTMEDIZIN NORDWESTSCHWEIZ



ticino(addiction)









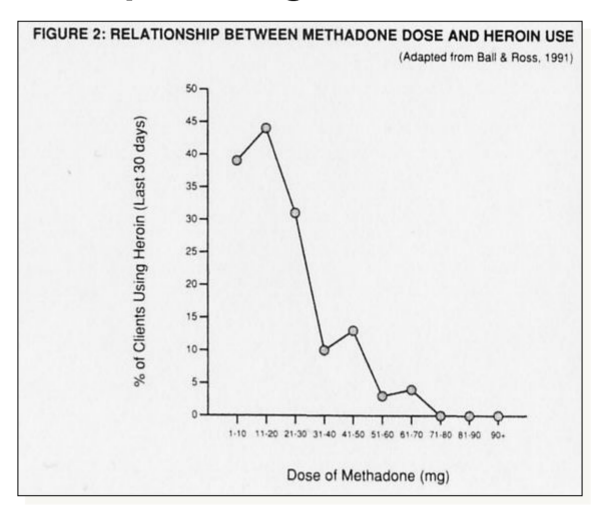
Klinischer Fall 1

Herr Maurer, 31-jährig

- Herr M. erscheint zuverlässig täglich zur Abgabe der Medikation.
- Sie steigern die Dosis gemäss den Empfehlungen um 10 mg Methadon täglich.
- Wie erkennen Sie die Zieldosis?



Eine adäquate Dosierung ist für den Therapieerfolg entscheidend!





Adäquate Dosis i.d.R. ≥ 70mg!

- die adäquate Dosis ist dann erreicht, wenn der Patient kein Craving nach Heroin mehr verspürt, ohne aber sediert zu sein. Das Fehlen von Entzugssymptomen allein ist nicht ausreichend!
- enorme individuelle Dosisunterschiede [Eap et al., 2000]
- viele Behandler dosieren bei einem gewichtigen Anteil der PatientInnen niedriger als 60 mg/d [Metaanalyse Methadon CH, Rehm & Uchtenhagen, 2001]
- aber: je höher die Dosis, desto höher die Haltequoten, desto bessere Behandlungsergebnisse [Christen et al., 1996, Liechti et al., 2000; Quammou Lewis et al., 1996]
- Dosissenkungen zur "Motivationsprüfung" sind kompletter Unfug und unethisch!



Klinischer Fall 1 Herr Maurer, 31-jährig



- Sie dosieren die Methadondosis auf 110 mg/d auf
- Im Verlauf stellt sich der Patient immer wieder aufgrund von Abszessen und Thrombophlebitiden bei Ihnen vor
- Er fragt wiederholt bei Ihnen und auf dem Notfall nach einer Verschreibung von Xanax® oder Dormicum®
- Eine von Ihnen initiierte stationäre (Teil-) Entzugsbehandlung wird von der Klinik beendet, da der Patient das mit Sirup versetzte Methadon im Mund geschmuggelt und anschliessend auf der Toilette injiziert hat
- Welche Möglichkeiten haben Sie?



Klinischer Fall 1 Herr Maurer, 31-jährig



- Rückblickend und in den Gesprächen mit dem Patienten wird klar, dass er auf eine rasche Anflutung der Opioide nicht verzichten kann.
- Um nicht zusätzlichen iatrogenen Schaden zu verursachen, verordnen Sie explizit flüssiges Methadon ohne Sirup (das Versetzen mit Sirup ist obsolet)
- In Bezug auf den Benzodiazepinbeikonsum beginnen Sie mit der Verordnung eines langwirksamen Benzodiazepins (z.B. Diazepam, Clonazepam, Alprazolam retard) mit dem Ziel einer Stabilisierung des Patienten, Vermeidung von Entzugssymptomen und Reduktion des nicht-verordneten Konsums kurzwirksamer und rasch anflutender Präparate mit hohem Schwarzmarktwert
- Es besteht die Indikation für eine Heroingestützte Behandlung mit Diacetylmorphin intravenös (>18 Jahre, seit 2 Jahren bestehende Opioidabhängigkeit, mind. 2 gescheiterte Therapieversuche, gesundheitliche oder soziale Folgeschäden)
- Der Patient hat Glück, dass er in der Nähe einer der Behandlungsstellen lebt, wo er seither weitgehend problemlos behandelt wird

Interessante Fragestellung:

Welche Rolle spielt die Anflutungsgeschwindigkeit bzw. das dabei erlebte subjektive Empfinden für den Behandlungserfolg?



Diacetylmorphin

- Diacetylmorphin bietet eine wichtige Alternative zu anderen Opioidagonisten.
- Diacetylmorphin stellt zur Zeit die einzige Behandlungsmöglichkeit dar, die eine **rasche Anflutung** mit Wahrnehmung eines "Highs" zulässt.
- Die stark reglementierte und kontrollierte Verabreichung von Diacetylmorphin ist **nur in dafür spezialisierten Zentren** zugelassen.
- Diese Behandlungsmöglichkeit steht somit **nicht flächendeckend** zur Verfügung.



Diversifikationsmöglichkeiten in SGB WIRKUNG

- Wirkung auf Konsum von Strassenheroin
 - → Alle zugelassenen Opioidagonisten zeigen ausreichende Wirkung
- Behandlungsretention
 - → Vor allem in der Eindosierungsphase zeigen die Buprenorphin-Präparate bei flexibler Dosierung etwas schlechtere Ergebnisse
- Therapieresistente Patienten
 - Die Heroingestützte Behandlung ist bei Patienten mit anhaltendem Beikonsum unter Behandlung mit anderen Substanzen oder abgebrochenen Therapien besonders effektiv
- Antidepressive/Anxiolytische Wirkung
 - → Methadon weist möglicherweise Nachteile auf gg. Morphin, Diacetylmorphin und Buprenorphin, möglicherweise Vorteile gg. Levomethadon, Mechanismus unklar



Fazit

Diversifikation bezogen auf die Wirkung

- Alle für die OAT zugelassenen Opioidagonisten sind von der Wirkung her etwa gleichwertig geeignet
- In der Praxis zählt der klinische Einzelfall!
- Bei fortgeführtem regelmässigem Beikonsum trotz adäquater
 Dosierung muss ein Wechsel des Opioidagonisten erwogen werden
- Bei therapieresistenten Fällen ist eine Heroingestützte Behandlung indiziert
- Bei Patienten, die mit Methadon oder Levomethadon substituiert werden und zu Depressionen oder dysthymen Zuständen neigen, sollte im gemeinsamen Gespräch zumindest über die Möglichkeit einer Umstellung auf Buprenorphin, Buprenorphin/Naloxon oder retardierte Morphine gesprochen werden.



