

Addendum zu den S3-Leitlinien Morbus Crohn und Colitis ulcerosa: Betreuung von Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen in der COVID-19-Pandemie – offene Fragen und Antworten

Addendum to S3-Guidelines Crohn's disease and ulcerative colitis: Management of Patients with Inflammatory Bowel Disease in the COVID-19 Pandemic – open questions and answers

Autoren

Andreas Stallmach^{1*}, Andreas Sturm^{2*}, Irina Blumenstein³, Ulf Helwig⁴, Sibylle Koletzko⁵, Petra Lynen⁶, Carsten Schmidt⁷, Axel Dignaß^{8*}, Torsten Kucharzik^{9*}

Collaborators:

K. Aden, T. Andus, R. Atreya, F. Autschbach, O. Bachmann, D. Bettenworth, U. Böcker, B. Bokemeyer, T. Brechmann, P. Bufler, J. Büning, J. Däbritz de Laffolie, R. Ehehalt, Ph. Esters, K. Fellermann, St. Fichtner-Feigl, M. Götz, C. Gross, F. Hartmann, P. Hartmann, W. Häuser, K. Herrlinger, J. C. Hoffmann, S. In der Smitten, B. Kaltz, L. Kanbach, K. Kannengießer, K.-M. Keller, P. Kienle, J. Klaus, M. Kreis, A.-J. Kroesen, W. Kruis, T. Kühbacher, J. Langhorst, L. Leifeld, A. Lügering, Ch. Maaser, H. Matthes, G. Moog, J. H. Niess, J. Ockenga, C. Ott, A. Pace, J. Preiß, M. Reinshagen, E. Rijcken, E. Schnoy, A. Schreyer, B. Siegmund, E. F. Stange, J. Stein, N. Teich, A. Thomann, Ch. Treese, C. Veltkamp, J. Walldorf, S. Zeißig, J. Zemke

Institute

- 1 Klinik für Innere Medizin IV (Gastroenterologie, Infektiologie und Hepatologie), Universitätsklinikum Jena, Jena
- 2 Klinik für Innere Medizin, Schwerpunkt Gastroenterologie, DRK Kliniken Berlin | Westend, Berlin
- 3 Medizinische Klinik 1 (Gastroenterologie und Hepatologie, Pneumologie und Allergologie, Endokrinologie und Diabetologie sowie Ernährungsmedizin), Universitätsklinikum Frankfurt, Goethe-Universität, Frankfurt
- 4 Internistische Praxengemeinschaft Oldenburg, Oldenburg
- 5 Kinderklinik und Kinderpoliklinik im Dr. von Hauner Kinderspital, LMU Klinikum der Universität München, München
- 6 Deutsche Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselerkrankungen, Berlin
- 7 Medizinische Klinik II (Gastroenterologie, Hepatologie, Endokrinologie, Diabetologie und Infektiologie), Klinikum Fulda, Universitätsmedizin Marburg – Campus Fulda, Fulda
- 8 Medizinische Klinik I, Agaplesion Markus Krankenhaus, Frankfurt
- 9 Klinik für Innere Medizin Gastroenterologie, Klinikum Lüneburg, Lüneburg

Bibliografie

DOI <https://doi.org/10.1055/a-1193-5475>
 Z Gastroenterol 2020; 58: 672–692
 © Georg Thieme Verlag KG, Stuttgart · New York
 ISSN 0044-2771

Korrespondenzadresse

Andreas Stallmach
 Klinik für Innere Medizin IV
 Universitätsklinikum Jena, Am Klinikum 1, 07743 Jena
 Tel.: ++49/36 41/9 32 44 01
 Fax: ++49/36 41/9 32 42 22
Andreas.stallmach@med.uni-jena.de

 Supplemental Material:
<https://doi.org/10.1055/a-1193-5475>

ZUSAMMENFASSUNG

Die COVID-19-Pandemie ist ein weltweiter Ausbruch von neu aufgetretenen Infektionen mit dem SARS-CoV-2-Virus, von denen weltweit derzeit mehr als 10.670.000 Menschen erkrankt sind bzw. waren. In Deutschland leiden ca. 450.000 Patienten an einer chronisch entzündlichen Darmerkrankung; diese Patienten benötigen in der Regel eine kontinuierliche und kompetente Betreuung. Vor dem Hintergrund eines rasch zunehmenden Wissenszuwachses haben 68 Experten, die die derzeit gültigen Leitlinien der DGVS zum Morbus Crohn und zur Colitis ulcerosa erstellt haben, im Rahmen einer virtuellen Konferenz aktuelle und praxisnahe Empfehlungen formuliert,

* Die Erstautoren AS und AS sowie die Letztautoren AD und TK fungieren als gleichberechtigte Autoren.

um die Versorgung von CED-Patienten zu verbessern. Diese adressieren das Infektionsrisiko einschließlich des Risikos für besondere Gruppen, den möglichen Verlauf der Erkrankung und die Konsequenzen für die medikamentöse und die opera-

tive Therapie der Grunderkrankung sowie allgemeine Maßnahmen zur Infektionsprävention und adjuvante Präventions- und Therapiemöglichkeiten.

Herausgeber

Federführende Fachgesellschaft

Deutsche Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten (DGVS)

T. Brechmann (Bochum), A. Stallmach (Jena), B. Bokemeyer (Minden), K. Aden (Kiel), T. Andus (Stuttgart), R. Atreya (Erlangen), O. Bachmann (Pforzheim), D. Bettenworth (Münster), I. Blumenstein (Frankfurt am Main), U. Böcker (Berlin), J. Büning (Lübeck), A. Dignaß (Frankfurt), R. Eehalt (Heidelberg), P. Esters (Frankfurt), K. Fellermann (Freudenstadt), M. Götz (Böblingen), W. Häuser (Saarbrücken), F. Hartmann (Frankfurt), U. Helwig (Oldenburg), K. Herrlinger (Hamburg), J. Hoffmann (Ludwigshafen), K. Kannengiesser (Lüneburg), J. Klaus (Ulm), W. Kruis (Freimersdorf/Pulheim), T. Kucharzik (Lüneburg), T. Kühbacher (Nürtingen), J. Langhorst (Bamberg), A. Lügering (Münster), C. Maaser (Lüneburg), H. Matthes (Berlin), G. Moog (Kassel), J. Niess (Basel), C. Ott (Regensburg), A. Pace (Neumünster), J. Preiß (Berlin), M. Reinshagen (Braunschweig), C. Schmidt (Fulda), B. Siegmund (Berlin), E. Stange (Stuttgart), J. Stein (Frankfurt), A. Sturm (Berlin), N. Teich (Leipzig), A. Thomann (Mannheim), C. Treese (Berlin), C. Veltkamp (Heidelberg), J. Walldorf (Halle), S. Zeißig (Dresden)

Repräsentativität der Leitliniengruppe/Beteiligte Fachgesellschaften

- DGP (Deutsche Gesellschaft für Pathologie)/BDP (Bundesverband Deutscher Pathologen)
F. Autschbach (Heilbronn)
- DCCV e. V. (Deutsche Morbus Crohn/Colitis ulcerosa Vereinigung)
C. Groß (Berlin), S. In der Smitten (Berlin), B. Kaltz (Berlin), I. Kanbach (Berlin)
- DGAV (Deutsche Gesellschaft für Allgemein- und Viszeralchirurgie)
A. Kroesen (Köln), S. Fichtner-Feigl (Freiburg), M. Kreis (Berlin), P. Kienle (Mannheim), E. Rijcken (Münster)
- DGCH (Deutsche Gesellschaft für Chirurgie)
A. Kroesen (Köln), S. Fichtner-Feigl (Freiburg), M. Kreis (Berlin)
- DGK (Deutsche e. V. Gesellschaft für Koloproktologie)
A. Kroesen (Köln), S. Fichtner-Feigl (Freiburg), M. Kreis (Berlin), P. Kienle (Mannheim), E. Rijcken (Münster)
- DGEM (Deutsche Gesellschaft für Ernährungsmedizin)
J. Ockenga (Bremen)
- DGIM (Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin)
A. Stallmach (Jena)
- KN-CED (Kompetenznetz Darmerkrankungen)
B. Bokemeyer (Minden)

- DRG (Deutsche Röntgengesellschaft)
E. Schnoy (Augsburg), A. Schreyer (Brandenburg an der Havel)
- GPGE (Gesellschaft für pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung)
P. Bifulco (Berlin), J. Däbritz (Rostock), J. de Laffolie (Gießen), K. Keller (Wiesbaden), S. Koletzko (München)
- FACED (Fachangestellte für chronisch entzündliche Darmerkrankungen)
P. Hartmann (Minden), J. Zemke (Minden)

Die Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM) wurde bei den Leitlinienaktualisierungen Morbus Crohn und Colitis ulcerosa zur Mitarbeit an den Leitlinien eingeladen, konnte das Leitlinienvorhaben aber aufgrund personeller Engpässe nicht unterstützen. Daher wurde die DEGAM bei dem vorliegenden Addendum nicht beteiligt.

Geltungsbereich und Zweck

Die Infektion mit dem neuen SARS-CoV-2-Virus führt zu einem bisher unbekanntem Krankheitsbild, das als COVID-19 (**CO**rona **V**irus **D**isease-**2019**) bezeichnet wird und erstmals in der Region Hubei in China beschrieben wurde. Die Infektion entwickelte sich im Januar in China zur Epidemie, wurde am 30.01.2020 durch die WHO zur internationalen Gesundheitsnotlage und schließlich am 11.03.2020 zur Pandemie erklärt [1]. Am 28.01.2020 wurde über die erste Infektion in Deutschland berichtet. Laut der Risikobewertung des Robert Koch-Instituts (RKI) wurde am 26.05.2020 die Gefahr für die Gesundheit der Bevölkerung in Deutschland immer noch als hoch, für besondere Risikogruppen als sehr hoch eingeschätzt. In Deutschland sind etwa 450 000 Einwohner an einer chronisch entzündlichen Darmerkrankung (CED) erkrankt. Für die meisten Patienten beginnt die Erkrankung während der Schulzeit oder der Berufsausbildung und dauert während des gesamten Lebens an. Neben dem persönlichen Leiden verursacht die Erkrankung beträchtliche Kosten für die Gesellschaft. Für Patienten mit Morbus Crohn bzw. Colitis ulcerosa, die insgesamt zu 33–66 % bzw. 11–29 % mit immunsuppressiv wirkenden Medikamenten einschließlich der Biologika behandelt werden [2, 3], aber auch für die in die Behandlung eingebundenen Personen des Gesundheitssystems stellen sich vor dem Hintergrund der COVID-19-Pandemie viele Fragen.

Zielorientierung der Leitlinie

Vor diesem Hintergrund ist es das Ziel der Leitlinie, Empfehlungen auszusprechen und Handlungskorridore zu beschreiben. Dabei soll diese Leitlinie in der hausärztlichen, internistischen, chirurgischen, pädiatrischen und gastroenterologischen Praxis einfach anwendbar sein. Die Behandlung besonders schwerer oder komplizierter Fälle kann durch diese Leitlinie nicht abgebildet werden. Betrachtet werden in der Leitlinie Patienten jeden Alters mit einer CED.

Versorgungsbereich

Ambulant und stationär: hausärztlich, pädiatrisch, internistisch, chirurgisch und gastroenterologisch.

Anwenderzielgruppe/Adressaten

Die Leitlinie richtet sich an alle an der Diagnostik und Therapie von Patienten mit CED beteiligten Berufsgruppen (Internisten, Allgemein- und Viszeralchirurgen, Gastroenterologen, Pathologen, Fachassistenz CED), zudem Betroffene, Angehörige. Sie dient zur Information für Allgemeinmediziner, Kinder- und Jugendmediziner und Leistungserbringer (Krankenkassen, Rentenversicherungsträger).

Zusammensetzung der Leitliniengruppe/Beteiligung von Interessengruppen/methodisches Vorgehen

Die Leitung des Projekts erfolgte durch vier Hauptkoordinatoren (Axel Dignaß, (Frankfurt), Torsten Kucharzik (Lüneburg), Andreas Stallmach (Jena) und Andreas Sturm (Berlin)). Zur Erstellung des Addendums der bestehenden Leitlinie zum Morbus Crohn, die sich gegenwärtig in der Aktualisierungsphase befindet, und zur Colitis ulcerosa [4] wurden universitäre und nichtuniversitäre Ärzte, Klinikärzte und niedergelassene Ärzte aus dem Kreis aller Teilnehmer der beiden Leitlinien eingeladen.

Das Leitlinienaddendum enthält insgesamt 23 Empfehlungen.

► **Tab. 2** listet die 10 Kernaussagen auf. Insgesamt basiert das Leitlinienaddendum auf einem Konsensus einer interdisziplinären Expertengruppe. Vorab wurden die Themengebiete der einzelnen Kapitel für die aktuellen und praxisnahen Empfehlungen in einer virtuellen Konferenz formuliert und anschließend in einer ersten Delphirunde von der Leitliniengruppe abgestimmt und durch Autorenteams bearbeitet. Dazu wurde die den Kernaussagen zugrunde liegende Literatur basierend auf der aktuellen Datenlage nach den Richtlinien des Oxford Centre for Evidence-based Medicine – Levels of Evidence bewertet und daraus eine Empfehlungsstärke abgeleitet. [5] Die Kernaussagen wurden den AWMF-Vorgaben entsprechend mit einer Formulierung gemäß ihrer Empfehlungsstärke versehen. Eine starke Empfehlung entspricht in der Formulierung einem „soll“, eine Empfehlung einem „sollte“ und eine offene Empfehlung einem „kann“. Alle Empfehlungen, bis auf die Empfehlung 3.2, wurden in einer zweiten Delphirunde final von der Leitliniengruppe abgestimmt und konsentiert. Die Empfehlung 3.2 wurde aufgrund der Kommentare erneut überarbeitet, abgestimmt und konsentiert. Die Formulierung der Kernaussagen wurden basierend auf diesem Expertenkonsens bei einer Zustimmung von > 95 % aller 68 Experten als starker Konsens, bei 75–95 % als Konsens, bei > 50–75 % als mehrheitliche Zustimmung und bei < 50 % als kein Konsens gewertet (siehe ► **Tab. 1**).

Da für das Management von CED-Patienten mit COVID-19 keine randomisierten Studien gemäß der Evidenzlevel 1 oder 2 existieren, besteht insgesamt nur eine schwache Evidenz für alle Empfehlungen. Zu fast allen Themenbereichen stehen nur Beobachtungsstudien mit teils kleinen Fallzahlen und naturgemäß kurzen Beobachtungszeiträumen, Fallberichte, Expertenmeinungen oder Erfahrungen mit verwandten viralen Erregern zur Verfügung.

► **Tab. 1** Einteilung der Konsensstärke.

Konsens	%-Zustimmung
starker Konsens	> 95
Konsens	> 75–95
mehrheitliche Zustimmung	> 50–75
kein Konsens	< 50

Hinzu kommt, dass eine objektive Bewertung kaum zu erheben ist und wesentlich durch die Erfahrungen der Experten beeinflusst wird. Die bislang zu diesen Fragestellungen vorliegenden, meist epidemiologischen Studien hinsichtlich der untersuchten Patientenkollektive und Zielparameter sind sehr uneinheitlich. Vor diesem Hintergrund ist es den Autoren wichtig zu betonen, dass Handlungsempfehlungen meist auf persönlichen Erfahrungen und Analogieschlüssen zu anderen Krankheitsbildern beruhen. Unter Berücksichtigung der zahlreichen Fragen der behandelnden Ärztinnen und Ärzte, aber auch der Sorgen und Ängste der Patienten, die zu ungünstigen Entscheidungen, wie z. B. dem Absetzen der Medikation führen könnten, erscheint dieses Leitlinienaddendum aber gerade deshalb dringend notwendig.

Repräsentativität der Leitliniengruppe/Beteiligung von Patienten

Die Erstellung des Addendums erfolgte unter direkter Mitarbeit mehrerer Vertreter der Deutschen Morbus Crohn/Colitis ulcerosa Vereinigung (DCCV) e. V.

Externe Begutachtung und Verabschiedung

Verabschiedung durch die Vorstände der herausgebenden Fachgesellschaften/Organisationen

Im Anschluss an den Peer-Review-Prozess wurde die vollständige Leitlinie von den Vorständen aller beteiligten Fachgesellschaften begutachtet und konsentiert.

Darüber hinaus stand die Leitlinie für eine Woche als Konsultationsfassung zur Kommentierung auf der DGVS- und der AWMF-Website zur Verfügung. Alle Änderungsvorschläge wurden gesichtet und ggf. eingearbeitet.

Redaktionelle Unabhängigkeit und Finanzierung der Leitlinie

Die Nutzung der CGS-Plattform wurde durch die DGVS finanziert. Eine finanzielle Beteiligung Dritter erfolgte nicht. Alle Mandatsträger und Experten arbeiteten ausschließlich ehrenamtlich.

Darlegung von und Umgang mit Interessenkonflikten

Im Einklang mit dem AWMF-Regelwerk zum Umgang mit Interessenkonflikten haben vor Beginn der Delphirunde alle Teilnehmer Erklärungen auf dem entsprechenden AWMF-Formular abgegeben. Die Interessenkonflikte wurden von den Koordinatoren der Leitlinie

► **Tab. 2** Zentrale Empfehlungen des Addendums (hier die 10 wichtigsten Empfehlungen).