Nebenwirkungen



Klinischer Fall 2

Frau Schmid, 45-jährig

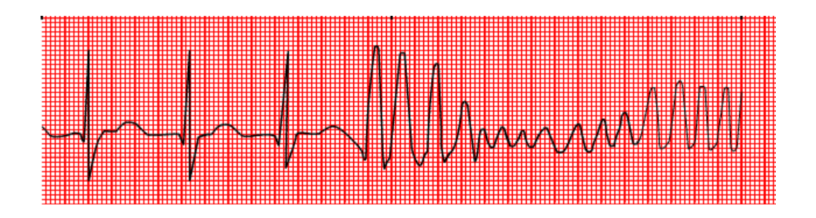
- Frau Schmid befindet sich schon länger in Ihrer OGB. Bei einer Dosis von 110 mg Methadon/d hat sie sich insgesamt gut stabilisieren können und den Konsum von Heroin und anderen Substanzen vollständig sistiert.
- Im Verlauf zeigten sich komorbide Störungen in Form einer kombinierten PS mit histrionischen und narzisstischen Zügen sowie einer rez. depressiven Störung. Sie etablierten folgende Medikation, unter denen sich die Symptomatik besserte:

Methadon 1%-Lösung 110 mg 1-0-0-0
 Quetiapin 25mg Tbl. 0-0-0-1
 Venlafaxin 150mg Kps. 1-0-0-0

 In dem von Ihnen gemäss den Empfehlungen durchgeführten EKG zeigt sich allerdings eine QTc-Zeit von 503 ms. Welche Möglichkeiten haben Sie?



Risiko für ...





Goldstandard Methadon

Wie gut ist das Medikament wirklich?

- Methadon stellt in der Substitution auch heute noch den Goldstandard dar
- Methadon ist effektiv und hat sich bestens bewährt
- Methadon ist mit Abstand am besten erforscht
- Sehr kostengünstig
- Im Vergleich zu anderen Substituten ungünstigeres Profil bezüglich UAW (unerwünschte Arzneimittelwirkungen), insbesondere:
 - Methadon-Interaktionen CYP P450
 - QTc-Zeit-Verlängerung
 - Ultra rapid Metabolizer unter Methadon

DEIN Grund, generell von Methadon auf "neue Substitute" umzustellen?

Levomethadon (L-Methadon oder (R)-Methadon)

Dextromethadon (D-Methadon oder (S)-Methadon)



Klinischer Fall 2 Frau Schmid, 45-jährig

- Zahlreiche Medikamente (und Drogen, z.B. Kokain) verlängern die kardiale Repolarisation und können Auslöser eines erworbenen Long-QT-Syndroms (LQTS) sein
- Quetiapin gestoppt und Venlafaxin ausgeschlichen
- QTc-Zeit Verlängerung bleibt bestehen: 506 ms
- Indikation f
 ür eine Umstellung gegeben. Welches Opioid kommt in Frage?



Klinischer Fall 2 Frau Schmid, 45-jährig

- Zahlreiche Medikamente (und Drogen, z.B. Kokain) verlängern die kardiale Repolarisation und können Auslöser eines erworbenen Long-QT-Syndroms (LQTS) sein
- Quetiapin gestoppt und Venlafaxin ausgeschlichen
- QTc-Zeit Verlängerung bleibt bestehen: 506 ms
- Indikation f
 ür eine Umstellung gegeben. Welches Opioid kommt in Frage?
- SROM, Buprenorphin, L-Polamidon



Klinischer Fall 2 Frau Schmid*, 45-jährig



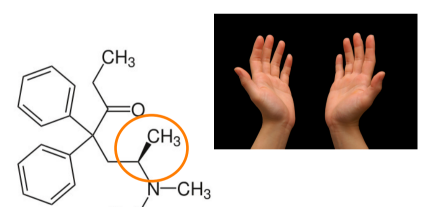
- Patientin möchte am liebsten weiterhin Methadon verschrieben bekommen.
- Vorschlag: Umstellung auf Levomethadon

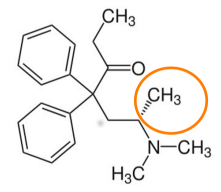


Levomethadon (L-Polamidon©)

- > L-Methadon
 - Analgesie
 - Anti-Tussivum
 - Keine relevante QTc Verlängerung

- > D-Methadon
 - Kaum Analgesie
 - Anti-Tussivum
 - QTc Verlängerung möglich





Levomethadon oder L-Methadon oder (R)-Methadon

Dextromethadon oder D-Methadon oder (S)-Methadon



Klinischer Fall 2 Frau Schmid, 45-jährig



 Nach einigen Aufklärungsgesprächen ist Pat. davon überzeugt, dass sie auf dieses Medikament umstellen möchte

⊃ Umrechnungsfaktor 2:1

Ausgangsdosis: Methadon 110 mg/d
 Umrechnung 110: 2 = 55
 Neu: Levomethadon 55 mg/d

- Problemlose Umstellung von einem Tag auf den anderen
- Pat. ist mit der Dosierung zufrieden, reduziert in der Folge auf 50 mg
- Normalisierung der QTc-Zeit im EKG: 453 ms



Levomethadon - Fazit

- Levomethadon wirkt klinisch gleich wie Methadon, zeigt aber ein günstigeres Nebenwirkungsprofil
- → Unter Levomethadon wird die Hälfte des bisher verschriebenen Methadons benötigt; Umrechnungsfaktor 2:1 (in Milligramm!)
- → Nach erfolgter Umstellung kann eine Fein-Justierung der Dosis notwendig werden.
- Continue to KK-Limitatio in der Schweiz, aber nicht in D: Zugelassen beim Vorliegen eines erhöhten Risikos für durch QTc-Verlängerung induzierte Herzrhythmusstörungen oder aufgrund der Substanzbelastung bei Hochdosierung von Methadon-Razemat (> 100 mg pro Tag) oder starken Nebenwirkungen unter Methadon-Razemat.
- ⊃ Leider steht in der Schweiz bis dato nur eine Trinklösung zur Verfügung, keine Tbl.; in D sind Tabletten in 5 mg, 20 mg und 30 mg erhältlich

Alkohol

Cannabis

Designerdrogen

Geldspiele

Heroin

Einleitung

Erstbeurteilung Arzt

OAT Start in 1 Konsultation

OAT Start in 2 Konsultationen

Indikationsstellung

BUPRENORPHIN (Subutex®, Suboxone®, Buprenorphin Mepha®)

DIACETYLMORPHIN / HEROIN (Diaphin®)

METHADON (Ketalgin®, Methadon Streuli®)

LEVOMETHADON (L-Polamidon®)

Abgabemodalitäten

Aufklärung über

Toleranzabnahme

EKG: QT - Verlängerung durch Levomethadon

Fast metabolizer

Festlegung Startdosis

Infoliste für Patienten mit Levomethadon

Interaktionen mit Levomethadon

Kontraindikationen

Kumulation

Levomethadon versus Methadon

Nebenwirkungen

Stationärer Entzug

SROM (Sevre Long®)

Levomethadon als Substanz

- Levomethadon (L-Polamidon®) ist ein vollsynthetisch hergestelltes Opioid (chemisch heterogene Gruppe halbsynthetischer und synthetischer Substanzen, die morphinartige Eigenschaften aufweisen und an Opioidrezeptoren wirksam sind) mit starker schmerzstillender Wirksamkeit
- Es ist ausschliesslich als Lösung zum Einnehmen erhältlich, die Konzentration beträgt 5mg/ml und ist damit doppelt so wirksam wie <u>Methadon</u>.
- Durch die tiefere Dosierung kann es in Folge zu einer besseren Verträglichkeit und zu einem geringeren Interaktionspotential kommen.
- Levomethadon ist ein reiner Agonist am μ (Mü)-Opioid-Rezeptor und am χ (Kappa)-Opioid-Rezeptor.
- Es hat als Heroin-Ersatzstoff im Rahmen von OAT seine Wirksamkeit bewiesen und ist in der Schweiz seit 2015 zur OAT von opioidabhängigen Patienten zugelassen.

Chemie

- Levomethadon ist das wirksame R(-)-Enatiomer von Methadon, einem Razemat (Gemisch aus zwei spiegelbildlichen Molekülen, sogenannten Enantiomeren, die zu gleichen Anteilen mit je 50 Prozent vorliegen).
- Das S(+)Enantiomer Dextromethadon (rechtsdrehend) hat nur 1/50 der analgetischen Wirkung und keine substituierenden Effekte.

Strukturformel:

Limitatio

Ein verschreibender Arzt muss beachten, dass mindestens eine der folgenden Voraussetzungen erfüllt ist, damit Schwierigkeiten bei der Übernahme der Krankheitskosten durch die Krankenkasse vermieden werden.

Starke Nebenwirkungen unter Methadon-Razemat

Kant. Regelungen

Kantonsärzte

Suchtfachstellen

Strassenverkehrsämter

Motivierende Gesprächsführung

E-Learning

Kurzintervention

Infos für Apotheker





FOSUMIS





ticino(addiction)







Klinischer Fall 3 Herr Wigger*), 48-jährig

- Ehemaliger Forstpraktiker und heutiger IV-Rentner, Einzelgänger, kaum Hobbies
- Mutter früh verstorben; Vater schwer alkoholabhängig
- 19-jährig erstmalig Heroinkonsum im Heim mit rascher Entwicklung einer Abhängigkeitserkrankung.
- Zunehmende Vermeidung gesellschaftlicher Zusammenkünfte, auffällige Zurückgezogenheit. Neben Opioidabhängigkeit Diagnosen einer sozialen Phobie und Panikstörung mit agoraphobem Vermeidungsverhalten.
- 1995 Beginn einer OGB mit Methadon, nach drei erfolglosen Entzugsbehandlungen. Seither in opioidgeschützter Behandlung mit psychosozialen und psychiatrischen Gesprächen.

^{*)} alle Namen in der Präsentation geändert



Klinischer Fall 3 Herr Wigger, 48-jährig

- Im Dezember 2018 Angabe zunehmender Schmerzen in der Magengegend, Sodbrennen und starke Übelkeit jeweils nach Einnahme von Methadon.
- Zudem übermässiges Schwitzen mit Zunahme des sozialphobischen Verhaltens.
- Gastroenterologische Problematik konnte ausgeschlossen werden.
- Patient wird darüber informiert, dass unter retardierten Morphinen ("SROM", zugelassen seit 2013) im Vergleich zu Methadon unerwünschte Nebenwirkungen weniger ausgeprägt auftreten können
- April 2019 Planung einer Umstellung auf SROM
- Der Patient äusserte daraufhin enorme Ängste und Bedenken vor der Umstellung.



Klinischer Fall 3

Herr Wigger, 48-jährig

- Die Umstellung auf SROM erfolgte nach sorgfältiger Absprache mit dem Patienten und nach mehrfacher und ausführlicher Aufklärung.
- Welchen Umrechnungsfaktor verwenden?
- Fachinfo: "Eine Umstellung von einer laufenden Substitutionsbehandlung mit Methadon auf SROM sollte von einem Tag auf den anderen im Verhältnis von 1:6-1:8 der letzten Methadondosis erfolgen."
- Umstellung von einem Tag auf den anderen: Methadon 120mg
 120 multipliziert mit Faktor 8 = 960 (aufgerundet 1000)
- Verordnung: SROM 200mg Kapseln 2 0 3



Klinischer Fall 3

Herr Wigger, 48-jährig

- Unmittelbarer Verlauf: Subjektiv deutlich verbessertes Empfinden, keine Beschwerden.
- Sämtliche gastrointestinalen Beschwerden verschwunden
- Keine Dosisanpassung notwendig.
- Weiterer Verlauf:
 - Seit Umstellung im April 2019 problemloser Verlauf ohne Angabe von Nebenwirkungen.
 - Seit August 2019 Versuch des Patienten auf eigene Initiative mit einmal täglicher Einnahme von 1000mg (SROM 200 mg Kps 5 0 0).
 - Seither einmal tägliche Einnahme beibehalten.



Vergleich Methadon und SROM Zusammenfassung aktueller Stand Literatur

- Gleiche Effektivität wie Goldstandard Methadon
- Subjektive Patientenzufriedenheit besser unter SROM
- QTc unter SROM rückläufig
- Unter SROM möglicherweise geringere Psychische Symptombelastung (GSI: Global Severity Index niedriger als unter Methadon)
- SROM vermag Craving nach Heroin besser zu unterdücken als Methadon



Slow-release oral Morphin (SROM)

- **3** gute und mindestens gleichwertige Alternative zum Methadon
- → Im Beratungsgespräch sollten Effektivität und Nebenwirkungen dem zu erwartenden Nutzen gegenübergestellt werden.
- ⇒ Ein- und Umstellung auf SROM ist unkompliziert (eine Ausnahme können Rapid Metabolizer mit extrem hohen Methadondosen darstellen).
- → Umrechnung von Methadon auf SROM im Verhältnis 1:6 1:8 (persönliche klinische Erfahrung deutet eher auf Faktor 1:8 bis 1:10 hin)
- ⊃ Nach erfolgter Umstellung ist oftmals eine Fein-Justierung der Dosis notwendig.
- ⇒ Bei adäquater Dosierung gelten unter SROM gleiche Behandlungsmodalitäten wie unter Methadon.



Ein paar Fragen zum klinischen Fall 3

Herr Wigger, 48-jährig

- Hätte Herr Wigger auch auf einen anderen Opioidagonisten umgestellt werden können?
- Wenn ja, welche wären in Frage gekommen?
 - Buprenorphin?
 - Buprenorphin/Naloxon?
 - Levomethadon?
- Rein hypothetisch: Würde unsere Entscheidung beeinflusst davon, wenn wir wüssten:
 - ... dass Herr Wigger unter äusserst starkem Schwitzen leidet?
 - ... mehrmals jährlich geschäftlich ins Ausland verreisen muss?
 - ... oder Herr Wigger vermutlich das SROM regelmässig auflöst und intravenös appliziert?
 - ... oder Herr Wigger beispielsweise eine starke Niereninsuffizienz aufweist?