Nr.	Empfehlung	Zustimmungsgrad
1	In dieser S2k-Leitlinie besteht insgesamt eine nur schwache Evidenz für die Empfehlungen. Handlungsempfehlungen basieren meist auf persönlichen Erfahrungen und Analogieschlüssen zu anderen Krankheitsbildern. Notwendige Entscheidungen zur Anpassung der Therapie (medikamentös oder operativ) sollten somit immer der aktuellen Datenlage angepasst werden.	starker Konsens (98 %)
1.1	Patienten mit einer CED haben generell <u>kein</u> erhöhtes Risiko für eine Infektion mit SARS-CoV-2. Dennoch sollten Patienten sorgfältig individuelle Schutzmaßnahmen ergreifen.	starker Konsens (95 %)
1.2	Patienten mit einer CED und einer immunsuppressiven Therapie haben ein erhöhtes Risiko für eine SARS-CoV-2-Infektion und sollten deshalb sorgfältig individuelle Schutzmaßnahmen umsetzen. Der Grad der Risikoerhöhung scheint dabei für einzelne Immunsuppressiva unterschiedlich zu sein.	Konsens (86 %)
1.3	Patienten mit einer CED und einer SARS-CoV-2-Infektion haben unter bestimmten Bedingungen (Komorbiditäten/ Risikofaktoren) ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf der COVID-19-Erkrankung. Diese Patienten sollten sorgfältig bezüglich einer raschen Verschlechterung ihrer Erkrankung überwacht werden.	Konsens (93 %)
2.1	Während der Pandemie sollten Patientenvorstellungen in Einrichtungen des Gesundheitswesens restriktiv erfolgen. CED-Sprechstunden sollten unter Berücksichtigung der Dringlichkeit der Vorstellung und unter Optimierung der Infektionsschutzmaßnahmen wie räumlicher Distanzierung und nach Ausnutzen von Möglichkeiten der Telemedizin fortgeführt werden.	Konsens (86 %)
2.2	Während der Pandemie sollten sämtliche endoskopischen Untersuchungen unter besonderen Schutzmaßnahmen stattfinden. Das Ausmaß der Schutzmaßnahmen sollte risikoadaptiert erfolgen.	starker Konsens (98 %)
3.1	Patienten mit einer CED und einer immunsuppressiven Therapie haben generell kein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf einer SARS-CoV-2-Infektion. Eine immunsuppressive Therapie sollte deshalb bei einer leichten bis moderaten COVID-19-Erkrankung nicht reduziert werden. Eine Ausnahme bilden die länger dauernde Therapie mit systemischen Steroiden insbesondere in Dosierungen größer 20 mg Prednisonäquivalent/ Tag. Diese sollte daher möglichst vermieden oder, soweit klinisch vertretbar, reduziert und beendet werden.	Konsens (84 %)
3.2	Bei Patienten mit schwerer COVID-19-Erkrankung sollte die Therapie mit Thiopurinen, Methotrexat und Tofacitinib pausiert und nach Überwinden der Infektion wieder aufgenommen werden.	Konsens (94 %)
3.4	Während der SARS-CoV-2-Pandemie sollte eine Biologikatherapie mit zu erwartendem raschem Wirkeintritt gegenüber einer hochdosierten systemischen Steroidtherapie im akuten Schub bevorzugt eingesetzt werden.	Konsens (85 %)
4.3	Hospitalisierte Patienten mit einer CED und COVID-19-Erkrankung sollten mindestens eine Thromboseprophylaxe erhalten. Bei ambulanten COVID-19-erkrankten CED-Patienten sollte entsprechend ihres individuellen Risikoprofils und ihrer Begleitmedikation die Entscheidung für eine Thromboseprophylaxe großzügig getroffen werden.	starker Konsens (95 %)

und Frau Lynen gesichtet und der Leitliniengruppe vor Beginn der Delphirunde präsentiert. Die Interessenkonflikte wurden zunächst auf thematischen Bezug zur Leitlinie gesichtet und gemäß den AWMF-Kriterien als keine, gering, moderat oder hoch bezüglich der individuellen Empfehlung kategorisiert. Die Mandatsträger der Leitlinie gaben insgesamt eine Vielzahl von potenziellen Interessenkonflikten an. Nach Einschätzung der Leitliniengruppe stellen die interdisziplinäre Besetzung der Leitliniengruppe (einschließlich stimmberechtigter Patientenvertreter) und die selektive Literaturrecherche und deren Bewertung eine wichtige Maßnahme zum Ausgleich dieser potenziellen Interessenkonflikte dar. Mandatsträger mit personenbezogenen Zuwendungen (Zugehörigkeit zu Advisory Boards, Gutachter- und Vortragstätigkeit) wurden daher nach kritischer Bewertung durch die Leitliniengruppe nicht von den Abstimmungen ausgeschlossen, wenn die Art der Zuwendungen nicht einseitig (z. B. Zugehörigkeit zu mehreren Advisory Boards) und die wissenschaftliche Expertise nicht verzichtbar war. Finanzielle Zuwendungen, die ausschließlich wissenschaftlichen Institutionen zugeordnet werden konnten, führten nicht zu einer Stimmenthaltung (Drittmittel, Studienbeteiligung). Mandatsträger, deren

Interessenkonflikte nicht vorlagen, oder Mandatsträger mit Eigentümerinteressen (z. B. Patente, Aktienbesitz, Firmenzugehörigkeit) erhielten kein Stimmrecht. Nach Überprüfung aller Interessenkonflikte wurden keine Mandatsträger ausgeschlossen. Die Interessenkonflikte sind im Anhang veröffentlicht.

Verbreitung und Implementierung

Konzept zur Verbreitung und Implementierung

Das Addendum wird in der Zeitschrift für Gastroenterologie, im AWMF-Leitlinienportal (www.awmf.de) und auf der Homepage der DGVS (www.dgvs.de) veröffentlicht. Eine englische Übersetzung soll zur Verfügung gestellt werden. Für die Information von Laien oder Patienten wird auf die Homepage der Deutschen Morbus Crohn/Colitis ulcerosa Vereinigung – DCCV – e. V. (<https://www.dccv.de/betroffene-angehoerige/leben-mit-einer-ced/infektionskrankheitenimpfen/coronavirus/>) verwiesen.

Gültigkeitsdauer und Aktualisierungsverfahren

Die Gültigkeit des Addendums orientiert sich an der Gültigkeit der S3-Leitlinie Colitis ulcerosa und wird daher auf 3 Jahre geschätzt. Eine Überarbeitung wird durch den Leitlinienbeauftragten der DGVS initiiert werden. Sollte es zwischenzeitlich wichtige Neuerungen in der Therapie der COVID-19-Erkrankung geben, die eine kurzfristige Aktualisierung notwendig erscheinen lassen, entscheiden die Koordinatoren (A. Stallmach, A. Sturm, T. Kucharzik, A. Dignaß) gemeinsam mit der Leitlinienbeauftragten der DGVS (B. Siegmund) über die Notwendigkeit und die evtl. Inhalte einer Aktualisierung. Diese soll dann online im Leitlinienportal der AWMF und auf der Homepage der DGVS veröffentlicht werden.

Der Informationsstand zur SARS-CoV2-Infektion und zu COVID-19 kann sich rasch ändern; täglich erscheinen dazu neue wissenschaftliche Publikationen. Auch die offiziellen Handlungsempfehlungen des Robert Koch-Instituts (RKI: https://www.rki.de/DE/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/nCoV_node.html), der Weltgesundheitsorganisation (WHO: <https://www.who.int/emergencies/diseases/novel-coronavirus-2019>) und der DGVS (<https://www.dgvs.de/COVID-19/>) werden kontinuierlich überarbeitet und sollten im Bedarfsfall in ihrer aktuellen Fassung im Internet eingesehen werden.

Redaktioneller Hinweis

Geschlechtsneutrale Formulierung

Ausschließlich zum Zweck der besseren Lesbarkeit wird auf die geschlechtsspezifische Schreibweise verzichtet. Alle personenbezogenen Bezeichnungen in diesem Dokument sind somit geschlechtsneutral zu verstehen.

Partizipative Entscheidungsfindung

Alle Empfehlungen der Leitlinie sollten im Sinne einer partizipativen Entscheidungsfindung von Arzt und Patient und ggf. den Angehörigen bewertet und ggf. umgesetzt werden.

Einleitung

Die Infektion mit dem neuen SARS-CoV-2-Virus führt zu einem bisher unbekanntem Krankheitsbild, das als COVID-19 (**CO**rona **V**irus **D**isease-2019) bezeichnet wird und erstmals in der Region Hubei in China beschrieben wurde [6, 7]. Die Infektion wurde durch die WHO am 11.03.2020 zur Pandemie erklärt [1]. Das SARS-CoV-2-Virus, das bisher Menschen nicht infizierte, gehört zur großen Gruppe der Coronaviren, die Erkrankungen von einer normalen Erkältung bis zu schweren Krankheitsverläufen verursachen können. Verwandt mit dem SARS-CoV-2-Virus sind die Viren, die das Krankheitsbild des SARS (Schweres Akutes Respiratorisches Syndrom) und des MERS (*Middle East Respiratory Syndrome*) verursachen. Trotz der durch die Landesregierungen verordneten Maßnahmen der gesellschaftlichen Ausgangs- und Kontaktsperre und anderer Schutzmaßnahmen stieg die Rate der Patienten mit COVID-19-Erkrankungen kontinuierlich an; in

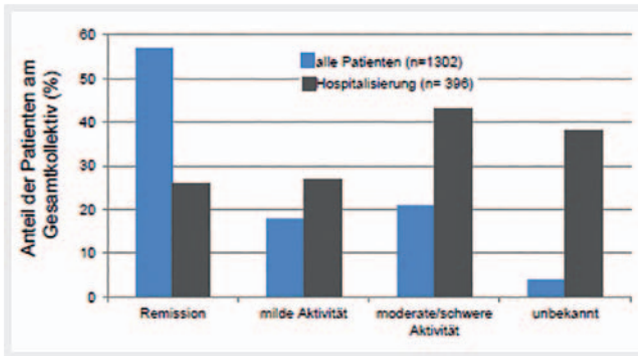
Deutschland erkrankten mehr als 173 000 Menschen, und 7881 Menschen verstarben an der Infektion (Stand 16.05.2020, RKI). [8]

Vor allem für Menschen mit CED stellen sich viele Fragen. Hilfreich wären evidenzbasierte Handlungsempfehlungen; aufgrund der zurzeit unzureichenden Datenlage mit meist Registerstudien basieren diese vor allem auf Expertenmeinungen und Analogien zu anderen infektiösen Krankheitsbildern. Kritisch anzumerken ist aber, dass fehlende Evidenzen nicht zwangsläufig durch einen Konsensusprozess zu ersetzen sind. Selbst unter Experten unterliegt eine solche Meinungsbildung kurzlebigen Zeitströmungen, und nicht jede Wissenslücke ist grundsätzlich füllbar. Insgesamt erscheint aber angesichts der Sorgen und Ängste der Patienten, die zu folgereichen Entscheidungen, wie z. B. dem Absetzen der Medikation führen können, und der offenen Fragen bei behandelnden Ärzten diese S2k-Leitlinie dringend notwendig.

EMPFEHLUNG 1

In dieser S2k-Leitlinie besteht insgesamt eine nur schwache Evidenz für die Empfehlungen. Handlungsempfehlungen basieren meist auf persönlichen Erfahrungen, Daten aus publizierten Fallserien und Registern sowie Analogieschlüssen zu anderen Krankheitsbildern. Notwendige Entscheidungen zur Anpassung der Therapie (medikamentös oder operativ) sollten somit immer der aktuellen Datenlage angepasst werden.
Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: starker Konsens (98%)

Die klinischen Manifestationen des Krankheitsbildes sind unspezifisch und hoch variabel. Sie reichen von asymptomatischen, milden Krankheitsbildern bis hin zu schweren Lungenerkrankungen mit ARDS, Multiorganversagen und Tod. Allgemeingültige Aussagen zum „typischen“ Krankheitsverlauf lassen sich nicht machen. Die kumuliert in China erfassten Patienten (n = 55 924) berichteten am häufigsten über Fieber und Husten. Rund 80% der Erkrankungen verliefen mild bis moderat. Als „mild“ werden Krankheitsverläufe ohne klinische oder radiologische Zeichen einer Pneumonie bezeichnet, „moderat“ Erkrankte haben eine leichte Pneumonie, die sich nach radiologischen Kriterien auf weniger als die Hälfte der Lunge ausdehnt; die Patienten geben keine Atemnot an und weisen eine Sauerstoffsättigung im Blut von über 93% auf [9]. Bei 14% der Patienten verlief die Erkrankung schwer (mit Atemnot, Sauerstoffsättigung unter 94% oder Lungeninfiltraten in mehr als der Hälfte der Lunge), aber nicht lebensbedrohlich. In 6% der Fälle war der klinische Verlauf kritisch bis lebensbedrohlich (Lungenversagen, septischer Schock oder multiples Organversagen, ausgedehnte Thrombembolien). In einer Kohorte von 651 Patienten wiesen 74 (11,4%) gastrointestinale Symptome (Übelkeit, Erbrechen und Diarrhoe) auf, die auch den Symptomen eines akuten Schubs bei bekannter CED entsprechen können [10]. Bei 40 Patienten mit gesicherter CED und begleitender COVID-19-Erkrankung wurden Diarrhoen bei 21% beschrieben [11]. Daten aus dem weltweiten IO IBD-Register, in dem Mitte Mai 2020 über 1300 Patienten mit bekannter CED und nachgewiesener COVID-19-Erkrankung dokumentiert werden, beschreiben, dass sich zum Zeitpunkt der COVID-19-Erkrankung 59% der Patienten in Remission be-



► **Abb. 1** Krankheitsaktivität bei Patienten mit CED und COVID-19-Erkrankung. Der überwiegende Teil der CED Patienten erkrankt an COVID-19 in einer Phase der Remission. Patienten mit moderater bis schwerer CED-Krankheitsaktivität werden häufiger hospitalisiert [12].

fanden, 18% wiesen eine milde und 20% eine moderate Aktivität der Grunderkrankung auf. Die Mehrzahl der Patienten wurde weiter ambulant betreut; tendenziell werden mehr Patienten mit CED und moderater bzw. hoher Krankheitsaktivität bei COVID-19 hospitalisiert (siehe auch ► **Abb. 1**) [12]:

Der Pathomechanismus der gastrointestinalen Symptomatik bei COVID-19-Erkrankung ist unklar. Das SARS-CoV-2-Virus bindet an den ACE2-Rezeptor, der im gesamten Gastrointestinaltrakt, d. h. vom Ösophagus bis um Rektum, exprimiert ist, und dringt so in die Zelle ein. Diese direkten Schäden aufgrund invadierender Viren können so stark ausgeprägt sein, dass sich Patienten mit einer hämorrhagischen Colitis präsentieren [13]. Auch gibt es Patienten, bei denen der Virusnachweis im Rachenabstrich oder Sputum negativ war, die aber einen positiven Virusnachweis im Stuhl hatten [14]. Möglicherweise spielt eine sekundäre Malabsorption aufgrund geschädigter Enterozyten eine Rolle [15].

Außerhalb von Wuhan/Hubei gibt es Beobachtungen, dass der Anteil milder Verläufe höher als 80% ist. Naturgemäß hängt die Höhe einer Prozentangabe von der Stichprobengröße und dem Umstand ab, wie Patienten identifiziert wurden (Massenscreening oder symptomorientiertes Vorgehen). In allen Publikationen zeigt sich jedoch eine ähnliche Häufigkeitsverteilung der Symptome [16–19] (siehe ► **Abb. 2**).

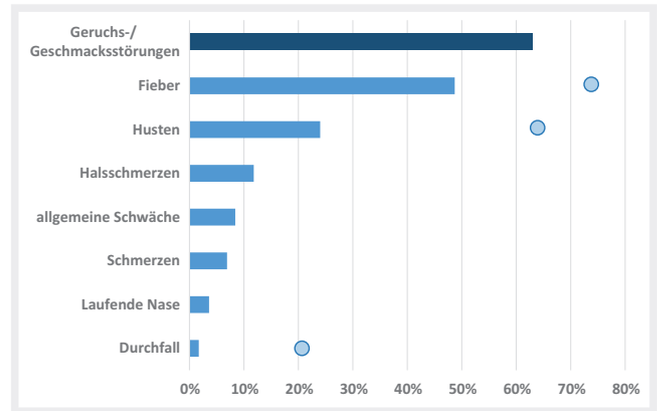
Kapitel 1: Risiko für eine COVID-19-Erkrankung bei Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen

EMPFEHLUNG 1.1

Patienten mit einer CED haben generell kein erhöhtes Risiko für eine Infektion mit SARS-CoV-2. Dennoch sollten Patienten sorgfältig individuelle Schutzmaßnahmen ergreifen.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: starker Konsens (95%)

Systematische Befragungen von Patienten mit CED belegen, dass diese sich große Sorgen machen, dass bei ihnen ein erhöhtes Risiko



► **Abb. 2** Symptome von Patienten mit COVID-19. (Daten des ECDC, 2020: „The European Surveillance System (TESSy) [20]. Die Angaben zu den Beeinträchtigungen des Geruchs-/Geschmackssinns stammen aus verschiedenen europäischen Studien [21]. Symptome einer Fallserie von CED-Patienten sind als Punkte dargestellt [11].

für eine Infektion mit SARS-CoV-2 besteht [22]. **Erste epidemiologische Daten zeigen, dass CED-Patienten kein erhöhtes Risiko für eine COVID-19-Erkrankung haben.** So wurde aus der IBD Elite Union, dem siebtgrößten CED-Zentrum in China, das mehr als 20 000 Patienten betreut, kein Fall einer COVID-19-Erkrankung bei CED-Patienten beschrieben [23]. In Italien wurde in einer systematisch betreuten Kohorte von 522 Patienten kein Fall identifiziert [24]; eine größere Kohorte aus Madrid mit 1918 CED-Patienten weist 12 COVID-19-Infektionen aus; dieses entspricht einer Inzidenz von 6,1 COVID-19-Infektionen auf 1000 CED-Patienten bei einer Inzidenz in der Gesamtbevölkerung von 6,6/1000 [25]. In einer noch größeren Kohorte aus Nancy (Frankreich) und Mailand (Italien) mit 6000 Patienten wird über eine Inzidenz von 2,5/1000 CED-Patienten bei einer Inzidenz von 1,7/1000 in der Normalbevölkerung berichtet [26]. Die Schwäche aller dieser Untersuchungen ist jedoch, dass nur symptomatische Patienten erfasst wurden und nicht die Gesamtkohorte getestet wurde.