Diversifikationsmöglichkeiten in SGB NEBENWIRKUNGEN (I)

Gefahr der Überdosierung (therapeutische Breite)

Duprenorphin ist den anderen Substituten überlegen. Aber bei erreichter Toleranz ist die Gefahr auch bei den anderen Substituten gering.

QTc-Zeit Verlängerung

⇒ Sind bei Methadon möglich, weshalb EKG-Kontrollen vor und während der Behandlung notwendig sind

Schwitzen*

Vorteile bei den retardierten Morphinen und Buprenorphin-Präparaten zu erwarten

Sedation*

➤ Keine Sedation unter Buprenorphin (per os). Allerdings fragliche Sedation bei den anderen Substituten bei entwickelter Toleranz und unter steady state-Bedingungen.

^{*}für diese Punkte gibt es nur wenig qualitativ hochwertige Evidenz.



Diversifikationsmöglichkeiten in SGB

NEBENWIRKUNGEN (II)

- Übelkeit/Erbrechen*
 - Mögliche Vorteile bei Buprenorphin
- Obstipation*
 - ⊃ Gemäss der wenig vorhandenen Literatur keine Vorteile eines Substituts alle Opioidagonisten können erhebliche Obstipation verursachen
- Schlafstörungen*
 - → Mögliche Vorteile bei Buprenorphin
- Libido/Sexualfunktion*
 - → Mögliche Vorteile bei Buprenorphin

^{*}für diese Punkte gibt es nur wenig qualitativ hochwertige Evidenz.



Diversifikationsmöglichkeiten in SGB NEBENWIRKUNGEN (III)

- Gewichtszunahme*
 - → Mögliche Vorteile bei Buprenorphin
- Gangunsicherheit bei Vorschädigung*x
 - → Mögliche Vorteile bei Buprenorphin
- Neurokognition
 - → Mögliche Vorteile bei Buprenorphin
 - → Alle Opioidagonisten sind Nichtbehandlung vermutlich (SROM, Diacetylmorphin) oder nachgewiesenermassen (Methadon, Levomethadon, Buprenorphin) überlegen

^{*}für diese Punkte gibt es nur wenig qualitativ hochwertige Evidenz.

xkeine Daten aus der opioidgestützten Behandlung



Fazit

Diversifikation auf Grund von Nebenwirkungen

- Vom Nebenwirkungsprofil her zeigen die Buprenorphinpräparate Vorteile gegenüber den anderen Substituten.
- Diese Feststellung beruht eher auf klinischer Erfahrung. Eine hochwertige Evidenz hierfür ist grossteils nicht erbracht.
- Insbesondere bei der Verschreibung von Methadon und etwas weniger bei Levomethadon muss vorhandenen oder neu auftretenden Nebenwirkungen Rechnung getragen werden.
- Prinzipiell müssen Nebenwirkungen erfasst und auch aktiv erfragt werden.
- Bei vorhandenen Nebenwirkungen kann die vorgeschlagene Diversifikationstabelle eine Entscheidungshilfe liefern.
- Entscheidend ist im Einzelfall stets die Klinik des betroffenen Patienten.



Behandlungsfaktoren



Klinischer Fall 3 Herr Wigger, 48-jährig

• Herr Wigger wünscht im Verlauf einen Abbau der OAT. Was empfehlen Sie ihm?



Opioidentzug

- Ist nicht Therapie der ersten Wahl, unabhängig von Alter, Geschlecht oder anderen Faktoren
- CAVE: Opioidabbau bedingt Verlust der Toleranz und somit ein deutlich erhöhtes Überdosisrisiko
- Ist assoziiert mit erh
 öhter Mortalit
 ät
- Kann ambulant über mehrere Monate oder stationär relativ rasch durchgeführt werden



Klinischer Fall 3

Herr Wigger, 48-jährig

- Sie klären Herrn Wigger über das Risiko eines Rückfalls nach Toleranzverlust auf und bieten ihm die Alternative einer stationären Aufnahme oder eines ambulanten Abbaus an
- Er entscheidet sich für einen ambulanten Abbau
- Sie reduzieren SROM zunächst in Schritten von 80-120 mg alle 3-4 Wochen, dann 60 mg, dann 30 mg
- Dabei begleiten Sie ihn engmaschig, um allfällige Schwierigkeiten frühzeitig zu erkennen. Sie fragen insbesondere nach Entzugssymptomen, Craving, Konsum auch von anderen Substanzen
- Sie verordnen ein niederpotentes Neuroleptikum in Reserve zur Bekämpfung von Entzugssymptomen (z.B. Truxal oder Quetiapin) und Magnesium zur Reduktion von Muskelkrämpfen
- Bei der Reduktion von 120 mg Sevre Long® auf 90 mg entwickelt Herr Wigger vergleichsweise starke Entzugssymptome
- Da keine kleineren Kapselgrössen von Sevre Long[®] verfügbar sind, bieten Sie dem Patienten eine **Umstellung** auf Methadon, Buprenorphin oder MST Continus[®] (off-label!) an
- Er entscheidet sich für eine Umstellung auf 80 mg MST, welches Sie als 40 mg zwei Mal am Tag verordnen (kürzere Halbwertszeit!) und in Schritten von 10 mg alle paar Wochen komplikationslos abbauen



Klinischer Fall 4 Frau Berger, 39-jährig

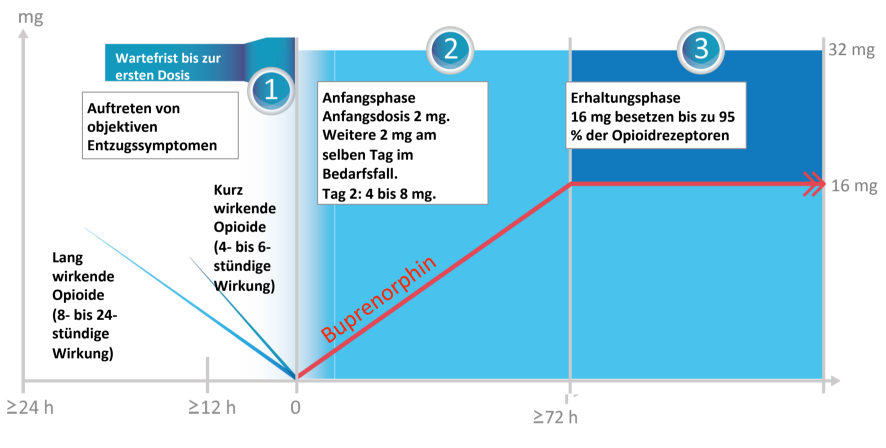


- Langjährige Opiatabhängigkeit, substituiert mit retard. Morph. 720mg/
- Bipolare affektive Störung (manisch depressiv), gegenwärtig remittiert
- Auffällige Persönlichkeit, «esoterisch angehaucht», häufig angetrieben, logorrhoisch, theatralisch
- Äussert differenziert den Wunsch, "wacher" und "klarer im Kopf" sein zu wollen
- Welche Opioidagonisten kommen in Frage?
- Äussert Wunsch nach Buprenorphin-Umstellung. Hat aber Angst vor den bevorstehenden Entzugserscheinungen.



Buprenorphin

Empfehlungen einer Herstellerfirma zur Induktion



Johnson RE et al. Drug Alcohol Depend 2003; 70: 59–77. Nielsen S et al. J Subst Abuse Treat 2012; 43: 285-290. SmPC Subutex®



Klinischer Fall 4 Frau Berger, 39-jährig



- Bekundet auf Anfrage spontan Interesse, die Umstellung ambulant mit der Berner Methode durchzuführen.
- Bisherige Substitutionsverordnung bleibt unverändert (SROM 720 mg)
- Buprenorphin in überlappender Verordnung:

Tag	Buprenorphindosis				
1	0.2 mg				
2	2x0.2 mg				
3	3x0.2 mg				
4	0.8 mg				
5	1.2 mg				
6	1.6 mg				
7	2 mg				
8	2.8 mg				
9	3.6 mg				
10	4.4 mg				
11	5.2 mg				
12	6.4 mg				
13	8 mg				
14	10 mg				
15	12 mg				
16	16 mg				
17	20 mg				



Klinischer Fall 4 Frau Berger, 39-jährig



- Insgesamt problemlose Aufdosierung auf Buprenorphin 20 mg
- Am letzten Tag der überlappenden Behandlung hatte die Patientin folgenden Verordnung:

- SROM 200mg Kps. 1 - 0 - 2

- SROM 120mg Kps. 0 – 0 - 1

- Buprenorphin 8 mg Tbl. sl 1-0-1

- Buprenorphin 2 mg Tbl. sl 1-0-1

- Das Weglassen der SROM-Medikation am n\u00e4chsten Tag verursachte keinerlei Schwierigkeiten.
- Die Patientin äusserte keine Entzugssymptome.



Wichtige klinische Erkenntnis Überlappende Eindosierung von BuP ist möglich

- Die überlappende Gabe von Buprenorphin zusätzlich zu Vollagonisten (Methadon, retard. Morph.) löst kaum Entzugssymptome aus, wenn das Medikament langsam eingeschlichen wird.
- ⇒ Faustregel: Beginn mit 0.2-0.4 mg und Steigerung um 20-30% jeden 2. Tag, Pausierung der Steigerung oder leichte Reduktion bei Entzugssymptomen
- ⇒ Wenn es die Situation erlaubt, kann den Pat. die Aufdosierungsverordnung mit ausreichend Buprenorphin mit nach Hause gegeben werden. Mit gelegentlichen Kontrollterminen, z.B. 1 x wöchentlich.
- ⇒ Beachte: Bis heute existiert keine wissenschaftliche Studie zu diesem Vorgehen. Somit ist die kombinierte Gabe von BUP zu einem Vollagonisten Off Label (⇒) Patienteninformation!)



Buprenorphin (BUP)

- ⇒ BUP bietet eine gute Alternative zu den Vollagonisten
- ⇒ Bezüglich Sicherheit und Nebenwirkungsprofil* ist BUP den anderen Substituten überlegen.
- ⊃ Die Eindosierung mit BUP ist komplex, die Behandlung jedoch nicht.
- Datienten müssen prinzipiell gut und wenn immer möglich mehrfach über die Eigenheiten des Buprenorphins **informiert** werden.
- ⊃ Experimentell zeigt die überlappende Umstellung mit folgendem Procedere (Berner Methode) kaum Entzugssymptome: Beginn mit 0.2 mg und Steigerung jeden Tag um 15-30%
- ⇒ Beachte(!): Die überlappende Umstellungsmethode ist derzeit Off Label. Fin wissenschaftlicher Nachweis fehlt.

^{*}für das Nebenwirkungsprofil gibt es nur wenig qualitativ hochwertige Evidenz.



Diversifikationsmöglichkeiten in SGB

BEHANDLUNG (I)

Galenik

Nachteile bei den Buprenorphinpräparaten und Levomethadon (nur in der CH)

Einnahmefrequenz

Die Einnahmefrequenz stellt keine Schwierigkeit dar, ausser beim Diacetylmorphin: bei Monotherapie mind. zwei- bis dreimal täglich

Preis

Tagesmedikationskosten von ca. CHF 2.- stehen diese Präparate konkurrenzlos zu den restlichen Substituten mit Tagesmedikationskosten zwischen CHF 12.- bis 14.-

Eindosierung

Dindosierung mit Buprenorphin ist komplex und stellt einen gewichtigen Nachteil gegenüber den anderen Substituten in der Medikamentenwahl dar! (Auch die Einstellung auf Diacetylmorphin i.v. ist komplex, ist aber deshalb spezialisierten Zentren vorbehalten.)



Diversifikationsmöglichkeiten in SGB BEHANDLUNG (II)

Medikamenten-Interaktionen

⇒ Stellen praktisch nur bei Methadon und reduziert bei Levomethadon ein eigentliches Problem dar: Methadon ist anfällig für CYP3A4-, CYP2B6- und CYP 2D6-Induktoren und -Inhibitoren sowie QTc-verlängernde Medikamente

Interindividuelle Variabilität

Stellt nur bei Methadon ein eigentliches Problem dar (weniger bei Levomethadon)

Niereninsuffizienz

Erhöhte Aufmerksamkeit bei Morphin-Präparaten notwendig

Leberzirrhose

Dei den Buprenorphinpräparaten sind erhöhte Plasmakonzentrationen möglich; Buprenorphin/Naloxon möglicherweise nachteilig, da auch höhere Plasmakonzentrationen v.a. von Naloxon erreicht werden; kontraindiziert bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung



Diversifikationsmöglichkeiten in SGB BEHANDLUNG (III)

Dosisreduktionen/Opioidentzug

Keine markanten Unterschiede bekannt, die ein Substitut favorisieren würden

Selbstbestimmungsmöglichkeiten/Autonomie

Starke Einschränkungen in der Heroingestützten Behandlung.