Das selektive Testen von nur symptomatischen Patienten erklärt zumindest partiell, dass der Anteil der **Kinder und Jugendlichen** an den COVID-19-Erkrankten weltweit sehr niedrig ist. Obwohl Kinder im Allgemeinen anfälliger für Infektionen sind, weisen inzwischen zahlreiche Untersuchungen darauf hin, dass es sich bei der SARS-CoV-19 Infektion anders verhält. Kinder scheinen sich seltener zu infizieren [27, 28] und haben im Fall einer Infektion meist einen milden Krankheitsverlauf. Die im Mai im Deutschen Ärzteblatt publizierte Zahlen aus Deutschland geben einen Anteil von 3% Kinder und Jugendliche aller dem RKI gemeldeten Patienten mit nachgewiesener SARS-CoV-2-Infektion an, obwohl diese Altersklasse 13% der Gesamtpopulation entspricht. Von 128 stationären pädiatrischen Patienten waren zwei Drittel Säuglinge und Kleinkinder und nur ein Drittel Schulkinder und Jugendliche. Die meisten Patienten waren nicht wegen COVID-19 hospitalisiert, 17% zeigten keine COVID-typischen Symptome, nur 5% wurden beatmet und ein Kind verstarb [29]. Ein ähnliches Bild mit Hinweis auf einen leichteren Krankheitsverlauf beim Kind im Vergleich zum Erwachsenen, ergibt sich bei den 1302 im Secure-IBD-Register gemeldeten CED-Patienten mit COVID-19;

61 (4,7%) waren jünger als 20 Jahre, davon mussten nur vier stationär aufgenommen werden, keiner wurde intensivpflichtig [12]. Die IBD-Arbeitsgruppe der ESPGHAN trug die bisherigen Erfahrungen aus Wuhan in China und Süd-Korea zusammen. Von dort wurde von keinem infizierten Kind mit CED berichtet [30]. Von acht in Europa gemeldeten pädiatrischen CED-Patienten mit COVID-19 hatten alle einen milden Verlauf der Infektion, obwohl alle mit Immunsuppressiva behandelt waren [30]. Zusammenfassend scheinen Kinder und Jugendliche mit CED ein geringes Risiko für einen symptomatischen oder schweren Verlauf einer SARS-CoV-2-Infektion zu haben. Wie häufig Kinder im Fall einer asymptomatischen Infektion Ausgangspunkt einer Infektionskette sind, konnte unter den Bedingungen der letzten Wochen mit Schließung von Kitas, Kindergärten und Schulen nicht untersucht werden. Nach dem jetzigen Wissensstand können Kinder ohne Komorbiditäten für ein erhöhtes Risiko eines schweren COVID-19-Verlaufs am Schulunterricht teilnehmen, wenn dort die empfohlenen Vorsichtsmaßnahmen eingehalten werden können. Ob die Rückkehr von Klein- und Vorschulkindern, die sich nicht an Hygiene- und Abstandsregeln halten, eine deutliche Risikoerhöhung für eine SARS-CoV-2-Infektion für CED-Patienten oder für an CED erkrankte Geschwister oder Eltern darstellt, kann zum Zeitpunkt der Abfassung der Leitlinie nicht eingeschätzt werden. Letztlich wird die Frage des Risikos für eine SARS-CoV-2-Infektion in den verschiedenen Altersklassen unabhängig von Symptomen erst durch große epidemiologische Untersuchungen bei Einsatz hoch sensitiver und spezifischer serologischer Tests beantwortet werden können.

Für die Bewertung des Risikos für eine SARS-CoV-2-Infektion sind aber auch andere virale Infektionen, die über den oberen Respirationstrakt aufgenommen werden, von besonderem Interesse. So ist ein erhöhtes Risiko für Patienten mit CED, an Influenza zu erkranken bzw. aus diesem Grund hospitalisiert zu werden, beschrieben [31]. Weiterhin beschreiben Ko und Mitarbeiter für CED-Patienten im ersten Krankheitsjahr eine Hospitalisierung aufgrund von Infektionen bei 7,9%; dabei ist mehr als 1/3 durch Infektionen des Respirationstrakts bedingt [32].

Um das Risiko für eine COVID-19-Erkrankung zu minimieren, sind als wichtigste Maßnahmen hygienische Händedesinfektionen, das Einhalten eines Abstandes ($\geq 1,5\text{--}2\text{ m}$) zu anderen Personen, die Eingrenzung sozialer Kontakte und das Verzichtens auf Reisen zu nennen. Die konsequente Umsetzung dieser Empfehlungen wird auch durch ein aktuelles Positionspapier der ECCO betont [33]. Aufgrund einer Studie aus China wird spekuliert, dass bei konsequenter Umsetzung der Schutzmaßnahmen CED-Patienten vor einer COVID-19-Erkrankung geschützt werden können [34]. Verschiedene Studien zeigen, dass durch Händewaschen unter Verwendung von Seife (mindestens 15 Sekunden) die Häufigkeit von grippeähnlichen Infektionen signifikant reduziert wird [35]. Eine weitere – allerdings kontrovers diskutierte – Maßnahme ist das Tragen einer Mund-Nasen-Bedeckung (MNB). Das RKI empfiehlt ein generelles Tragen der MNB in bestimmten Situationen im öffentlichen Raum als einen weiteren Baustein, um Risikogruppen zu schützen und den Infektionsdruck und damit die Ausbreitungsgeschwindigkeit von SARS-CoV-2 in der Bevölkerung zu reduzieren. Diese Empfehlung beruht auf einer Neubewertung der zunehmenden Evidenz, dass ein hoher Anteil von Übertragung-

gen bei hoher Viruslast unbemerkt bereits 2–3 Tage vor dem Auftreten von Krankheitssymptomen erfolgen kann.[36, 37]. Zu betonen ist, dass der Schutzeffekt nicht auf die Protektion des MNB-Trägers selbst (als eines potenziell gefährdeten Patienten), sondern auf den Schutz des Kollektivs vor dem potenziell infektiösen MNB-Träger abzielt. Von Patienten wird aber auch immer wieder hinterfragt, ob z. B. spezielle filtrierende Halbmasken (sogenannte FFP2-Masken) notwendig oder hilfreich sind, um einen individuellen Schutz zu erreichen. Dazu gibt es keine belastbaren Daten. Wichtig in dem Zusammenhang erscheint aber die Beobachtung, dass bei Krankenhauspersonal, das einen unerkannt an COVID-19 erkrankten Patienten auf der Intensivstation versorgt hatte, innerhalb eines 14-tägigen Nachbeobachtungsintervalls keine Infektionen aufgefallen sind. Dabei wurde in 85% der potenziellen Infektionsexpositionen lediglich eine chirurgische Mund-Nasen-Maske getragen [38]. Die Verwendung von FFP2-Masken bei CED-Patienten ohne besondere Risikoexposition zum Eigenschutz ist somit nicht nachweisbar indiziert.

EMPFEHLUNG 1.2

Patienten mit einer CED und einer immunsuppressiven Therapie haben ein erhöhtes Risiko für eine SARS-CoV-2-Infektion und sollten deshalb sorgfältig individuelle Schutzmaßnahmen umsetzen. Der Grad der Risikoerhöhung scheint dabei für einzelne Immunsuppressiva unterschiedlich zu sein.

Empfehlungsgrad EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (86%)

Zur tatsächlichen Höhe des Infektionsrisikos fehlen spezifische epidemiologische Daten für Patienten mit CED mit immunsuppressiver Therapie, die eine konkrete Risikoabschätzung für die Infektion mit SARS-CoV-2 möglich machen. Die Zahl der Patienten mit Biologikatherapie bzw. klassischer Immunsuppression in den oben erwähnten Kohorten ist niedrig; teilweise wurde diese mit Beginn der Pandemie abgesetzt; somit sind die Fallzahlen zu niedrig, um verlässliche Aussagen zu machen. Ohne Zweifel ist insgesamt das Risiko für bakterielle und virale Infektionen bei Patienten mit einer immunsuppressiven Therapie bzw. einer Steroidmedikation signifikant erhöht; diese bedingen auch eine erhöhte Mortalität[39]. Epidemiologische Studien aus der Lombardei in Italien zu 1193 Patienten mit Psoriasis und Biologika ergeben ein erhöhtes Risiko für eine Infektion, aber nicht für einen schweren Verlauf im Sinne einer Notwendigkeit für eine intensivmedizinische Betreuung oder Tod (siehe auch ► **Tab. 3**) [40].

Seit langer Zeit ist bekannt, dass eine Steroidmedikation, insbesondere in Dosierungen über 20 mg/Tag Prednisolonäquivalent, das Risiko für opportunistische Infektionen einschließlich Influenzainfektionen und schwerer Pneumonien erhöht und eine signifikant gesteigerte Häufigkeit von Hospitalisierungen und eine erhöhte Mortalität bedingt [41–44]. In einer großen Fallkontrollstudie mit 140.000 Patienten mit CED war eine Steroidmedikation ein unabhängiger Risikofaktor für eine Influenzainfektion (Odds Ratio, 1,22; 95%-KI: 1,08–1,38) [31]. Somit muss eine Steroidmedikation, insbesondere in höheren Dosierungen, als ein Risikofaktor für eine COVID-19-Erkrankung angenommen werden.

► **Tab. 3** Risiko für SARS-CoV-2-Infektionen bei Patienten mit Psoriasis und Biologikatherapie. Angegeben ist das relative Risiko im Vergleich zur Gesamtpopulation [40].

Parameter	Risiko	95%-Vertrauensintervall	P-Wert
Positiver SARS-CoV-2-Test	3,43	2,25–5,73	<0,0001
Quarantäne zu Hause	9,05	5,61–14,61	<0,0001
Hospitalisierung	3,59	1,49–8,63	0,0044
ITS-Aufnahme	3,41	0,21–54,55	0,3861
Tod	0,41	0,003–6,59	0,5306

Auch die Medikation mit Thiopurinen geht mit einer Risikoerhöhung für virale Infektionen einher [45]. Ob das Risiko für Infektionen mit respiratorischen Viren dabei erhöht ist, ist unklar [46]. Im Vergleich zu einer Thiopurin-Monotherapie ist die Anti-TNF-Therapie mit einem niedrigeren Risiko für virale Infektionen (HR: 0,57; 95%-KI: 0,38–0,87) assoziiert [47]. Für ein insgesamt erhöhtes Risiko für respiratorische Infektionen unter einer Anti-TNF-Monotherapie gibt es keine Hinweise. Allerdings weist die Untersuchung von Kirchgerner et al. ein erhöhtes Risiko für opportunistische virale Infektionen unter einer Anti-TNF-Monotherapie im Vergleich zu nicht exponierten Patienten mit CED auf [47]. Eine COMBO-Therapie aus Anti-TNF-Antikörper plus klassischem Immunsuppressivum (meist Azathioprin/6-Mercaptopurin oder Methotrexat) ist mit einem höheren Risiko für opportunistische Infektionen verbunden als eine Anti-TNF-Monotherapie (Hazard Ratio [HR]: 1,96; 95 %-KI: 1,32–2,91). Dabei sind ältere, multimorbide Patienten besonders gefährdet [48].

Zurzeit werden verschiedene JAK-Inhibitoren vor dem Hintergrund des Zytokinsturms bei Patienten mit schwerer COVID-19-Erkrankung in klinischen Studien getestet (siehe unten). Wichtig ist aber auch, dass in frühen Phasen viraler Infektionen die Interferonmedierte Transkription über die JAK-STAT-Signalkaskaden zur Hochregulation von Genen führt, die die Abtötung von Viren in infizierten Zellen vermitteln [49]. Als Konsequenz kann eine JAK-STAT-Blockade zu einer verminderten interferonvermittelten antiviralen Antwort führen. So sind virale Infektionen (einschließlich Herpes Zoster und Herpes simplex) für 10 % der ambulant erworbenen und 5 % der beatmungsassoziierten Pneumonien bei Patienten auf der Intensivstation ursächlich [50]. Vor diesem Hintergrund sollten JAK-Inhibitoren mit Vorsicht eingesetzt werden [51].

Die Behandlung mit Vedolizumab erhöht das Risiko für Infektion im Respirationstrakt nicht [52]. Auch für Ustekinumab scheint kein erhöhtes Risiko für Infektionen vorzuliegen. So zeigen in einer Übersichtsarbeit zusammengestellte Daten zu Patienten mit Psoriasis-Arthritis [53] bzw. ältere Ergebnisse aus dem PSOLAR-Register insgesamt keine Risikoerhöhung für Ustekinumab im Vergleich zu Basistherapeutika, auch wenn zu der Häufigkeit respiratorischer Infektionen in den Studien nicht dezidiert Stellung genommen wird [53]. ► **Abb. 3** fasst das Risiko für virale Infektionen in Abhängigkeit von einer medikamentösen Therapie schematisch zusammen.

Substanz	Risikoerhöhung für (opportunistische) virale Infektionen
Mesalazin	➡
Budesonid	➡
Steroide (> 20 mg/Tag)	⬆️ ⬆️
JAK-Inhibitoren (Tofacitinib)	⬆️ ⬆️
COMBO-Therapie (anti-TNF / Immunsuppressivum)	⬆️ ⬆️
anti-TNF-Antikörper	➡ — ⬆️
Vedolizumab	➡
Ustekinumab	➡

► **Abb. 3** Risikoerhöhungen für virale Infektionen bei Patienten mit CED in Abhängigkeit von der medikamentösen Therapie. Modifiziert nach den Empfehlungen der „International Organization for the Study of Inflammatory Bowel Disease (IOIBD) [54].

EMPFEHLUNG 1.3

Patienten mit einer CED und einer SARS-CoV-2-Infektion haben unter bestimmten Bedingungen (Korbiditäten/Risikofaktoren) ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf der COVID-19-Erkrankung. Diese Patienten sollten sorgfältig bezüglich einer raschen Verschlechterung ihrer Erkrankung überwacht werden.

Empfehlungsgrad: EL4/Zustimmungsgrad: Konsens (93 %)

Im Gegensatz zu vielen anderen Infektionserkrankungen, bei denen vom Auftreten erster Symptome bis zur klinischen Verschlechterung nur wenige Tage und z. T. nur Stunden vergehen, zeichnet sich die COVID-19-Erkrankung durch einen variablen Verlauf mit z. T. langsam zunehmender Krankheitsschwere, z. T. jedoch auch rasch progredienten Verläufen aus. Die mediane Inkubationszeit von der Exposition bis zum Auftreten erster Symptome beträgt 5–6 Tage bei einer Spannweite von 2 bis 7 Tagen [55]. Die maximale Inkubationszeit wird vom RKI mit 14 Tagen angenommen. Es gibt jedoch Fallberichte von längeren Inkubationszeiten von bis zu 19 oder 24 Tagen. Somit ist bei vielen Patienten mit COVID-19 die Erkrankung zunächst kompensiert, dann kann aber eine rasche Verschlechterung eintreten. Bekanntlich sind Alter und Vorerkrankungen in hohem Maß miteinander assoziiert; es sind bis jetzt jedoch keine Regressionsanalysen publiziert, die den unabhängigen Einfluss der einzelnen Faktoren beschreiben. Folgende Personen sind für schwere Verläufe besonders gefährdet:

- ältere Personen (mit stetig steigendem Risiko für schwere Verläufe ab etwa 50–60 Jahren)
- Raucher (schwache Evidenz)
- ausgeprägte Adipositas/deutliche Kachexie
- Personen mit Komorbiditäten:
 - chronische Lungenerkrankungen (z. B. COPD)
 - koronare Herzerkrankung und/oder arterielle Hypertonie

► **Tab. 4** COVID-19-Erkrankungsrisiko medizinischen Personals im Vergleich zu Berufstätigen sowie der Gesamtbevölkerung.

	Personenzahl	gemeldete Infektionen	relativer Anteil [%]
med. Personal	5 700 000	15 495	0,27
Berufstätige	45 130 000	107 000*	0,23
Gesamtbevölkerung	83 020 000	159 119	0,19

* bezogen auf einen 92%igen Anteil von Berufstätigen.

- chronische Lebererkrankungen
- Diabetes mellitus
- maligne Erkrankungen
- Immundefizienz (angeboren oder erworben).

Ohne Zweifel wird bei Patienten mit CED das Risiko für Infektionen bzw. einen schweren Verlauf durch die Medikation beeinflusst („Therapie als Risikofaktor“). Dennoch sind auch die Krankheitsaktivität (OR: 3,35; 95 %-KI: 1,23–9,23) [45] und eine Malnutrition (OR: 6,26; 95 %-KI: 1,20–32,78) [56, 57] signifikante nichtpharmakologische Risikofaktoren. In einer kleineren Observationsstudie aus Italien unter Einschluss von 79 Patienten mit CED und COVID-19-Erkrankung zeigte sich, dass das Alter über 65 Jahre und die Krankheitsaktivität mit der Entwicklung einer schweren COVID-19-Pneumonie bzw. dem Versterben assoziiert waren [58]. Vor diesem Hintergrund sind eine gute Einstellung der Grunderkrankung und der Ausgleich von Ernährungsdefiziten anzustreben. Ob Risikopatienten von einer besonderen Überwachung z. B. durch Verwendung von „CORONA-Apps“ profitieren, ist unklar und Gegenstand aktueller Studien.