Mitgabe für Reisen/Weiterbehandlung im Ausland

Für Methadon und Buprenorphinpräparate in der Regel kein Problem. Bei den retardierten Morphinen möglicherweise problematisch, da in vielen Ländern für die SGB nicht zugelassen, dito für Levomethadon

Attraktivität auf dem Schwarzmarkt

⊃ Gegenwärtig ist in der Schweiz die Attraktivität vor allem für das retardierte Morphin und Diacetylmorphin hoch



Fazit Diversifikation in der Behandlung

- In der Behandlung zeigen sich die Buprenorphin-Präparate vor allem wegen der Galenik und der problematischen Eindosierung gegenüber den anderen Agonisten im Nachteil.
- Methadon ist für die Behandlung nach wie vor attraktiv, insbesondere auch wegen des sehr günstigen Preises. Klinisch müssen aber Medikamenteninteraktionen und die hohe interindividuelle Variabilität beachtet werden. Levomethadon stellt eine gute Alternative dar, falls die Substanz nicht prinzipiell gewechselt werden soll.
- Das retardierte Morphin zeigt sich bezüglich der Behandlungsanforderungen gegenwärtig als vorteilhaft und attraktiv, weil einfach zu handhaben, insbesondere auch in der Eindosierung oder Umstellung von einem anderen Opioid.



Implikationen für die Behandlung Grundprinzipien medizinischen Handelns

- Fundierte Aufklärung über Vor- und Nachteile der verschiedenen Substitutionsmedikamente
- Ebenfalls Aufklärung über Alternativen mit ihren Vor- und Nachteilen
- Ausarbeitung individueller Präferenzen unter Berücksichtigung des vorliegenden "Konsumverhaltens".
- > Persönliche Entscheidung der betroffenen Patientinnen und Patienten aufgrund der ihnen vorgelegten Informationen.
- "Ausprobieren" und mehrfaches Wechseln scheint vor dem Hintergrund nicht vorhandener eindeutiger Kriterien absolut legitim.



Sie sind hier: Fachleute > Empfehlungen > Opioidagonistentherapie (OAT)







	Methadon	Buprenorphin Subutex	Morphin Sevre-Long
Pharmakokinetik	Reiner Agonist am μ und κ Rezeptor. T ½ 24-72 Std.	Part. Agonist µ-Rez; Antagonist ĸ-Rezeptor. Lange Rezeptor- halbwertszeit → Abgabe jeden 23. Tag möglich	Reiner Agonist, ausgeprägt am µ und gering am ĸ Rezeptor. T½ 2-4 Std., aber enterohep. Kreislauf. Dosierung 1x/d
Wirkung /Nebenwirkung	Sedation "Scheibe"; Schwitzen	Klarer, "Realität". Weniger Schwitzen	Etwas klarer, "Realität". Weniger Schwitzen
Atemdepression	Ja	Gering; ceiling Effekt	Wie Methadon
Interaktionen	Ja, relevant, v.a. Psychopharmaka	Kaum; QTc Zeit weniger beeinflusst	Wenig; QTc Zeit wenig beeinflusst
Geeignete Patientengruppe	Co-Morbidität, die Sedation braucht)	Kurze Suchtphase, geringe Dosis, geringe Sedation, "Funktionieren" erwünscht; Polypharmazie; Sucht- Geriatrie? NW Methadon	geringe Sedation, "Funktionieren" erwünscht; Polypharmazie; Sucht- Geriatrie? NW Methadon
Obstipation Schlafstörung Libido	ausgeprägt möglich häufig eingeschränkt	weniger ausgeprägt weniger ausgeprägt wenig eingeschränkt	ausgeprägt möglich Einschränkung möglich
Einnahme	Schlucken	Sublingual ; 5 Min	Schlucken
Kosten	50mg / Tag = 1 - 2 Fr.	16mg / Tag = ca. 14 Fr. / Tag	600mg / Tag = ca. 14 Fr./Tag
Missbrauchsrisiko	Vorhanden	Vorhanden (geringer?)	Vorhanden
Wechsel Me \longleftrightarrow Bu Mo \longleftrightarrow Bu Me \longleftrightarrow Mo	Me → Bu: Schwierig falls > 30 mg Methadon	Bu -> Me / Mo geht gut	Me/Mo = 1/6 - 1/8

Thurgau KIZ Corona-Hotline Über uns Informationen für Stelleninteressierte Abklärungs- und Aufnahmezentrum Kriseninterventionszentrum Thurgau Abhängigkeitserkrankungen Team Alkoholentzug & Therapie Drogenentzug & Therapie ReThur Forensik Psychotherapie Allgemein- und Akutpsychiatrie Alterspsychiatrie & psychotherapie Forschung Ergänzende Dienste Spezialtherapien Ambulante Erwachsenenpsychiatrie

Psychiatrische Dienste

Station ReThur - Neu ab Anfang April 2021



Station für Psychotherapeutische Behandlung bei Abhängigkeit von illegalen Substanzen

Der Schwerpunkt der Behandlung auf S2-ReThur liegt auf der psychotherapeutischen Behandlung der Abhängigkeitserkrankung sowie den häufig bestehenden Begleiterkrankungen (zum Beispiel Persönlichkeitsstörungen, Depressionen, Traumafolgestörungen, Essstörungen, ADHS oder psychosomatische Erkrankungen). Wir wollen all den Patientinnen und Patienten ein Behandlungsangebot machen, welche sich eine zeitgleiche stationäre Behandlung ihrer Suchterkrankung und ihrer Begleiterkrankung wünschen bzw. wollen wir all denen Patientinnen und Patienten ein stationäres Psychotherapieangebot machen, welche sich nach der Entzugsbehandlung noch nicht zutrauen, ambulant weiterbehandelt zu werden.

Uns ist eine individuelle Beziehungs- und Behandlungsgestaltung, im Sinne einer Recoveryorientierung, sehr wichtig. Dabei steht die Sichtweise und das Erleben der Patientinnen und Patienten im Mittelpunkt. Mithilfe Ihres eigenen Genesungs- und Ressourcenpotentials und mithilfe der Behandlung wollen wir Sie

https://www.stgag.ch/fachbereiche/psychiatrische-klinik/psychiatrische-klinik-muensterlingen/abhaengigkeitserkrankungen/rethur/



Danke für Ihre Aufmerksamkeit!

Marc.Vogel@stgag.ch https://www.researchgate.net/profile/Marc Vogel

 https://praxis-suchtmedizin.ch/praxis-suchtmedizin/images/stories/ heroin/20180420_Diversifikationstabelle.pdf





Differentielle Indikation der zugelassenen Substanzen in der Opioid-Agonisten-Therapie

	Methadon-Racemat	Levomethadon	Morphin 24h retar- diert	Buprenorphin	Suboxone	Diacetylmorphin
Wirkung						
Wirkung auf Konsum von Strassenheroin	 Bei adäquater Dosierung ausreichend¹⁻³ 	— Bei adäquater Dosierung ausreichend ¹	- Bei adäquater Dosierung ausreichend ^{1,4}	 Bei adäquater Dosierung (>16mg) ausreichend³ falls volle agonistische µ- Rezeptor Wirkung benötigt wird, möglicherweise ungenügend⁵ 	— Bei adäquater Dosierung ausreichend ³ — falls volle agonistische μ- Rezeptor Wirkung benötigt wird, möglicherweise unge- nügend ⁵	Bei adäquater Dosierung ausreichend ⁶ möglicherweise den ande ren Substanzen überleger
Retention	 Bei adäquater Dosierung ausreichend¹⁻³ 	 Bei adäquater Dosierung ausreichend¹ 	– Bei adäquater Dosierung ausreichend ^{1,4}	- Bei adäquater Dosierung (>16mg) ausreichend ³ - möglicherweise etwas geringer in der Eindosie- rungsphase ³	- Bei adäquater Dosierung (>16mg) ausreichend ³ - möglicherweise etwas geringer in der Eindosierungsphase ³	 Bei adäquater Dosierung ausreichend⁶ möglicherweise den ande ren Substanzen überleger
Therapieresistente Patienten	– Keine Vorteile beschrieben	– Keine Vorteile beschrieben	– Keine Vorteile beschrieben	– Keine Vorteile beschrieben	– Keine Vorteile beschrieben	 Effektiv bei Patienten mit anhaltendem Beikonsum unter Behandlung mit an- deren Substanzen oder abgebrochenen Therapier
Antidepressive / Anxiolytische Wirkung	 Möglicherweise Nachteile gegenüber Morphin, Di- acetylmorphin und Bupren- orphin möglicherweise Vorteile gegen Levomethadon, Me- chanismus unklar⁷⁻¹⁰ 	 Möglicherweise nachteilig, assoziiert mit geringeren BDNF-Spiegeln^{7,11} 	– evtl. Vorteile gegenüber Methadon, Mechanismus unklar ^{8,9,12}	– evtl. Vorteile gegenüber Methadon ¹⁰ , Mechanismus unklar, Kappa-Rezeptor- Antagonismus diskutiert ¹³	 evtl. Vorteile gegenüber Methadon¹⁰, Mechanismus unklar, Kappa-Rezeptor- Antagonismus diskutiert¹³ 	– Vermutlich Vorteile geger über Methadon und Levo methadon ¹¹
Behandlung						
Galenik	 p.o. (Trinklösung / Tablet- ten)³ 	– p.o. (in der CH nur Trinklö- sung) ^{3,d}	– Kapseln ^a	– Sublingualtabletten ^b	– Sublingualtabletten ^f	– Ampullen, Tabletten IR/S
Einnahmefrequenz	– Mind. einmal täglich	– Mind. einmal täglich	– Mind. einmal täglich	– Einmal täglich bis alle drei Tage	– Einmal täglich bis alle drei Tage	Bei Monotherapie mind. zwei- bis dreimal täglich
Preis	- Sehr günstig (Tagesthera- piekosten bei 100 mg/d Tbl. 6 CHF, bei flüssiger Form ca. 2 CHF)	 Sehr günstig (Tagesthera- piekosten bei 50 mg/d ca. 2 CHF) 	– Teuer (Tagestherapiekosten bei 1000 mg/d ca. 14 CHF)	- Teuer (Tagestherapiekosten bei 24 mg/d ca. 13 CHF	- Teuer (Tagestherapiekosten bei 24/6 mg/d ca. 13 CHF	Teuer (Tagestherapiekost bei IR Tbl. 800 mg/d ca. 1 CHF), insb. auch Setting
Eindosierung	- Problemlos: dauert ca. 1 Woche ^{1,d} - CAVE: Kumulationsgefahr => "start low - go slow": interindividuelle Pharmako- kinetik und -dynamik ^{1,d}	- Problemios: dauert ca. 1 Woche ^{1,4} - CAVE: Kumulationsgefahr => "start low - go slow": interindividuelle Pharmako- kinetik und -dynamik ^{1,4}	– Problemlos: dauert ca. 1 Woche ^a	Komplex; nach 3-4 Tagen abgeschlossen Umstellung von anderem Vollagonisten dauert länger und beinhaltet dessen Abdosierung Berner Methode evtl. mit Vorteilen 14-15	- Komplex; nach 3-4 Tagen abgeschlossen - Umstellung von anderem Vollagonisten dauert länger und beinhaltet dessen Ab- dosierung - Berner Methode evtl. mit Vorteilen ^{14,55}	- Komplex - spezialisierten Zentren vorbehalten ^c



	Methadon-Racemat	Levomethadon	Morphin 24h retar- diert	Buprenorphin	Suboxone	Diacetylmorphin
Medikamenten-Interaktionen	 Anfällig für CYP3A4- und CYP2B6- und CYP 2D6- Induktoren und -Inhibitoren und QTc-verlängernde Me- dikamente^{1,5,16,17} 	– Geringer als Methadon- Racemat ^{1,17,18, d}	– Gering (Glucuronidierung) ^{1,a}	– Gering (Dealkylierung) ^{1,b}	– Gering (Dealkylierung) ^{1,f}	– Gering (Deacetylierung) ^{1,c}
Interindividuelle Variabilität	— Hoch ^{1,5,16,17,e}	– Weniger als Methadon ^{19,d}	– Gering ^{1,a}	– Gering ^{1,b}	– Gering ^{1,f}	– Gering ^{1,c}
Niereninsuffizienz	– Wenig Kumulationsgefahr	– Wenig Kumulationsgefahr	– Kumulationsgefahr	– Keine Kumulationsgefahr	– Keine Kumulationsgefahr	- Kumulationsgefahr
Leberzirrhose	- Vorsicht bei Dosisänderungen; - da die Langzeitwirkung auch von der Proteinbindung abhängt, kann die Anflutung rascher sein und die Wirkung kürzer anhalten, so dass eine Aufteilung der Dosis auf 2 Gaben pro Tag sinnvoll sein kann	- Vorsicht bei Dosisänderungen; - da die Langzeitwirkung auch von der Proteinbindung abhängt, kann die Anflutung rascher sein und die Wirkung kürzer anhalten, so dass eine Aufteilung der Dosis auf 2 Gaben pro Tag sinnvoll sein kann	– Keine Schwierigkeiten zu erwarten	– Erhöhte Plasmakonzentra- tionen möglich ^b	- Erhöhte Plasmakonzentrationen möglich! - möglicherweise nachteilig, da auchhöhere Plasmakonzentrationen v.a. von Naloxon erreicht werden - kontraindiziert bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung!	– Evtl. vorteilhaft
Wiedereindosierung nach verpassten Bezügen	 Möglicher Toleranzverlust muss wegen Gefahr einer Überdosierung berücksichtigt werden 	Möglicher Toleranzverlust muss wegen Gefahr einer Überdosierung berücksich- tigt werden	Möglicher Toleranzverlust muss wegen Gefahr einer Überdosierung berücksich- tigt werden	 Weniger problematisch bei geringerer Überdosisgefahr aufgrund des partiellen Agonismus 	Weniger problematisch bei geringerer Überdosisgefahr aufgrund des partiellen Agonismus	Möglicher Toleranzverlust muss wegen Gefahr einer Überdosierung berücksich- tigt werden
Dosisreduktio- nen/Opioidentzug	– Effektiv ²⁰ , vergleichbar mit Buprenorphin ²¹	– Effektiv, vergleichbar mit Buprenorphin	- Keine Daten vorliegend, klinische Erfahrung zeigt, dass SROM ähnlich effektiv wie Methadon oder Buprenorphin - kleinere Dosisreduktionen als 30mg zum Ende der Behandlung aufgrund Kapselkonzentration nur möglich, wenn diese off-label geöffnet werden oder auf nicht zugelassene SROM-Präparate umgestellt wird	- Effektiv, vergleichbar mit Methadon ²¹ - evtl. mit weniger Entzugssymptomen verbunden - Ausschleichen innerhalb weniger Tage durchführbar, daher kürzere Entzugsdauer möglich - falls zuvor Umstellung von anderem Opioid zu Buprenorphin notwendig, sind die Schwierigkeiten in der Umstellungsphase zu beachten	- Effektiv, vergleichbar mit Methadon ²¹ - evtl. mit weniger Entzugssymptomen verbunden - Ausschleichen innerhalb weniger Tage durchführbar, daher kürzere Entzugsdauer möglich - falls zuvor Umstellung von anderem Opioid zu Buprenorphin-Naloxon notwendig, sind die Schwierigkeiten in der Umstellungsphase zu beachten	Keine Daten vorliegend, klinische Erfahrung zeigt dass es möglich ist, sofern Dosis ausreichend langsam reduziert wird
Selbstbestimmungsmöglich- keiten / Autonomie	– Gegeben, Mitgaben im Rahmen der kantonalen Regelungen möglich	– Gegeben, Mitgaben im Rahmen der kantonalen Regelungen möglich	– Gegeben, Mitgaben im Rahmen der kantonalen Regelungen möglich	– Gegeben, Mitgaben im Rahmen der kantonalen Regelungen möglich	– Gegeben, Mitgaben im Rahmen der kantonalen Regelungen möglich	– Eingeschränkt, bei IV in der Regel Bezug unter Sicht mehrmals täglich, bei oral Mitgabe für maximal zwei Tage
Mitgabe für Reisen / Weiter- behandlung im Ausland	– Häufig möglich	 Da in vielen L\u00e4ndern f\u00fcr die OGB nicht zugelassen m\u00fcg- licherweise problematisch 	 Da in vielen Ländern für die OGB nicht zugelassen mög- licherweise problematisch 	– Häufig möglich	– Häufig möglich	– Nicht möglich