EMPFEHLUNG 1.4

Bei Patienten mit einer CED und einer immunsuppressiven Therapie, die in Berufen mit einer hohen Zahl sozialer Kontakte zu Menschen mit unbekanntem Risiko für eine SARS-CoV-2-Infektion oder gesicherter COVID-19-Erkrankung arbeiten (z. B. Personen, die im Gesundheitssystem arbeiten), **kann** ein Wechsel des Arbeitsplatzes vorgenommen werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (84%)

Es gibt bislang keinen eindeutigen Hinweis darauf, dass sowohl pädiatrische als auch erwachsene Patienten mit einer CED insgesamt eine erhöhte Suszeptibilität für eine COVID-19-Erkrankung haben. Hochwahrscheinlich erhöht eine immunsuppressive Therapie das Risiko für eine Infektion, auch wenn möglicherweise die Erkrankung bei Vorbehandlung mit bestimmten Immunsuppressiva milder verläuft (siehe Empfehlung 1.2). Auch hängt das Infektionsrisiko von der Zahl der Kontakte und der Viruslast ab. Für diese Risikoabschätzung ist auch immer die regionale Zahl der SARS-CoV-2-Infizierten von Bedeutung. In den aktuellen Hochprävalenzregionen wie z. B. den Stadt- und Landkreisen Heinsberg, Traunstein, Greiz, Zollernalbkreis oder Weiden i. d. OPF ist das Ri-

siko für eine Infektion im Rahmen von sozialen Kontakten deutlich höher als in Niedrigprävalenzregionen.

Unter Beachtung der gültigen Hygienevorgaben gibt es insgesamt keinen Grund, dass CED-Patienten **ohne** immunsuppressive Therapie und **ohne** weitere Komorbiditäten nicht an Arbeitsplätzen mit einer hohen Zahl an sozialen Kontakten mit Personen ohne besondere Risikokonstellation (z. B. Kunden im Supermarkt, Kinder in KITA und Schule o. Ä.) eingesetzt werden.

Medizinisches Personal hat überdurchschnittlich häufig Kontakt zu COVID-19-Patienten; andererseits besteht bei korrekter Anwendung der Personenschutz-ausrüstung kein erhöhtes Risiko für eine Infektion [38]. In der aktuellen pandemischen Situation wurden aus China und Italien [9, 59] Infektionsraten bei Krankenhausmitarbeitern von bis zu 10 % bzw. 9 % berichtet. Am 10.04.2020 wurden im täglichen Lagebericht des Robert Koch-Instituts (RKI) zur Coronavirus-Erkrankung unter den nach Infektionsschutzgesetz (IfSG) übermittelten COVID-19-Fällen in Deutschland 15 495 Personen gezählt, die in medizinischen Einrichtungen gemäß § 23 Abs. 3 IfSG tätig sind. Zu diesen Einrichtungen zählen z. B. Krankenhäuser, Arztpraxen, Dialyseeinrichtungen, ambulante Pflegedienste und Rettungsdienste [60]. Die Zahl der Personen im Alter von 20 bis 64 Jahren in der Gesamtbevölkerung in Deutschland betrug 2018 48.950.000 [61]. 2020 sind 45.130.000 Personen (92,2 %) erwerbstätig gewesen [62]. Davon arbeiten 5.700.000 im Gesundheitswesen. 116 676 Personen im Alter von 20 bis 69 Jahren waren bis zum 27.04.2020 an einer SARS-Cov2-Infektion erkrankt [60]. Nimmt man hier einen Anteil von 92 % Berufstätigen an, ergibt sich eine kalkulierte Zahl von ca. 107.000 Berufstätigen mit COVID-19-Erkrankung. Bei allen Unschärfen, die diese Abschätzung hat, ist somit der Anteil der gemeldet Erkrankten unter dem medizinischen Personal mit 0,27 % numerisch höher als der Anteil bei den Gesamtberufstätigen (0,23 %) (siehe auch ► **Tab. 4**). Ein Selektionsbias durch vermehrte Testungen medizinischen Personals auch schon bei milder Symptomatik kann dabei als Ursache der höheren Infektionsrate nicht ausgeschlossen werden.

Passend dazu eine systematische Untersuchung aus dem Universitätsklinikum Münster bei insgesamt 957 Mitarbeitern insgesamt 52 Mitarbeiter (5,4 %) mit positiven SARS-CoV-2-Abstrichbefunden aus. Davon waren 33 Personen in einem Bereich mit direktem Patientenkontakt eingesetzt. Nach Einführung der Pflicht, einen Mund-Nasen-Schutz zu tragen, konnte in der infektionsepidemiologischen Nachverfolgung keine nosokomiale Person-zu-Person(Mitarbeiter/Patienten)-Übertragung mehr festgestellt werden [57].

In diesem Zusammenhang ist auch eine Fallkontrollstudie der GETAID mit 482 CED-Patienten, die im Gesundheitssystem arbeiten, von Interesse. Bei einer medianen Nachbeobachtung von 9,3 Jahren traten insgesamt 139 Infektionen (30 CDI, 33 schwere Virusinfektionen, 9 TBC-Fälle, 21 Pneumonien und 46 andere Infektionen) auf. Als Risikofaktoren konnten Steroide (OR: 3,05; 95 %-KI: 2,06–4,52), TNF-Antikörper (OR: 2,93; 95 %-KI: 2,02–4,27) und Immunsuppressiva (OR: 1,98; 95 %-KI: 1,38–2,84) identifiziert werden. Nach dieser Studie haben CED-Patienten, die im Gesundheitssystem arbeiten, generell kein erhöhtes Risiko für Infektionen; **Patienten mit einer immunsuppressiven Therapie sind aber besonders gefährdet**. Somit erscheint eine Beschränkung der Arbeitsmöglichkeiten für CED-Patienten **mit** immunsuppressiver Therapie in Bereichen mit einem besonders hohen Infektionsrisiko (wie z. B. COVID-19-Stationen) gerechtfertigt.

In dem am 16. April 2020 vorgestellten SARS-CoV-2-Arbeitsschutzstandard des Bundesministeriums für Arbeit und Soziales [63] ist geregelt, dass Erwerbstätige, die Risikogruppen angehören, besonders geschützt werden müssen. Dazu sollten sich Beschäftigte individuell vom Betriebsarzt auch zu besonderen Gefährdungen wie einer möglichen COVID-19-Erkrankung beraten lassen. Vor dem Hintergrund des aktuellen Arbeitsplatzes hat der Betriebsarzt dem Arbeitgeber geeignete Schutzmaßnahmen vorzuschlagen, wenn die normalen Arbeitsschutzmaßnahmen nicht ausreichen. Gegebenenfalls kann der betroffenen Person auch ein Tätigkeitswechsel empfohlen werden. Dabei verpflichtet das Arbeitsschutzgesetz den Arbeitgeber dazu, die Gefahren für die Sicherheit und Gesundheit seiner Beschäftigten am Arbeitsplatz zu beurteilen (sogenannte Gefährdungsbeurteilung) und daraus Maßnahmen abzuleiten; diese sind ggf. im Rahmen der Pandemieplanung zu erweitern. So kann z. B. ein Tätigkeitswechsel für die Dauer der Pandemie sinnvoll sein.

Kapitel 2: Diagnostik

EMPFEHLUNG 2.1

Während der Pandemie sollten Patientenvorstellungen in Einrichtungen des Gesundheitswesens restriktiv erfolgen. CED-Sprechstunden sollten unter Berücksichtigung der Dringlichkeit der Vorstellung und unter Optimierung der Infektionsschutzmaßnahmen wie räumlicher Distanzierung und nach Ausnutzen von Möglichkeiten der Telemedizin fortgeführt werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (86%)

CED unterliegen einer Schwankung der Entzündungsaktivität und damit verbundenen Komplikationsmöglichkeiten und bedürfen je nach Schweregrad und Therapieeinstellung einer regelmäßigen Kontrolle [64]. Patienten mit akuten Beschwerden müssen weiterhin einen ungehinderten Zugang zu adäquater medizinischer Versorgung haben. Im Speziellen weisen CED-Patienten teils den Bedarf der unverzüglich erforderlichen Diagnostik und Therapie auf, wie z. B. beim Intraanalabszess, Ileus oder Zeichen eines fulminanten Verlaufes [65]. Daher kann generell auf die Versorgung

in fachspezifischen Praxen und Zentren nicht verzichtet werden. Zu beachten ist auch, dass Restriktionen im Zugang zu Einrichtungen des Gesundheitssystems nicht zu einer Unterversorgung von CED-Patienten ohne SARS-CoV-2-Infektion führen dürfen.

Die hohe Rate von immunsuppressiven Therapien bei Patienten mit CED und die damit möglicherweise verbundene höhere Anfälligkeit für virale Infektionen [47] müssen zu einer erhöhten Vigilanz im Umgang mit Infektionsschutzmaßnahmen führen. Die Erfahrungen aus Regionen und Ländern mit einer großen Zahl an COVID-19-Patienten zeigen, dass das Risiko der Übertragung in medizinischen Einrichtungen in Zeiten der Pandemie hoch sein kann [9, 59, 66].

Zum Schutz der Patienten, aber auch zum Schutz des „Gesundheitswesens“ sollte versucht werden, die Zahl der Besuche von Patienten in Einrichtungen des Gesundheitswesens möglichst gering zu halten [67]. Auf Routinevorstellungen von CED-Patienten in Remission sollte möglichst verzichtet werden. Eine persönliche Vorstellung von Patienten orientiert sich daher an der medizinischen Dringlichkeit, die der behandelnde Arzt mit dem Patienten individuell festlegen muss. Das Nutzen-Risiko-Verhältnis ist bei Kindern und Jugendlichen anders als bei Erwachsenen, und der Verzicht auf persönliche Vorstellungen ist mit einem größeren Risiko für eine unzureichende Behandlung der Grunderkrankung behaftet. Pädiatrische Patienten haben einerseits einen aggressiveren Krankheitsverlauf und in der Pubertät eine schlechte Therapieadhärenz und andererseits ein geringeres SARS-CoV-2-Infektionsrisiko in einer Kinderklinik im Vergleich zur Erwachsenenkl. Die verminderte Zahl an Ambulanzbesuchen erfordert immer alternative Kontaktaufnahmen, um sich über den Erkrankungszustand der Patienten mit CED zu informieren und die Behandlungsqualität nicht zu gefährden. Alternativ zu einer persönlichen Vorstellung, insbesondere bei Patienten in Remission, sollten die Möglichkeiten von Telefon- oder Videosprechstunden vermehrt genutzt werden. Die zunehmenden Möglichkeiten der Telemedizin im Bereich CED können dabei vermehrt zum Einsatz kommen [68, 69].

Bei persönlichen Visiten sei auf die allgemein bekannten Desinfektionsmaßnahmen, Abstandsregelungen, das Tragen von Mund-Nasen-Schutz zum Fremdschutz, aber auch zum Eigenschutz hingewiesen [70]. Weiterhin sollten Patienten grundsätzlich über Infektionsschutzmaßnahmen informiert werden und, wie in allen Hausarztpraxen üblich, vor Betreten der Räumlichkeiten telefonischen Kontakt aufnehmen, wenn Infektionszeichen bestehen oder ein Kontakt zu positiv Getesteten bestanden hat [71].

Räumliche Veränderungen wie Abstände innerhalb von Wartebereichen und die Distanzierung der Wartezone vom Behandlungsbereich (Parkplatz, Auto, vorgelagerte Flure, Treppenhaus etc.), aber auch die Optimierung der Patientenströme durch Terminverlässlichkeit und Verhinderung von unnötigen Ansammlungen durch Ausschließen von Angehörigen, Zusenden von Rezepten und Formularen können einen Beitrag zur Infektionsprävention leisten.

Auf elektive Endoskopien sollte bei CED-Patienten im Rahmen der Pandemie zum Schutz sowohl der Patienten als auch des medizinischen Personals möglichst verzichtet werden. Die Indikationsstellung zur Endoskopie muss im Rahmen einer individuellen Risiko-Nutzen-Abwägung erfolgen. Regional unterschiedliche In-

► **Tab. 5** Risikostratifizierung modifiziert nach den Empfehlungen der ESGE [87].

Patienten mit geringem Risiko	<ul style="list-style-type: none"> ▪ keine Symptome ▪ kein wesentlicher Kontakt zu COVID-19-Patienten innerhalb der letzten 14 Tage ▪ keine Reisen in Gebiete/Regionen mit sehr hohen Raten an COVID-19-Neuerkrankungen innerhalb der letzten 14 Tage
Patienten mit hohem Risiko	<p>Vorliegen von Symptomen, aber</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ kein wesentlicher Kontakt mit COVID-19-Patienten ▪ keine Reisen in Hochrisikogebiete innerhalb der letzten 14 Tage <p>keine Symptome, aber</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Kontakt mit COVID-19-Patienten ▪ Aufenthalt in Regionen oder Umfeld mit hoher Infektionsrate innerhalb der letzten 14 Tage <p>wenigstens ein Symptom + zusätzlich</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Kontakt mit COVID-19-Patienten ▪ Aufenthalt in Regionen oder Umfeld mit hoher Infektionsrate innerhalb der letzten 14 Tage

fektionslagen sollten dabei Berücksichtigung finden. Alternativ zu einer invasiven Diagnostik könnten zur Überprüfung der Krankheitsaktivität z. B. die Durchführung von Calprotectin-Bestimmungen im Stuhl [72, 73], eine Ultraschalluntersuchung oder ggf. auch MRT-Untersuchungen genutzt werden. Möglichkeiten zur Calprotectin-Selbstmessung stehen als „Home-testing“-System bereits zur Verfügung [74]. Der Darm-Ultraschall hat sich sowohl bei MC als auch bei der CU zur Bestimmung der Krankheitsaktivität und zur Evaluation von Komplikationen, aber auch zum Krankheitsmonitoring als sehr hilfreich erwiesen [75, 76]. Das Infektionsrisiko bei nichtinvasiven Darm-Ultraschalluntersuchungen oder bei MRT-Untersuchungen ist sicherlich geringer als bei endoskopischen Untersuchungen. Dennoch müssen auch dabei die notwendigen Hygienemaßnahmen beachtet werden.

Alle während der Pandemie eingeleiteten restriktiven Maßnahmen, die den Patientenkontakt einschränken, sollten kontinuierlich mit den Zielen der Behandlungsqualität abgeglichen werden. Falls ambulante oder stationäre Vorstellungen in gesundheitlichen Einrichtungen als notwendig erachtet werden, sollten die üblichen Schutzmaßnahmen (z. B. Mund-Nasen-Schutz bei Patienten und Untersuchern) eingehalten werden.

EMPFEHLUNG 2.2

Während der Pandemie sollten sämtliche endoskopischen Untersuchungen unter besonderen Schutzmaßnahmen stattfinden. Das Ausmaß der Schutzmaßnahmen sollte risikoadaptiert bestimmt werden.

Empfehlungsgrad: EL5/ Zustimmungsgrad: starker Konsens (98%)

Das Endoskopiepersonal ist über eine mögliche Inhalation von Tröpfchen und Aerosolen, Kontakt über die Konjunktiven sowie über den Stuhl einem erhöhten Risiko einer Infektion mit SARS-CoV-2 ausgesetzt. Eine vermehrte Transmission der Infektion in Krankenhäusern durch infizierte Mitarbeiter wurde beschrieben [77, 78]. Endoskopien stellen einen Ort mit besonders hohem Übertragungsrisiko bakterieller und viraler Infektionen dar, sodass die Mitarbeiter dort in besonderer Weise geschützt werden sollten [79]. Während der Endoskopien kommt es zur Aerosolbildung.

Aerosole wurden als potenzielle Transmitter von SARS-CoV-2 beschrieben [80]. Darüber hinaus kommt es im Rahmen der COVID-19-Erkrankung bei den meisten Patienten zu einer Ausscheidung von Virus-RNA im Stuhl [37, 81–83]. Der Rezeptor für SARS-CoV-2, der ACE2-Rezeptor, ist im Gastrointestinaltrakt in hoher Zahl exprimiert, insbesondere im Bereich des terminalen Ileums, in etwas geringerem Ausmaß auch im Kolon [84]. Die Ausscheidung konnte in einer Studie bis zu 21 Tage nachgewiesen werden [37]. Eine Transmission von SARS-CoV-2 über Aerosole, die im Rahmen von Koloskopien auftreten, ist daher nicht auszuschließen, wenngleich bisher kein infektiöses Virus aus dem Stuhl kultiviert werden konnte [37].

Infektionspräventive Maßnahmen haben sich insbesondere im Bereich der Endoskopie als hochgradig effektiv erwiesen [85, 86]. Bedauerlicherweise müssen wir bei allen vorgeschlagenen bzw. notwendigen Maßnahmen beachten, dass es zum Teil limitierte Ressourcen an Schutzausrüstung gibt und die Umsetzung der Empfehlungen daher leider nicht flächendeckend und zu jedem Zeitpunkt gewährleistet werden kann. Zwischenzeitlich wurden verschiedene Leitlinien für Verhaltensmaßnahmen bei Endoskopien in Zeiten der SARS-CoV-2-Pandemie verfasst, u. a. von der ESGE [87] (siehe ► **Tab. 5**), der AGA [88] und der Asian Pacific Society for Digestive Endoscopy [89]. Eine Risikostratifizierung und ein risikoadaptiertes Vorgehen in Analogie zu den ESGE-Leitlinien erscheinen sinnvoll und pragmatisch [87]. Derzeit variiert die Infektions- und Gefährdungslage in Deutschland von Region zu Region zum Teil erheblich. Zu den Hochrisikogruppen zählen in jedem Fall Personen mit oder ohne Symptome, die innerhalb der letzten 14 Tage Kontakt zu COVID-19-Patienten hatten. Personen, die sich innerhalb der letzten 14 Tage in Regionen mit derzeit starker Verbreitung von SARS-CoV-19-Infektionen oder in einem Umfeld mit einer Ausbruchssituation aufgehalten haben (z. B. in Altenheimen oder Krankenhäusern), zählen ebenfalls zu einer Hochrisikogruppe. Die AGA fordert flächendeckend Schutzmaßnahmen wie bei SARS-CoV-2-positiven Patienten, da im Rahmen einer Pandemie das Risiko überall als gleich hoch einzustufen sei [88]. Dieser Empfehlung können sich die Konsenssteilnehmer in der Mehrheit nicht anschließen, da sich diese Situation nicht mit der in Deutschland regional sehr unterschiedlich vorliegenden Prävalenz der Erkrankung deckt. Ein risikoadaptiertes Vorgehen

erscheint daher den meisten Konsensusteilnehmern auch unter Berücksichtigung der zeitweilig limitierten Schutzausrüstung als sinnvoll und ausreichend.

Allgemeine Maßnahmen, die bei allen Endoskopien berücksichtigt werden sollten, beinhalten, dass in Zeiten der Pandemie eine enge Indikationsstellung erfolgen sollte. Der Schutz des Personals hat oberste Priorität. Bei jeder endoskopischen Untersuchung sollte geprüft werden, ob es keine alternativen diagnostischen Verfahren gibt. Das Endoskopiepersonal sollte in kleinen Teams möglichst getrennt arbeiten, gemeinsame Treffen bzw. Veranstaltungen innerhalb des Teams sollten vermieden werden. Eine professionelle Hygieneschulung sollte erfolgen, und die eingeleiteten Schutzmaßnahmen sollten von Hygienefachkräften begleitet werden. Die Hygieneschulung sollte u. a. allgemeine Hygienemaßnahmen, Risikofaktoren für COVID-19 und die korrekte An- und Ablage der Schutzkleidungen umfassen. Grundsätzlich sollte Einmalmaterial verwendet werden. Die Endoskopieaufbereitung erfolgt nach den allgemeinen Regeln. Nach jeder endoskopischen Untersuchung erfolgt eine postinterventionelle Flächen-desinfektion mit viruziden Substanzen [87]. Generell sollte berücksichtigt werden, dass die erforderlichen Hygienemaßnahmen in der Endoskopie incl. der Verwendung der Schutzausrüstung auch von der aktuellen und regionalen Infektionslage abhängen und nach Rücksprache mit den Hygieneexperten vor Ort auch modifiziert werden können.

Das **Risikomanagement vor der Endoskopie** umfasst eine Risikostratifizierung, die am Tag der Untersuchung wiederholt werden sollte. Endoskopie- und Aufwachbereiche sollten gemäß der Hoch- und Niedrigrisiko-Stratifizierung getrennt werden. Alle Patienten, die die Endoskopie betreten, sollten Mund-Nasen-Schutz tragen [87]. Eine generelle Testung der Patienten (z. B. Nasen-Rachen-Abstrich) vor Eintritt in die endoskopische Einheit wird von der Mehrheit der Konsensuskonferenzteilnehmer als nicht notwendig angesehen. Personen, die symptomatisch bzgl. einer COVID-19-Infektion sind und die zur Hochrisikogruppe zählen, sollten ggf. vor einer endoskopischen Untersuchung getestet werden. Die Kontrolle der Körpertemperatur des Patienten vor Betreten der Behandlungseinheit, ggf. auch das Ausfüllen eines strukturierten Risikoerfassungsfragebogens, wie er von vielen Kassenärztlichen Vereinigungen angeboten wird, kann sinnvoll sein und wird vom RKI empfohlen.

Das **Risikomanagement während der Endoskopie** umfasst den Einsatz der persönlichen Schutzausrüstung bei allen endoskopischen Untersuchungen. In Abhängigkeit vom Risikostatus sollte unterschiedliche Schutzausrüstung verwendet werden (siehe ► **Tab. 6**). Patienten, die auf der Intensivstation liegen, sollten direkt auf dieser Behandlungseinheit endoskopiert werden.

Bezüglich der von der ESGE formulierten Empfehlung zur Durchführung von Endoskopien bei Hochrisikopatienten in „Endoskopie-Räumen mit Unterdruck“ konnte bei den Konsensusteilnehmern keine einheitliche Zustimmung erreicht werden, zumal die Verfügbarkeit dieser Räume limitiert ist. Das Arbeiten in gut ventilerten Räumen erschien den meisten Teilnehmern ausreichend zu sein bzw. eine pragmatische Alternative darzustellen. Alternativ können COVID-19-Patienten auch in Operationssälen (mit Unterdruck) endoskopiert werden.

► **Tab. 6** Risikoabhängige Schutzausrüstung in der Endoskopie [87].

Patienten mit geringem Risiko	Mund-Nasen-Schutz Handschuhe Schutzbrille oder Schutzschild wasserfester langärmeliger Einmalkittel
Patienten mit hohem Risiko Gesicherte COVID-19-Infektion	FFP2- oder FFP3-Maske doppelte Handschuhe Haarschutz Schutzbrille oder Schutzschild wasserfester langärmeliger Einmalkittel

Einige Fachgesellschaften bzw. Autoren haben sich bereits mit der Frage beschäftigt, wie es nach der Pandemie mit endoskopischen Untersuchungen weitergeht [90–92]. In der Regel wird eine risikoadaptierte, stufenweise Rückkehr zum Normalbetrieb („neue Normalität“) favorisiert. Erfahrungen aus der schrittweisen Öffnung der Endoskopien in China und anderen besonders betroffenen Regionen sind sicher hilfreich.

Innerhalb des Behandlungsteams sollte eine gegenseitige Kontrolle bzgl. der Einhaltung von Hygiene- und Schutzregeln erfolgen. Auf eine Verminderung der Aerosolbildung sollte geachtet werden. Dies kann einerseits durch vorsichtiges Entfernen von Zubehör aus dem Arbeitskanal erreicht werden, aber auch durch eine kontinuierliche Absaugung während der Entfernung von Zubehör aus dem Arbeitskanal. Die kontinuierliche Absaugung am Endoskop bei der Entfernung von Zubehör wie Zangen, Schlingen etc. reduziert die Aerosolbildung erheblich und sollte daher grundsätzlich im Rahmen von Endoskopien erfolgen [93].

Da sich die Erkenntnisse bezüglich des Erkrankungs- und Übertragungsrisikos bei COVID-19-Erkrankung im ständigen Wandel befinden, ist auch bezüglich der endoskopischen Untersuchungen zu erwarten, dass die entsprechenden Empfehlungen neuen Erkenntnissen angepasst werden müssen.

Antikörperdiagnostik

EMPFEHLUNG 2.3

Eine SARS-CoV-2-Antikörpertestung kann ein besseres Patientenmanagement ermöglichen. Die Testung birgt zum jetzigen Zeitpunkt jedoch noch Probleme in der Verfügbarkeit und im sicheren Nachweis einer Immunität.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (86%)

Prinzipiell wäre das Wissen um die Immunantwort bei der CED-Patientenversorgung von großem Interesse: Immunsuppressive Therapien können möglicherweise die Empfänglichkeit für eine virale Infektion erhöhen (siehe Empfehlung 1.2), ein unkontrollierter Entzündungsstatus den Verlauf der SARS-CoV-2 beeinflussen [94]. Das Wissen um eine Immunität der Patienten könnte sowohl den Umgang in den behandelnden Abteilungen als auch die Wahl der Medikation einer Neueinstellung und generelle Verhaltensempfehlungen, etwa bzgl. der Berufsausübung in publikumsreichen Berufen, beeinflussen.

Die momentan in Deutschland angewandte IgA-Testung von Euroimmun lässt nur eingeschränkt einen akuten Infektionsnachweis zu und ist der PCR-Testung in der Akuttestung deutlich unterlegen. Als Verlaufstestung wird dieser Test angeboten, um die beginnende Immunität nachzuweisen [95]. Dazu ist eine Spezifität von 90 % allerdings nicht ausreichend. Kreuzreaktionen mit anderen Coronaviren sind zu häufig. Daher ist dieser Test zum Screening nicht geeignet.

Die IgG-Testung lässt eine Spätphase der Infektion und Beschreibung der Immunität zu. Durch die hochspezifische S1-Domäne des Spike-Proteins erreicht der Test eine hohe Spezifität von 99 % [96]. Weiterhin stellt sich die Frage nach dem Zeitpunkt der Testung; wahrscheinlich ist ein multiples Testen (z. B. bei jeder Kontrollblutentnahme) notwendig, um auch inapparente Verläufe zu sichern [97].

Kapitel 3: Therapieanpassung

Zum jetzigen Zeitpunkt ist nicht vollständig geklärt, welche Konsequenzen sich für die medikamentöse und operative Therapie bei Patienten mit CED aus der aktuellen Risikokonstellation einer Corona-Pandemie ergeben. Die Evidenz von Empfehlungen stützt sich zurzeit im Wesentlichen auf Erfahrungen bei anderen Viruserkrankungen, etwa einer früheren SARS-Epidemie, MERS-Epidemie, und die Erfahrungen mit Influenzaerkrankungen sowie auf Erkenntnisse aus der aktuellen Corona-Pandemie in China und einem internationalen Register der IOIBD (Secure-IBD) (siehe unten) sowie daraus abgeleitete Expertenempfehlungen der IOIBD [54]; dieser Umstand sollte klar an Patienten kommuniziert werden. Zudem sind Sorgen und Ängste ernst zu nehmen, und es ist individuell zu entscheiden.

3.1 Medikamentöse Therapie

EMPFEHLUNG 3.1

Patienten mit einer CED **und einer immunsuppressiven Therapie** haben generell kein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf einer SARS-CoV-2-Infektion. Eine immunsuppressive Therapie sollte deshalb bei einer leichten bis moderaten COVID-19-Erkrankung nicht reduziert werden. Ausnahmen bilden die längerdauernde Therapie mit systemischen Steroiden insbesondere in Dosierungen größer 20 mg Prednisonäquivalent/Tag. Diese sollte daher möglichst vermieden oder, soweit klinisch vertretbar, reduziert und beendet werden.

Empfehlungsgrad: EL3/Zustimmungsgrad: Konsens (84%)

Ohne Zweifel ist insgesamt das Risiko für Infektionen bei Patienten mit einer immunsuppressiven Therapie bzw. einer Steroidmedikation signifikant erhöht; diese bedingen auch eine erhöhte Mortalität [39]. Im Gegensatz dazu scheint die Behandlung z. B. mit Vedolizumab das Risiko für Infektionen im Respirationstrakt nicht zu erhöhen [52]. Derzeit ist unklar, welche Konsequenzen sich aus dieser Risikokonstellation ergeben. Evidenzbasierte Empfehlungen, die sich aus kontrollierten Studien bzw. Interventions-

studien ergeben, können nicht gegeben werden; dieser Umstand ist klar an Patienten zu kommunizieren. Deren Sorgen und Ängste sind ernst zu nehmen und gemeinsam individuelle Entscheidungen im Sinne des „shared decision making“ zu treffen: Was spricht für ein Aussetzen, was spricht dagegen? Ein Aussetzen der immunsuppressiven Therapie oder eine Reduktion der Dosis bergen das Risiko, dass die Grunderkrankung sich verschlechtert. So wird in der ersten am 13.03.2020 veröffentlichten Einschätzung der ECCO betont, dass ein Absetzen oder eine Dosisreduktion zur Risikoreduktion für eine COVID-19-Erkrankung **nicht** empfohlen werden [98]. Es ist somit fraglich, ob eine Verlängerung der Infusionsintervalle bei Patienten unter einer Biologikatherapie in stabiler Remission diesen wirklich nützt. Es gibt lediglich Daten zur Möglichkeit der Verlängerung des Infliximab-Infusionsintervalls auf 10 Wochen bei Patienten in stabiler Remission [99]. Die Sinnhaftigkeit dieser Maßnahmen liegt, wenn überhaupt, darin, Kontakte zu Einrichtungen des Gesundheitssystems zu minimieren (siehe dazu auch Empfehlung 3.7). So zeigen kritische Aufarbeitungen aus China, dass bis zu 41 % der COVID-19-Erkrankungen als nosokomiale Infektionen verstanden werden müssen [100].

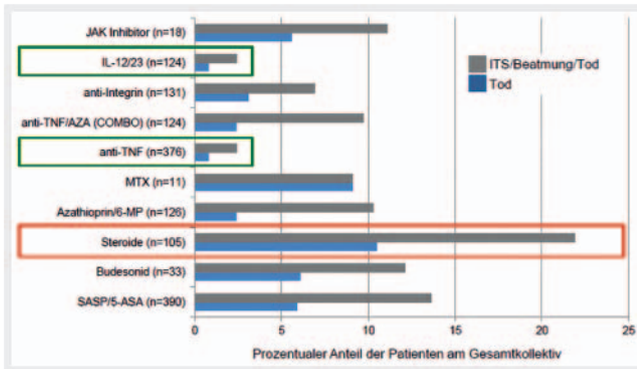
Klarer ist die Situation für Empfehlungen, die eine Steroidtherapie betreffen. Die verfügbaren Daten zu diesen Konzepten weisen auf eine erhöhte Mortalität und sekundäre Infektionen bei Influenzapatienten hin, die eine Steroidtherapie erhalten. So wurde eine verzögerte Elimination von SARS-CoV und MERS-CoV bei Überlebenden mit Steroiden beschrieben [101]. Auf der anderen Seite sind aber bei Patienten mit COVID-19-assoziiertem ARDS (*Acute Respiratory Distress Syndrome*) Steroide protektiv [102]. Im IO IBD-Register haben jedoch Patienten mit einer systemischen Steroidtherapie die höchste Mortalität im Vergleich zu Patienten, die mit anderen Substanzen behandelt wurden (siehe dazu auch ► **Abb. 4**). Systemisch wirkende Steroidtherapien, insbesondere in Dosierungen über 20 mg/Tag, sollten somit vermieden werden.

Divergente Einschätzungen ergeben sich zu Medikamenten, die eine Lymphozytopenie bewirken (Azathioprin, 6-Mercaptopurin) bzw. die Signaltransduktion in Lymphozyten hemmen (Calcineurininhibitoren, JAK-Inhibitoren). Eine niedrige Zahl von CD4⁺-T-Zellen ist mit verzögerter SARS-CoV-2-Viruselimination und einem schweren Verlauf assoziiert [103], sodass bei manifester und schwerer Erkrankung ein Stopp der Therapie mit Thiopurinen oder JAK-Inhibitoren begründet sein mag [104]. Die Auswertung der Patientenverläufe von Patienten mit CED und gesicherter SARS-CoV-2-Infektion aus dem IO IBD-Registern zeigt, dass die Komplikationsrate (Aufnahme auf die Intensivstation/Notwendigkeit zur Beatmung/Tod) von der Art der Behandlung der Grunderkrankung abhängt. In diesem Register wurden bis zum 23.06.2020 über 1500 Patienten dokumentiert, sodass eine relevante Datenlage vorliegt.

EMPFEHLUNG 3.2

Bei Patienten mit schwerer COVID-19-Erkrankung sollte die Therapie mit Thiopurinen, Methotrexat und Tofacitinib pausiert und nach Überwinden der Infektion wieder aufgenommen werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (94%)



► **Abb. 4** Schwere COVID-19-Erkrankungsverläufe bei CED-Patienten unter verschiedenen Therapeutika (Secure-IBD-Register der IOIBD, letzte Abfrage: 26.05.2020). Dargestellt ist der prozentuale Anteil der Patienten, die verstorben sind bzw. den kombinierten Endpunkt (Aufenthalt auf einer ITS-Station/Beatmungspflicht/Tod) erlitten haben, in Abhängigkeit von der medikamentösen Behandlung. Insgesamt gingen in die Auswertung die Daten von 1302 Patienten ein; dabei ergibt die Summe der zu den einzelnen Medikamenten aufgelisteten Patienten einen höheren Wert, da auch Kombinationstherapien durchgeführt wurden. Auffällig ist die hohe Sterblichkeitsrate bei Patienten, die mit Steroiden (oral/parenteral) behandelt wurden (rotes Rechteck), im Vergleich zu günstigen Verläufen bei Patienten, die mit TNF-Antikörpern bzw. IL12/IL23-Antikörpern behandelt wurden. Die Gruppe der Patienten, die einen JAK-Inhibitor erhielten, ist mit n = 18 zu klein, um belastbare Aussagen zum Verlauf abzuleiten.