	Methadon-Racemat	Levomethadon	Morphin 24h retar- diert	Buprenorphin	Suboxone	Diacetylmorphin	
Nebenwirkungen							
Gefahr der Überdosierung (therapeutische Breite)	Vorhanden, insb. zu Beginn der Behandlung (aber bei erreichter Toleranz eher gering) ^{3,22}	Vorhanden, insb. zu Beginn der Behandlung (aber bei erreichter Toleranz eher gering) ^{5,2,3}	Vorhanden (aber bei erreichter Toleranz eher gering) ^{5 a}	Auch bei fehlender Toleranz nahezu ausgeschlossen (Ceiling-Effekt). 22:24.b CAVE: Kombination mit anderen atemdepressiven Substanzen	Auch bei fehlender Toleranz nahezu ausgeschlossen (Ceiling-Effekt). 122,24,f CAVE: Kombination mit anderen atemdepressiven Substanzen	– Vorhanden, insbesondere bei i.vApplikation ^{25c} – spezialisierten Zentren vorbehalten	
QTc-Zeit Verlängerung	 Möglich, EKG-Kontrollen vor und während der Be- handlung notwendig^{1,16,26,27} 	– Geringer als Methadon- Racemat ^{1,16,27,28d}	– Keine ^{29,30}	 In therapeutischen Dosie- rungen vermutlich nicht relevant^{1,26,31} 	 In therapeutischen Dosie- rungen vermutlich nicht relevant^{1,26,31} 	– Keine ²⁹	
Schwitzen*	 Mässig bis ausgeprägt^{1,30,32,33,e} 	– Mässig bis ausgeprägt ^{33,d}	– Mässig ^{30a}	– Mässig ³²	– Mässig ³²	– Mässig bis häufig ^{34,c}	
Sedation*	- Vorhanden	– Vorhanden	– Vorhanden	– Wenig	– Wenig	 Nach IV-Applikation ausge- prägt möglich, zwischen den Applikationen wenig 	
Übelkeit / Erbrechen*	 Bei flüssiger Form häufig, sonst möglich^{30,32} 	 Bei flüssiger Form häufig, sonst möglich 	– Möglich ³⁰	 Vorteile gegenüber Metha- don³² 	 Vorteile gegenüber Metha- don³² 	– Möglich ³⁴	
Obstipation*	– Vorhanden ^{32,33}	– Vorhanden ³³	– Vorhanden ³⁰	– Vorhanden ³²	– Vorhanden ³²	– Vorhanden ³⁴	
Schlafstörungen*	– Möglich ^{1,35}	– Möglich ¹	– Möglich ¹	 Möglich, evtl. weniger ausgeprägt als bei Metha- don¹ 	 Möglich, evtl. weniger ausgeprägt als bei Metha- don¹ 	– Möglich ¹	
Libido / Sexualfunktion*	– Einschränkung häufig ³⁶	 Einschränkung möglich; Vorteile gegenüber Methadon³⁷ 	– Einschränkung möglich ^{1,30}	 Vorteile gegenüber Methadon³⁶ 	– Vorteile gegenüber Methadon ³⁶	– Einschränkung häufig ³⁴	
Gewichtszunahme*	– Eher nachteilig ^{32,33}	– Eher nachteilig ³³	– Unklar	 Vorteile gegenüber Metha- don³² 	 Vorteile gegenüber Metha- don³² 	– Unklar	
Gangunsicherheit bei Vorschä- digung ^x	– Vermutlich erhöht	– Vermutlich erhöht	– Vermutlich erhöht	– Möglicherweise neutral	– Möglicherweise neutral	 Mindestens in der Phase nach Bezug erhöht 	
Neurokognition	– Vorteile gegenüber Nicht- behandlung ³⁸	– Vorteile gegenüber Nicht- behandlung ³⁸	Keine Daten vorhanden; Vorteile gegenüber Nicht- behandlung sind anzuneh- men	Vorteile gegenüber Nicht- behandlung und Methadon, möglicherweise Nachteile gegenüber Gesunden ³⁸	 Vorteile gegenüber Nicht- behandlung und Methadon, möglicherweise Nachteile gegenüber Gesunden³⁸ 	Keine Daten vorhanden; Vorteile gegenüber Nicht- behandlung sind anzuneh- men	

^{*}für diese Punkte gibt es nur wenig qualitativ hochwertige Evidenz. Es handelt sich daher um Empfehlungen aufgrund der klinischen Erfahrung und Einschätzung der Autoren.

^Xkeine Daten aus der Opioid-Agonisten-Therapie