Bei Medikamenten, die eine Lymphozytopenie bewirken können (Azathioprin, 6-Mercaptopurin, Tofacitinib, Methotrexat), soll im Fall einer SARS-CoV-2-Infektion insbesondere bei schwerer Symptomatik eine Beendigung oder Pausierung der Therapie erwogen werden, wenngleich die lange Halbwertszeit von Thiopurinen und MTX dieser Maßnahme möglicherweise widerspricht. Eine niedrige Zahl an CD4⁺-T-Zellen ist jedoch mit verzögerter SARS-CoV-2-Viruselimination und einem schweren Verlauf assoziiert [103]. In einer großen Fallserie mit mehr als 15 000 Patientenjahren (PJ) (4800 PJ mit Thiopurinen, 3000 PJ mit Anti-TNF-Therapie) zeigten sich 31 Fälle schwerer viraler Infektionen (EBV, CMV, VZV und HZV), davon die meisten bei Patienten mit einer Thiopurintherapie [45], sodass bei manifester COVID-19-Erkrankung ein Stopp der Therapie mit Thiopurinen, Tofacitinib und Methotrexat begründet sein mag [33, 104]. Ein erneuter Therapiebeginn wäre nach 2 negativen SARS-CoV-2-PCR-Tests aus dem Nasen-Rachen-Abstrich und Besserung der klinischen Symptomatik der COVID-19-Erkrankung möglich. Für MTX liegen keine spezifischen Daten für eine SARS-CoV-2-Infektion vor. Ein erneuter Therapiebeginn wäre nach 2 negativen SARS-CoV-2-PCR-Tests aus dem Rachenabstrich möglich.

Tofacitinib stellt als JAK-1/-3-Inhibitor im Gegensatz zu JAK-2-Inhibitoren, die möglicherweise den Viruseintritt hemmen und den Th17-vermittelten Zytokinsturm dämpfen [105], keinen unmittelbaren therapeutischen Ansatz zur Behandlung des Zytokinsturms bei der COVID-19-Erkrankung dar. Die Therapie mit Tofacitinib geht mit gehäuften viralen Infektionen (VZV) einher [106]. In-vitro-Studien zeigen, dass Tofacitinib die Produktion von Interferon- α hemmt [107], ein Phänomen, das in der ersten Phase der Immunantwort eher ungünstig ist [108]. Aufgrund der

kurzen Halbwertszeit sind deshalb ein Absetzen und ggf. der Wiederbeginn nach Ausheilung der COVID-19-Erkrankung sowie nach 2 negativen SARS-CoV-2-PCR-Untersuchungen sinnvoll. Wie oben schon ausgeführt, werden insbesondere JAK-2-Inhibitoren zur Therapie des Hyperinflammationsyndroms bei schwerer COVID-Erkrankung eingesetzt [109, 110]; diese Konzepte sind aber von der Wirkung von Tofacitinib abzugrenzen.

EMPFEHLUNG 3.3

Bei Patienten in stabiler Remission unter kombinierter Anti-TNF-Antikörper-/immunsuppressiver Therapie (Thiopurin, MTX) sollte das Immunsuppressivum abgesetzt werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: mehrheitliche Zustimmung: (73 %)

Wie bereits in Leitlinien empfohlen [111], sollte bei Erreichen einer stabilen Remission über mindestens sechs Monate [112] (klinische Remission CDAI < 150 bei Morbus Crohn oder Mayo Score < 3 bei Colitis ulcerosa mit endoskopischem Subscore 0 oder 1, kein rektaler Blutabgang, fäkales Calprotectin < 250 μ g/g Stuhl, zusätzlich CRP normwertig) unter einer kombinierten Therapie mit Azathioprin und Infliximab Azathioprin abgesetzt werden. In den der Cochrane-Metaanalyse [113] zugrunde liegenden Studien [112, 114] waren die Rückfallraten nach Umstellung auf eine Infliximab-Monotherapie nicht unterschiedlich (48% Kombinationstherapie vs. 49% Monotherapie, RR: 1,02; 95%-KI: 0,68–1,52). Dennoch konnte für diese Empfehlung nur eine mehrheitliche Zustimmung mit 76% erreicht werden. Der positive Effekt von Azathioprin auf die Bildung von Autoantikörpern gegen Infliximab, individuelle Besonderheiten in der Vorgeschichte des Patienten (z. B. ein schwerer Verlauf, der nur durch eine COMBO-Therapie in eine Remission überführt werden konnte), wurden als Argumente gegen diese Empfehlung genannt.

EMPFEHLUNG 3.4

Während der SARS-CoV-2-Pandemie sollte eine Biologikatherapie mit zu erwartendem raschem Wirkeintritt gegenüber einer hochdosierten systemischen Steroidtherapie im akuten Schub bevorzugt eingesetzt werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (85 %)

Um die möglicherweise risikoreiche hochdosierte systemische Steroidtherapie zu umgehen, bietet sich der Einsatz eines schnell wirksamen Biologikums an. Die Analyse von TNF-Spiegeln bei COVID-19-Patienten zeigte unterschiedliche Ergebnisse: In einer Studie wurden keine erhöhten TNF-Spiegel bei schweren Verläufen gemessen, obwohl andere proinflammatorische Zytokine erhöht waren [115]. In einer weiteren Studie zeigte sich hingegen, dass COVID-19-Patienten auf der Intensivstation höhere TNF-Serumspiegel aufweisen als solche, die auf einer Normalstation behandelt werden konnten. TNF könnte pathogene Effekte bei COVID-19 potenzieren, da es die ACE2-Expression erhöht und

eine Lymphozytopenie verstärken kann [116]. Diese Argumente einschließlich einer möglichen Suppression des Zytokinsturms und der rasche Wirkeintritt sprechen für einen Einsatz von Anti-TNF-Medikamenten im Fall eines Schubs bei gleichzeitiger Vermeidung hochdosierter systemischer Steroide. Für Vedolizumab [117] und Ustekinumab konnte bei CED-Patienten keine erhöhte Rate viraler Infektionen beobachtet werden. Es wird spekuliert, dass die IL-23-Blockade durch Ustekinumab bei COVID-19 die pathogene Th17-Antwort im Rahmen eines Zytokinsturms unterdrückt [94]. Wie oben angeführt, weist das IO IBD-Register für Patienten mit einer systemischen Steroidtherapie die höchste Mortalität im Vergleich zu Patienten aus, die mit Biologika behandelt werden.

EMPFEHLUNG 3.5

Eine **Umstellung einer intravenösen Infliximab-Therapie** auf ein subkutanes Therapiekonzept mit alternativen Biologika bei Patienten in Remission unter Infliximab sollte nicht erfolgen.
Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (88%)

EMPFEHLUNG 3.6

Bei **Neueinstellungen einer Biologikatherapie** sollte bei gleichwertiger Erfolgsaussicht eine s. c. Formulierung eingesetzt werden.
Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (80%)

Die sicherste Therapievariante für SARS-CoV-2-negative Patienten unter einem intravenösen Therapieregime ist die Etablierung eines Non-COVID-19-Infusionsbereichs. In diesem Rahmen können Infusionen unter Berücksichtigung der dafür vorgeschriebenen Hygienemaßnahmen hinreichend sicher durchgeführt werden. Vor Betreten eines solchen Non-COVID-19-Infusionsbereichs ist sicherzustellen, dass bei den Patienten keine Krankheitssymptome vorliegen und ein chirurgischer Mund-Nasenschutz gestellt werden kann. Der Abstand zwischen den einzelnen Infusionsplätzen soll 2 m betragen. Die Wartezeit auf die Infusion soll minimal gehalten werden. Die Zubereitung der Infusion kann am Infusionstag nach telefonischem Kontakt mit Sicherstellung der Symptomfreiheit vorbereitet werden und dann rasch verabreicht werden. Eine Infusionsdauer von 60 Minuten bei Infliximab erscheint bei Erwachsenen und Kindern sicher [118–120]. Bis zur Zulassung einer s. c. Formulierung für IFX wäre eine Umstellung in der CED-Therapie ein Off-Label-Gebrauch, der nicht zu empfehlen ist.

EMPFEHLUNG 3.7

Eine Verlängerung der Infusionsintervalle für TNF-Antikörper oder Vedolizumab sollte nicht erfolgen.
Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (91%)

Es liegen nur begrenzte Daten vor, die eine sichere Verlängerung der Infusionsintervalle unterstützen. So ist eine Verlängerung des Infliximab-Infusionsintervalls auf 10 Wochen bei Patienten in stabiler Remission [99] möglich. Dies gilt nicht für Patienten mit verkürztem Infusionsintervall und/oder erhöhter Dosis pro Infusion. Eine stabile Remission sollte jedoch keinesfalls durch eine weitere Verlängerung der Infusionsintervalle bei SARS-CoV-2-negativen Patienten riskiert werden. Daten aus China und Südkorea bei pädiatrischen CED-Patienten belegen, dass bei Verlängerung des Intervalls zwischen Infliximab-Infusionen aus Sorge vor einer Infektion eine Exazerbation ihrer CED bei 20% der Patienten auftrat [30]. Möglicherweise ist bei einem Nachweis hochnormaler Infliximab-Talspiegel eine Verlängerung in Ausnahmefällen möglich; dafür wäre die Bestimmung von Talspiegeln vor den Infusionen sinnvoll, um keinen unerwünschten Wirkverlust zu provozieren. Die Steuerung der Therapie mit Vedolizumab mithilfe von Talspiegeln ist in der klinischen Praxis nicht etabliert. In stabiler Remission im 4-Wochen-Intervall können Vedolizumab-Infusionen auf längere Intervalle bis hin zu 8-Wochen-Intervallen ausgedehnt werden. Darüber hinaus wird durch die Marktzulassung ab Juni 2020 eine Umstellung auf eine s. c. Formulierung von Vedolizumab möglich sein [121].

EMPFEHLUNG 3.8

Bei Patienten mit nachgewiesener COVID-19-Erkrankung kann die Therapie mit TNF-Antikörpern, Ustekinumab und Vedolizumab im Einzelfall pausiert werden und nach Überwinden der Infektion wieder aufgenommen werden.
Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (86%)

Sollte die Gabe der o. g. Medikamente in die Phase einer schweren COVID-19-Erkrankung fallen, kann die Applikation um 14 Tage verschoben werden und nach Ausheilung der Erkrankung sowie nach 2 negativen SARS-CoV-2-PCR-Tests wieder aufgenommen werden. Diese Empfehlung trägt den bekanntermaßen teilweise langen Halbwertszeiten keine Rechnung. Die bisherigen Daten der Secure-IBD-Studie ergeben bisher auch keine Hinweise auf ein erhöhtes Risiko eines ungünstigen Verlaufs einer COVID-19-Erkrankung (Intensivbehandlung, Mortalität) unter einer Therapie mit TNF-Antikörpern, Ustekinumab und Vedolizumab. TNF-Antikörper könnten sogar möglicherweise eine Verminderung des pulmonalen Organschadens bewirken [94]. Dieser Effekt wird vermutlich durch ein verringertes „Shedding“ der ACE2-Ektodomäne ausgelöst, das über TNF α -Converting-Enzyme vermittelt wird. Die ACE2-Ektodomänen spielen eine wesentliche Rolle für das Eindringen von SARS-CoV-2 in die Zellen. Da hohe IFN- γ - und TNF- α -Spiegel mit schweren Verläufen einer SARS-CoV-Infektion assoziiert sind, wird eine Blockade von TNF als mögliche Option zur Behandlung dieses Zytokin-Release-Syndroms bei einigen Patienten postuliert [94].

3.2 Chirurgische Therapie

EMPFEHLUNG 3.9

Dringliche und notfallmäßige Operationen sollen in Zeiten der SARS-CoV-2-Pandemie unter adäquaten Schutzmaßnahmen durchgeführt werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: starker Konsens (98%)

In vielen Krankenhäusern sind Non-COVID-19-Operationsäle etabliert worden, sodass sich die zunächst vorgeschriebene Reduktion der Operationen auf lebensbedrohliche Situationen bereits deutlich entspannt. Die Indikation zur Operation sollte engmaschig in interdisziplinären Teams besprochen werden. Es sollte insbesondere dann eine Verschiebung der Operation kritisch evaluiert werden, wenn infolge der Verzögerung eine erhöhte Komplikationsrate droht.

EMPFEHLUNG 3.10

Bei Patienten mit isoliertem, kurzstreckigem Befall des terminalen Ileums bei Morbus Crohn kann eine primäre Resektion vs. eine Steroidstoßtherapie oder eine Biologikatherapie unabhängig von einer möglichen SARS-CoV-2-Infektion zur Remissionsinduktion erwogen werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (84%)

Sollte bei isoliertem, kurzstreckigem Befall des terminalen Ileums bei Morbus Crohn eine Budesonid-Therapie nicht ausreichend wirksam sein, ist bei Vorliegen obstruktiver Symptome eine vorübergehende ausschließliche enterale Ernährungstherapie zu erwägen (siehe Empfehlungen zur Ernährung). Bei Kindern und Jugendlichen ist sie in dieser Situation die erste Wahl [122]. Bei der ECCO 2020 wurde die Nachbeobachtungsstudie der Liric-Studie vorgestellt. Darin wurde nach 5 Jahren Beobachtungszeitraum ein Vorteil zugunsten einer Resektion des terminalen Ileums im Vergleich zu einer Anti-TNF-Therapie bei Patienten gesehen, die als Vortherapie lediglich Immunmodulatoren erhalten hatten [123]. Die bereits publizierten 4-Jahresdaten hatten diesen Unterschied zunächst nicht gezeigt [124].

EMPFEHLUNG 3.11

Bei Patienten mit akuter, schwerer, steroidrefraktärer Colitis ulcerosa soll in der SARS-CoV-1-Pandemie eine frühzeitige Proktokolektomie sorgfältig gegen eine Fortführung der medikamentösen Therapiestrategie abgewogen werden.

Empfehlungsgrad EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (78%)

In dieser Situation sollte gemeinsam mit dem Patienten die Option einer Proktokolektomie gegen das Potenzial der in dieser

Situation grundsätzlich wirksamen Medikamente (Infliximab, Calcineurininhibitoren als Bridging-Therapie zu Vedolizumab) diskutiert und eine gemeinsame Entscheidung auch unter Berücksichtigung des Infektionsrisikos mit SARS-CoV-2 während des stationären Aufenthalts herbeigeführt werden.

Kapitel 4: Adjuvante Therapie und besondere Fragestellungen

Impfung

EMPFEHLUNG 4.1

Nicht immunisierte CED-Patienten sollten zum Schutz vor einer zusätzlichen Atemwegsinfektion gegen Influenza und Pneumokokken geimpft werden.

Empfehlungsgrad: EL 4 /Zustimmungsgrad: starker Konsens (97%)

Die Impfung gegen Influenza und Pneumokokken schützt nicht vor SARS-CoV-2 selbst, minimiert aber die Gefahr von Doppelinfektionen. Daher ist ein vollständiger Impfschutz nach STIKO-Empfehlungen für alle, aber insbesondere für Risikopersonen wie Senioren und Personen mit schweren Vorerkrankungen wichtig [125]. Das gilt unabhängig von einer aktuellen oder geplanten immunmodulatorischen Therapie von CED-Patienten.

Die Impfung gegen Influenza schützt vor schwer verlaufenden Grippe-Infektionen, z. B. einer Pneumonie, die eine Versorgung der Patienten in einem Krankenhaus oder auf einer Intensivstation erforderlich machen. Die jährliche Impfung ist die wichtigste Präventionsmaßnahme gegen Influenza überhaupt und kann somit auch das Risiko für eine möglicherweise besonders schwer verlaufende Doppelinfektion mit dem Coronavirus reduzieren und die Wahrscheinlichkeit einer stationären Intensivbehandlung senken (RKI) [125].

Es gibt keine Hinweise darauf, dass die Auseinandersetzung des Immunsystems mit dem SARS-CoV-2 durch eine in zeitlicher Nähe verabreichte Impfung beeinflusst wird. Durch Impfungen wird der Impfling vor Infektionen geschützt, die ihn auch während der Pandemie zusätzlich gefährden oder schädigen können [125].

Das RKI empfiehlt, dass ausstehende Impfungen sofort durchgeführt werden, wenn ein Patient bereits in der Praxis ist. Insbesondere Patienten, die zu einer Risikogruppe für einen schweren Verlauf von COVID-19 gehören, sollten jedoch zurzeit nicht mit dem öffentlichen Personennahverkehr fahren und nicht in einem Wartezimmer mit weiteren Personen sitzen, um eine Impfung wahrzunehmen. Oberste Priorität hat im Moment die Kontaktreduzierung. Diese schützt nicht nur vor SARS-CoV-2-Infektionen, sondern auch vor der Übertragung anderer Infektionserkrankungen. Es kann daher individuell sinnvoll sein, Impfungen zu verschieben (Empfehlungen der Ständigen Impfkommision) [125].

Studien

EMPFEHLUNG 4.2

Während der SARS-CoV-2-Pandemie sollte der Einschluss in Interventionsstudien nach Alternativtherapien, Schweregrad der Erkrankung und potenzieller Schwächung der viralen Abwehr geprüft werden. In Studien eingeschlossene Patienten können weitergeführt werden. In Einzelfällen kann bei Risikopatienten und gemäß Wirkmechanismus der Studienmedikation mit Einschränkung der viralen Abwehr ein Abbruch erwogen werden. Nichtinterventionelle Beobachtungsstudien führen definitionsgemäß nicht zu vermehrtem Kontakt des Patienten mit dem Studienzentrum. Sollte ein durch SARS-CoV-2 veränderter Verlaufsbeobachtungsmodus erfolgen, sollte dies in der Beobachtungsstudie dokumentiert werden.

Empfehlungsgrad: EL5/Zustimmungsgrad: Konsens (93%)

Interventionelle Studien, vor allem Zulassungsstudien stellen, für viele Patienten die einzige verbliebene Behandlungsmöglichkeit dar [126]. Das Ziel der steroidfreien Remission sollte auch in der SARS-CoV-2-Pandemie nicht verlassen werden. Insbesondere die für einige Patienten ansonsten anstehende langfristige und in Zeiten der SARS-CoV-2-Pandemie besonders risikoreiche Steroidtherapie [44] sollte unbedingt vermieden werden und es sollte explizit auch in der Pandemiezeit ein Studieneinschluss erwogen werden.

Der Wirkmechanismus des angewandten Präparats sollte auf Einschränkung der viralen Abwehr geprüft werden und ggfs. eine alternative Therapiemöglichkeit erwogen werden. Weiterhin kann der Wirkmechanismus des zu prüfenden Präparats zu einer Präferenz einer Studie gegenüber konkurrierenden Studien führen. Selbstverständlich sollten Studien unter den üblichen Schutzmaßnahmen durchgeführt werden.

Studien, in die bereits Patienten eingeschlossen worden sind, sollten nicht abgebrochen werden. Die Gründe sind die gleichen wie bei dem Einschluss in eine Studie. Bei Risikopatienten und Patienten in Studien mit einer Prüfsubstanz, die die virale Abwehr stark beeinträchtigt, sollte individuell das Fortsetzen der Studie abgewogen werden.

Nichtinterventionelle Beobachtungsstudien führen definitionsgemäß nicht zu vermehrtem Kontakt des Patienten mit dem Studienzentrum und können daher weiterhin durchgeführt werden. Sollte ein durch SARS-CoV-2 veränderter Verlaufsbeobachtungsmodus erfolgen, soll dieser in der Beobachtungsstudie dokumentiert und der Studienleitung mitgeteilt werden. Sollte der veränderte Verlaufsbeobachtungsmodus das primäre Studienziel beeinflussen, z. B. durch während der SARS-CoV-2-Pandemie erfolgte Telemedizin-Visiten, bei denen keine körperliche Untersuchung in das Studienergebnis einfließt, muss dies von der Studienleitung berücksichtigt werden. Maßnahmen wie Protokolländerungen, neue Fallzahlkalkulation oder Rekrutierungspause sollten dann von der Studienleitung erwogen werden.

Thromboembolische Ereignisse

EMPFEHLUNG 4.3

Hospitalisierte Patienten mit einer CED und COVID-19-Erkrankung sollten mindestens eine Thromboseprophylaxe erhalten. Bei ambulanten, an COVID-19 erkrankten CED-Patienten sollte entsprechend ihrem individuellen Risikoprofil und ihrer Begleitmedikation die Entscheidung für eine Thromboseprophylaxe großzügig getroffen werden.

Empfehlungsgrad: EL 3/Zustimmungsgrad: starker Konsens (95%)

CED-Patienten haben im akuten Schub ein erhöhtes Risiko für thromboembolische Komplikationen [127]. Sie sollten daher entsprechend u. a. den gültigen DGVS-Leitlinien eine Thromboseprophylaxe erhalten [4, 128, 129].

Bei Patienten mit schwerer COVID-19 wurde gehäuft über eine Hyperkoagulopathie mit Nachweis peripherer und zentraler Lungenembolien berichtet. Auch der Nachweis von Antiphospholipid-Antikörpern und multiple Infarkte wurden beschrieben. Dabei finden sich erhöhte D-Dimer-Spiegel, deren Anstieg im Krankheitsverlauf mit einer ungünstigen Krankheitsprognose verbunden ist [130]. Während eines schweren COVID-19-Verlaufs finden sich häufig auch eine aPTT-Verlängerung, ein vermehrter Anfall von Fibrinolyseprodukten und eine schwere Thrombozytopenie, die zu einer lebensbedrohlichen disseminierten intravasalen Koagulopathie (DIC) führen kann [130, 131].

Daher sollte die Indikation zur Einleitung einer pharmakologischen Thromboseprophylaxe mit niedermolekularem Heparin bei stationären COVID-19-Patienten (nicht nur bei CED) umgehend und bei ambulanten CED-Patienten großzügig entsprechend ihrem individuellen Risikoprofil und der Begleitmedikation gestellt werden [132]. Zu welchem Zeitpunkt bei einem schwer an COVID-19 erkrankten Patienten eine therapeutische Antikoagulation indiziert ist, muss im Rahmen des gesamten intensivmedizinischen Zusammenhangs entschieden werden und ist wahrscheinlich unabhängig von einer bestehenden CED.

Ernährung

EMPFEHLUNG 4.4

Der Ernährungsstatus von CED-Patienten sollte regelmäßig überwacht und Mangelzustände sollten ausgeglichen werden.

Empfehlungsgrad: EL 5/Zustimmungsgrad: starker Konsens (96%)

Eine Mangelernährung verstärkt eine medikamentös und krankheitsbedingt induzierte Immundefizienz [133]. Eine Mangelernährung ist ein unabhängiger Risikofaktor für das Auftreten von Komplikationen der CED und ungünstiger postoperativer Krankheitsverläufe [134, 135]. Daher sind die Prävention und die Behandlung der Malnutrition obligatorische Bestandteile der Therapie chronisch entzündlicher Darmerkrankungen (DGVS Leitlinie).

Patienten mit aktiver CED haben im Vergleich zu gesunden Kontrollen eine höhere Prävalenz von Unterernährung. Die Leitlinien der DGVS zur Therapie des M. Crohn und der Colitis ulcerosa empfehlen daher, dass ein weiteres Screening stattfindet, wenn klinische Zeichen oder ein erhöhtes Risiko für eine Unterernährung oder einen Mangel an Nährstoffen vorliegen. Entsprechend des Ernährungszustands oder des Mangels an Mikronährstoffen soll dann ein Ausgleich stattfinden [136].

Auch wenn die Datenlage unbefriedigend ist, konnten die bisher durchgeführten Untersuchungen zeigen, dass der Ernährungsstatus des Wirts einen unabhängigen Risikofaktor für den Erkrankungsverlauf darstellt [137]. Diese aus der SARS- und der HIV-Infektion bekannten Daten zeigen, dass Patienten mit einem unzureichenden Ernährungszustand eine schlechtere Prognose haben. Wenn auch bisher zu diesem Thema bezüglich COVID-19 und Mangelernährung noch keine eindeutigen Daten vorliegen [138, 139], ist davon auszugehen, dass auch bei dieser Erkrankung ein unzureichender Ernährungszustand oder ein Mangel an Mikronährstoffen mit einem ungünstigeren Krankheitsverlauf verbunden sind.

Interessenkonflikt

Siehe Anhang

Literatur

- [1] Ghebreyesus TA. WHO Director-General's opening remarks at the media briefing on COVID-19 – 11 March 2020. In. 2020 <https://www.who.int/dg/speeches/detail/who-director-general-s-opening-remarks-at-the-media-briefing-on-covid-19-11-march-2020>
- [2] Burisch J, Kiudelis G, Kupcinskas L et al. Natural disease course of Crohn's disease during the first 5 years after diagnosis in a European population-based inception cohort: an Epi-IBD study. *Gut* 2018. doi:10.1136/gutjnl-2017-315568
- [3] Burisch J, Katsanos KH, Christodoulou DK et al. Natural Disease Course of Ulcerative Colitis During the First Five Years of Follow-up in a European Population-based Inception Cohort-An Epi-IBD Study. *J Crohns Colitis* 2019; 13: 198–208. doi:10.1093/ecco-jcc/ijy154
- [4] Kucharzik T, Dignass AU, Atreya R et al. Updated S3-Guideline Ulcerative Colitis. *German Society for Digestive and Metabolic Diseases (DGVS). Z Gastroenterol* 2019; 57: 162–241
- [5] Evidence OCFE-bMLo. 2020 <http://www.cebm.net/index.aspx?o=1025>, letzter Aufruf: 26.04.2020.
- [6] Novel Coronavirus Pneumonia Emergency Response Epidemiology T. [The epidemiological characteristics of an outbreak of 2019 novel coronavirus diseases (COVID-19) in China]. *Zhonghua Liu Xing Bing Xue Za Zhi* 2020; 41: 145–151. doi:10.3760/cma.j.issn.0254-6450.2020.02.003
- [7] Deng SQ, Peng HJ. Characteristics of and Public Health Responses to the Coronavirus Disease 2019 Outbreak in China. *J Clin Med* 2020; 9: doi:10.3390/jcm9020575
- [8] RKI. 2020 https://www.rki.de/DE/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/Fallzahlen.html letzter Aufruf am 16.05.2020.
- [9] WHO. Report of the WHO-China Joint Mission on Coronavirus Disease 2019 (COVID-19). In. 2020 <https://www.who.int/docs/default-source/coronaviruse/who-china-joint-mission-on-covid-19-final-report.pdf>
- [10] Jin X, Lian JS, Hu JH et al. Epidemiological, clinical and virological characteristics of 74 cases of coronavirus-infected disease 2019 (COVID-19) with gastrointestinal symptoms. *Gut* 2020. doi:10.1136/gutjnl-2020-320926
- [11] Rodriguez-Lago I, Ramirez de la Piscina P, Elorza A et al. Characteristics and prognosis of patients with inflammatory bowel disease during the SARS-CoV-2 pandemic in the Basque Country (Spain). *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.04.043
- [12] IOIBD. 2020 <https://covidibd.org/>; letzter Aufruf am 12.05.2020
- [13] Carvalho A, Alqusairi R, Adams A et al. SARS-CoV-2 Gastrointestinal Infection Causing Hemorrhagic Colitis: Implications for Detection and Transmission of COVID-19 Disease. *The American journal of gastroenterology* 2020. doi:10.14309/ajg.0000000000000667
- [14] Chen L, Lou J, Bai Y et al. COVID-19 Disease With Positive Fecal and Negative Pharyngeal and Sputum Viral Tests. *The American journal of gastroenterology* 2020; 115: 790. doi:10.14309/ajg.0000000000000610
- [15] Gu J, Han B, Wang J. COVID-19: Gastrointestinal Manifestations and Potential Fecal-Oral Transmission. *Gastroenterology* 2020; 158: 1518–1519. doi:10.1053/j.gastro.2020.02.054
- [16] Chen N, Zhou M, Dong X et al. Epidemiological and clinical characteristics of 99 cases of 2019 novel coronavirus pneumonia in Wuhan, China: a descriptive study. *Lancet* 2020; 395: 507–513. doi:10.1016/S0140-6736(20)30211-7
- [17] Guan WJ, Ni ZY, Hu Y et al. Clinical Characteristics of Coronavirus Disease 2019 in China. *N Engl J Med* 2020. doi:10.1056/NEJMoa2002032
- [18] Wu J, Liu J, Zhao X et al. Clinical Characteristics of Imported Cases of COVID-19 in Jiangsu Province: A Multicenter Descriptive Study. *Clin Infect Dis* 2020. doi:10.1093/cid/ciaa199
- [19] Dreher M, Kersten A, Bickenbach J et al. Charakteristik von 50 hospitalisierten COVID-19-Patienten mit und ohne ARDS. *Dtsch Arztebl Int* 2020; 117: 271–278. doi:10.3238/arztebl.2020.0271
- [20] ECDC. Coronavirus disease 2019 (COVID-19) in the EU/EEA and the UK- ninth update. 2020
- [21] RKI. 2020 https://www.rki.de/DE/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/Steckbrief.html letzter Aufruf am 15.05.2020
- [22] Grunert PC, Reuken PA, Stallhofer J et al. IBD in the COVID-19 pandemic – the patients' perspective. 2020
- [23] Mao R, Liang J, Shen J et al. Implications of COVID-19 for patients with pre-existing digestive diseases. *Lancet Gastroenterol Hepatol* 2020; 5: 426–428. doi:10.1016/S2468-1253(20)30076-5
- [24] Norsa L, Indriolo A, Sansotta N et al. Uneventful course in IBD patients during SARS-CoV-2 outbreak in northern Italy. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.03.062
- [25] Taxonera C, Sagastagoitia I, Alba C et al. 2019 Novel Coronavirus Disease (COVID-19) in patients with Inflammatory Bowel Diseases. *Alimentary pharmacology & therapeutics* 2020. doi:10.1111/apt.15804
- [26] Allocca M, Fiorino G, Zallot C et al. Incidence and patterns of COVID-19 among inflammatory bowel disease patients from the Nancy and Milan cohorts. *Clinical gastroenterology and hepatology: the official clinical practice journal of the American Gastroenterological Association*; 2020. doi:10.1016/j.cgh.2020.04.071
- [27] Lavezzo E, Franchin E, Ciavarella C et al. Suppression of COVID-19 outbreak in the municipality of Vo, Italy. *medRxiv* 2020. doi:10.1101/2020.04.17.20053157
- [28] Gudbjartsson DF, Helgason A, Jonsson H et al. Spread of SARS-CoV-2 in the Icelandic Population. *N Engl J Med* 2020. doi:10.1056/NEJMoa2006100
- [29] Armann JPDN, Simon A, Doenhardt M et al. Hospital admission in children and adolescents with COVID-19 – early results from a national survey conducted by the German Society for Pediatric Infectious Diseases (DGPI). *Dtsch Arztebl Int* 2020; 117: 373–374. doi:10.3238/arztebl.2020.0373
- [30] Turner D, Huang Y, Martin-de-Carpi J et al. COVID-19 and Paediatric Inflammatory Bowel Diseases: Global Experience and Provisional Guidance (March 2020) from the Paediatric IBD Porto group of ESPGHAN. *J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2020. doi:10.1097/mpg.0000000000002729

- [31] Tinsley A, Navabi S, Williams ED et al. Increased Risk of Influenza and Influenza-Related Complications Among 140,480 Patients With Inflammatory Bowel Disease. *Inflamm Bowel Dis* 2018. doi:10.1093/ibd/izy243
- [32] Ko MK, Ng SC, Mak LY et al. Infection-related hospitalizations in the first year after inflammatory bowel disease diagnosis. *Journal of digestive diseases* 2016; 17: 610–617. doi:10.1111/1751-2980.12397
- [33] Magro FRJ-F, Abreu C, McMahon E et al. Inflammatory bowel disease management during the COVID-19 outbreak: The 10 do's and don'ts from the ECCO-COVID Taskforce. *J Crohns Colitis* 2020
- [34] Pin An MJ, Haixia R, Juan S et al. Protection of 318 Inflammatory Bowel Disease Patients from the Outbreak and Rapid Spread of COVID-19 Infection in Wuhan, China. *The Lancet* 2020; ePub ahead of print doi:10.2139/ssrn.3543590
- [35] Bin Abdulrahman AK, Bin Abdulrahman KA, Almadi MK et al. Do various personal hygiene habits protect us against influenza-like illness? *BMC Public Health* 2019; 19: 1324. doi:10.1186/s12889-019-7726-9
- [36] Cheng HY, Jian SW, Liu DP et al. Contact Tracing Assessment of COVID-19 Transmission Dynamics in Taiwan and Risk at Different Exposure Periods Before and After Symptom Onset. *JAMA internal medicine* 2020. doi:10.1001/jamainternmed.2020.2020
- [37] Wölfel R, Corman VM, Guggemos W et al. Virological assessment of hospitalized patients with COVID-2019. *Nature* 2020. doi:10.1038/s41586-020-2196-x
- [38] Ng K, Poon BH, Kiat Puar TH et al. COVID-19 and the Risk to Health Care Workers: A Case Report. *Ann Intern Med* 2020. doi:10.7326/L20-0175
- [39] Zabana Y, Rodriguez L, Lobaton T et al. Relevant Infections in Inflammatory Bowel Disease, and Their Relationship With Immunosuppressive Therapy and Their Effects on Disease Mortality. *Journal of Crohn's & colitis* 2019; 13: 828–837. doi:10.1093/ecco-jcc/ijz013
- [40] Damiani G, Pacifico A, Bragazzi NL et al. Biologics increase the risk of SARS-CoV-2 infection and hospitalization, but not ICU admission and death: Real-life data from a large cohort during red-zone declaration. *Dermatol Ther* 2020; e13475. doi:10.1111/dth.13475
- [41] Long MD, Martin C, Sandler RS et al. Increased risk of pneumonia among patients with inflammatory bowel disease. *The American journal of gastroenterology* 2013; 108: 240–248. doi:10.1038/ajg.2012.406
- [42] Orlicka K, Barnes E, Culver EL. Prevention of infection caused by immunosuppressive drugs in gastroenterology. *Therapeutic advances in chronic disease* 2013; 4: 167–185. doi:10.1177/2040622313485275
- [43] Dorrington AM, Selinger CP, Parkes GC et al. The historical role and contemporary use of corticosteroids in inflammatory bowel disease. *J Crohns Colitis* 2020. doi:10.1093/ecco-jcc/jjaa053
- [44] Lichtenstein GR, Feagan BG, Cohen RD et al. Serious infection and mortality in patients with Crohn's disease: more than 5 years of follow-up in the TREAT registry. *The American journal of gastroenterology* 2012; 107: 1409–1422. doi:10.1038/ajg.2012.218
- [45] Wisniewski AKJ, Seksik P, Landman C et al. the Saint-Antoine IBD network, Collaborators Saint Antoine IBD Network. Increased incidence of systemic serious viral infections in patients with inflammatory bowel disease associates with active disease and use of thiopurine. *United European Gastroenterology Journal* 2020; 8 (3): 303–313
- [46] Seksik P, Cosnes J, Sokol H et al. Incidence of benign upper respiratory tract infections, HSV and HPV cutaneous infections in inflammatory bowel disease patients treated with azathioprine. *Alimentary pharmacology & therapeutics* 2009; 29: 1106–1113. doi:10.1111/j.1365-2036.2009.03973.x
- [47] Kirchgessner J, Lemaitre M, Carrat F et al. Risk of Serious and Opportunistic Infections Associated With Treatment of Inflammatory Bowel Diseases. *Gastroenterology* 2018; 155: 337–346.e310. doi:10.1053/j.gastro.2018.04.012
- [48] Kochar B, Cai W, Cagan A et al. Pre-treatment Frailty Is Independently Associated With Increased Risk of Infections After Immunosuppression in Patients with Inflammatory Bowel Diseases. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.02.032
- [49] Fleming SB. Viral Inhibition of the IFN-Induced JAK/STAT Signalling Pathway: Development of Live Attenuated Vaccines by Mutation of Viral-Encoded IFN-Antagonists. *Vaccines (Basel)* 2016; 4: doi:10.3390/vaccines4030023
- [50] Kelesidis T, Mastoris I, Metsini A et al. How to approach and treat viral infections in ICU patients. *BMC Infect Dis* 2014; 14: 321. doi:10.1186/1471-2334-14-321
- [51] Favalli EG, Biggoggero M, Maioli G et al. Baricitinib for COVID-19: a suitable treatment? *The Lancet Infectious diseases* 2020 doi:10.1016/S1473-3099(20)30262-0
- [52] Feagan BG, Bhayat F, Khalid M et al. Respiratory Tract Infections in Patients With Inflammatory Bowel Disease: Safety Analyses From Vedolizumab Clinical Trials. *J Crohns Colitis* 2018; 12: 905–919. doi:10.1093/ecco-jcc/ijy047
- [53] Zabotti A, Goletti D, Lubrano E et al. The impact of the interleukin 12/23 inhibitor ustekinumab on the risk of infections in patients with psoriatic arthritis. *Expert Opin Drug Saf* 2020; 19: 69–82. doi:10.1080/14740338.2020.1703946
- [54] Rubin DT, Abreu MT, Rai V et al. Management of Patients with Crohn's Disease and Ulcerative Colitis During the COVID-19 Pandemic: Results of an International Meeting. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.04.002
- [55] Linton NM, Kobayashi T, Yang Y et al. Incubation Period and Other Epidemiological Characteristics of 2019 Novel Coronavirus Infections with Right Truncation: A Statistical Analysis of Publicly Available Case Data. *J Clin Med* 2020; 9: doi:10.3390/jcm9020538
- [56] Toruner M, Loftus EV Jr, Harmsen WS et al. Risk factors for opportunistic infections in patients with inflammatory bowel disease. *Gastroenterology* 2008; 134: 929–936
- [57] Tosca J, Garcia N, Pascual I et al. Clinical assessment of risk factors for infection in inflammatory bowel disease patients. *Int J Colorectal Dis* 2020; 35: 491–500. doi:10.1007/s00384-019-03501-0
- [58] Bezzio C, Saibeni S, Variola A et al. Outcomes of COVID-19 in 79 patients with IBD in Italy: an IG-IBD study. *Gut* 2020. doi:10.1136/gutjnl-2020-321411
- [59] ISS) ISdS. Sorveglianza Integrata COVID-19 in Italia 2020. 2020 https://www.epicentro.iss.it/coronavirus/bollettino/Infografica_26marzo%20ITA.pdf
- [60] RKI. Täglicher Lagebericht des RKI zur Coronavirus-Krankheit-2019 (COVID-19). 27.04–AKTUALISIERTER STAND FÜR DEUTSCHLAND. 2020 https://www.rki.de/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/Situationsberichte/2020-04-27-depdf?__blob=publicationFile
- [61] Statista. 2020 <https://de.statista.com/statistik/daten/studie/1365/umfrage/bevoelkerung-deutschlands-nach-altersgruppen/> letzter Aufruf am 01.05.2020
- [62] Destatis. 2020 https://www.destatis.de/DE/Presse/Pressemitteilungen/2020/03/PD20_115_132.html;jsessionid=7F326250BEDCBE087ABE219A28DE59F5.internet8712; letzter Aufruf am 01.05.2020
- [63] Soziales BfAu. 2020 <https://www.bmas.de/DE/Presse/Pressemitteilungen/2020/einheitlicher-arbeitsschutz-gegen-coronavirus.html; letzter Aufruf am 01.05.2020>
- [64] Colombel JF, D'Haens G, Lee WJ et al. Outcomes and Strategies to Support a Treat-to-target Approach in Inflammatory Bowel Disease: A Systematic Review. *J Crohns Colitis* 2020; 14: 254–266. doi:10.1093/ecco-jcc/ijz131
- [65] Strohl M, Gonczi L, Kurt Z et al. Quality of care in inflammatory bowel diseases: What is the best way to better outcomes? *World journal of gastroenterology* 2018; 24: 2363–2372. doi:10.3748/wjg.v24.i22.2363

- [66] Huang C, Wang Y, Li X et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. *Lancet* 2020; 395: 497–506. doi:10.1016/S0140-6736(20)30183-5
- [67] Occhipinti V, Pastorelli L. Challenges in the Care of IBD Patients During the CoViD-19 Pandemic: Report From a “Red Zone” Area in Northern Italy. *Inflamm Bowel Dis* 2020. doi:10.1093/ibd/izaa084
- [68] de Jong MJ, Boonen A, van der Meulen-de Jong AE et al. Cost-effectiveness of Telemedicine-directed Specialized vs Standard Care for Patients With Inflammatory Bowel Diseases in a Randomized Trial. *Clin Gastroenterol Hepatol* 2020. doi:10.1016/j.cgh.2020.04.038
- [69] de Jong MJ, van der Meulen-de Jong AE, Romberg-Camps MJ et al. Telemedicine for management of inflammatory bowel disease (myIBDcoach): a pragmatic, multicentre, randomised controlled trial. *Lancet* 2017; 390: 959–968. doi:10.1016/S0140-6736(17)31327-2
- [70] RKI. 2020 https://www.rki.de/DE/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/nCoV.html; letzter Aufruf am 08.05.2020
- [71] RKI. 2020 https://www.kvn.de/Information+zum+Coronavirus+%28SARS_CoV2+COVID+19%29-p-6072.html; letzter Aufruf am 01.05.2020
- [72] Heida A, Park KT, van Rheenen PF. Clinical Utility of Fecal Calprotectin Monitoring in Asymptomatic Patients with Inflammatory Bowel Disease: A Systematic Review and Practical Guide. *Inflamm Bowel Dis* 2017; 23: 894–902. doi:10.1097/MIB.0000000000001082
- [73] Sipponen T, Kolho KL. Fecal calprotectin in diagnosis and clinical assessment of inflammatory bowel disease. *Scand J Gastroenterol* 2015; 50: 74–80. doi:10.3109/00365521.2014.987809
- [74] Haisma SM, Galaurchi A, Almahwi S et al. Head-to-head comparison of three stool calprotectin tests for home use. *PLoS One* 2019; 14: e0214751. doi:10.1371/journal.pone.0214751
- [75] Kucharzik T, Wittig BM, Helwig U et al. Use of Intestinal Ultrasound to Monitor Crohn’s Disease Activity. *Clinical gastroenterology and hepatology: the official clinical practice journal of the American Gastroenterological Association* 2017; 15: 535–542 e532. doi:10.1016/j.cgh.2016.10.040
- [76] Maaser C, Petersen F, Helwig U et al. Intestinal ultrasound for monitoring therapeutic response in patients with ulcerative colitis: results from the TRUST&UC study. *Gut* 2019. doi:10.1136/gutjnl-2019-319451
- [77] Repici A, Pace F, Gabbadini R et al. Endoscopy units and the COVID-19 Outbreak: A Multi-Center Experience from Italy. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.04.003
- [78] Repici A, Maselli R, Colombo M et al. Coronavirus (COVID-19) outbreak: what the department of endoscopy should know. *Gastrointest Endosc* 2020. doi:10.1016/j.gie.2020.03.019
- [79] Johnston ER, Habib-Bein N, Dueker JM et al. Risk of bacterial exposure to the endoscopist’s face during endoscopy. *Gastrointest Endosc* 2019; 89: 818–824. doi:10.1016/j.gie.2018.10.034
- [80] van Doremalen N, Bushmaker T, Morris DH et al. Aerosol and Surface Stability of SARS-CoV-2 as Compared with SARS-CoV-1. *N Engl J Med* 2020; 382: 1564–1567. doi:10.1056/NEJMc2004973
- [81] Gu J, Han B, Wang J. COVID-19: Gastrointestinal Manifestations and Potential Fecal-Oral Transmission. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.02.054
- [82] Xiao F, Tang M, Zheng X et al. Evidence for Gastrointestinal Infection of SARS-CoV-2. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.02.055
- [83] Song Y, Liu P, Shi XL et al. SARS-CoV-2 induced diarrhoea as onset symptom in patient with COVID-19. *Gut* 2020. doi:10.1136/gutjnl-2020-320891
- [84] Hamming I, Timens W, Bulthuis ML et al. Tissue distribution of ACE2 protein, the functional receptor for SARS coronavirus. A first step in understanding SARS pathogenesis. *J Pathol* 2004; 203: 631–637. doi:10.1002/path.1570
- [85] Prevention. CfDca. Coronavirus Disease 2019 (COVID-19). Available at (letzter Aufruf am 15.05.2020): 2020 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/infection-control/infection-prevention-control-faq.html>
- [86] Control. EcdFpa. Infection prevention and control for COVID-19 in healthcare settings. Available at (letzter Aufruf am 15.05.2020): 2020 <https://www.ecdc.europa.eu/en/publications-data/infection-prevention-and-control-covid-19-healthcare-settings>
- [87] Gralnek IM, Hassan C, Beilenhoff U et al. ESGE and ESGENA Position Statement on gastrointestinal endoscopy and the COVID-19 pandemic. *Endoscopy* 2020. doi:10.1055/a-1155-6229
- [88] Sultan S, Lim JK, Altayar O et al. AGA Institute Rapid Recommendations for Gastrointestinal Procedures During the COVID-19 Pandemic. *Gastroenterology* 2020. doi:10.1053/j.gastro.2020.03.072
- [89] Chiu PWY, Ng SC, Inoue H et al. Practice of endoscopy during COVID-19 pandemic: position statements of the Asian Pacific Society for Digestive Endoscopy (APSDE-COVID statements). *Gut* 2020. doi:10.1136/gutjnl-2020-321185
- [90] Han J, Wang Y, Zhu L et al. Preventing the spread of COVID-19 in digestive endoscopy during the resuming period: meticulous execution of screening procedures. *Gastrointest Endosc* 2020. doi:10.1016/j.gie.2020.03.3855
- [91] Iacucci M, Cannatelli R, Labarile N et al. Endoscopy in inflammatory bowel diseases during the COVID-19 pandemic and post-pandemic period. *Lancet Gastroenterol Hepatol* 2020. doi:10.1016/S2468-1253(20)30119-9
- [92] Neumann H, Emura F, Bokemeyer B et al. Practical Advice for Management of IBD Patients during the COVID-19 Pandemic: A World Endoscopy Organization Statement. *Dig Endosc* 2020. doi:10.1111/den.13712
- [93] Vavricka SR, Tutuian R, Imhof A et al. Air suctioning during colon biopsy forceps removal reduces bacterial air contamination in the endoscopy suite. *Endoscopy* 2010; 42: 736–741. doi:10.1055/s-0030-1255615
- [94] Neurath MF. Covid-19 and immunomodulation in IBD. *Gut* 2020. doi:10.1136/gutjnl-2020-321269
- [95] Euroimmun. 2020 <https://www.coronavirus-diagnostik.de>; letzter Aufruf am 01.05.2020
- [96] Euroimmun. https://www.coronavirus-diagnostik.de/documents/Indications/Infections/Coronavirus/YI_2606_I_DE_B.pdf. 2020. letzter Aufruf am 01.05.2020
- [97] Streeck Hea. Vorläufiges Ergebnis und Schlussfolgerungen der COVID-19 Case Cluster Study (Gemeinde Gangelt) in land. nrw 942020 2020: 54
- [98] Taskforce. PDCAobotC-E. 2020 https://ecco-ibd.eu/images/6_Publication/6_8_Surveys/1st_interview_COVID-19%20ECCOTaskforce_published.pdf; letzter Aufruf am 29.03.2020
- [99] Papamichael K, Karatzas P, Mantzaris GJ. De-escalation of Infliximab Maintenance Therapy from 8- to 10-week Dosing Interval Based on Faecal Calprotectin in Patients with Crohn’s Disease. *J Crohns Colitis* 2016; 10: 371–372. doi:10.1093/ecco-jcc/jjv206
- [100] Giwa AL, Desai A, Duca A. Novel 2019 coronavirus SARS-CoV-2 (COVID-19): An updated overview for emergency clinicians. *Emergency medicine practice* 2020; 22: 1–28
- [101] Russell CD, Millar JE, Baillie JK. Clinical evidence does not support corticosteroid treatment for 2019-nCoV lung injury. *Lancet* 2020; 395: 473–475. doi:10.1016/s0140-6736(20)30317-2
- [102] Wu C, Chen X, Cai Y et al. Risk Factors Associated With Acute Respiratory Distress Syndrome and Death in Patients With Coronavirus Disease 2019 Pneumonia in Wuhan, China. *JAMA internal medicine* 2020. doi:10.1001/jamainternmed.2020.0994
- [103] Ling Y, Xu SB, Lin YX et al. Persistence and clearance of viral RNA in 2019 novel coronavirus disease rehabilitation patients. *Chinese medical journal* 2020; 133: 1039–1043. doi:10.1097/cm9.0000000000000774

- [104] Liang-Ru Zhu RM, Gionata Fiorino, Thomas Schneider on behalf of the COVID-19 ECCO Taskforce. 2020 https://ecco-ibd.eu/images/6_Publication/6_8_Surveys/2nd_Interview_COVID-19_ECCO_Taskforce_published.pdf; letzter Aufruf am 29.03.2020
- [105] Wu D, Yang XO. TH17 responses in cytokine storm of COVID-19: An emerging target of JAK2 inhibitor Fedratinib. *J Microbiol Immunol Infect* 2020. doi:10.1016/j.jmii.2020.03.005
- [106] Winthrop KL, Melmed GY, Vermeire S et al. Herpes Zoster Infection in Patients With Ulcerative Colitis Receiving Tofacitinib. *Inflamm Bowel Dis* 2018; 24: 2258–2265. doi:10.1093/ibd/izy131
- [107] Boor PPC, de Ruiter PE, Asmawidjaja PS et al. JAK-inhibitor tofacitinib suppresses interferon alfa production by plasmacytoid dendritic cells and inhibits arthrogenic and antiviral effects of interferon alfa. *Transl Res* 2017; 188: 67–79. doi:10.1016/j.trsl.2016.11.006
- [108] Jamilloux Y, Henry T, Belot A et al. Should we stimulate or suppress immune responses in COVID-19? Cytokine and anti-cytokine interventions. *Autoimmunity reviews* 2020. doi:10.1016/j.autrev.2020.102567
- [109] Stebbing J, Phelan A, Griffin I et al. COVID-19: combining antiviral and anti-inflammatory treatments. *The Lancet Infectious diseases* 2020; 20: 400–402. doi:10.1016/s1473-3099(20)30132-8
- [110] Spinelli FR, Conti F, Gadina M. Hijacking SARS-CoV-2? The potential role of JAK inhibitors in the management of COVID-19. *Science immunology* 2020; 5. doi: 10.1126/sciimmunol.abc5367
- [111] Torres J, Bonovas S, Doherty G et al. ECCO Guidelines on Therapeutics in Crohn's Disease: Medical Treatment. *J Crohns Colitis* 2020; 14: 4–22. doi:10.1093/ecco-jcc/jjz180
- [112] Roblin X, Boschetti G, Williet N et al. Azathioprine dose reduction in inflammatory bowel disease patients on combination therapy: an open-label, prospective and randomised clinical trial. *Alimentary pharmacology & therapeutics* 2017; 46: 142–149. doi:10.1111/apt.14106
- [113] Boyapati RK, Torres J, Palmela C et al. Withdrawal of immunosuppressant or biologic therapy for patients with quiescent Crohn's disease. *The Cochrane database of systematic reviews* 2018; 5: Cd012540. doi:10.1002/14651858.CD012540.pub2
- [114] Van Assche G, Magdelaine-Beuzelin C, D'Haens G et al. Withdrawal of immunosuppression in Crohn's disease treated with scheduled infliximab maintenance: a randomized trial. *Gastroenterology* 2008; 134: 1861–1868. doi:10.1053/j.gastro.2008.03.004
- [115] Chen L, Liu HG, Liu W et al. [Analysis of clinical features of 29 patients with 2019 novel coronavirus pneumonia]. *Zhonghua Jie He He Hu Xi Za Zhi* 2020; 43: 203–208. doi:10.3760/cma.j.issn.1001-0939.2020.03.013
- [116] Mehta AK, Gracias DT, Croft M. TNF activity and T cells. *Cytokine* 2018; 101: 14–18. doi:10.1016/j.cyto.2016.08.003
- [117] Ng SC, Hilmi IN, Blake A et al. Low Frequency of Opportunistic Infections in Patients Receiving Vedolizumab in Clinical Trials and Post-Marketing Setting. *Inflamm Bowel Dis* 2018; 24: 2431–2441. doi:10.1093/ibd/izy153
- [118] Van Assche G, Vermeire S, Noman M et al. Infliximab administered with shortened infusion times in a specialized IBD infusion unit: a prospective cohort study. *J Crohns Colitis* 2010; 4: 329–333. doi:10.1016/j.crohns.2009.12.012
- [119] Fukuyo S, Saito K, Yamaoka K et al. Efficacy and safety of reducing duration of infliximab infusion. *Modern rheumatology* 2014; 24: 275–280. doi:10.3109/14397595.2013.843747
- [120] El-Matary W, Dykes DMH, Bauman L et al. Rapid Infliximab Infusion in Children with Inflammatory Bowel Disease: A Multicenter North American Experience. *Inflamm Bowel Dis* 2017; 23: 2104–2108. doi:10.1097/mib.0000000000001259
- [121] Sandborn WJ, Baert F, Danese S et al. Efficacy and Safety of Vedolizumab Subcutaneous Formulation in a Randomized Trial of Patients With Ulcerative Colitis. *Gastroenterology* 2020; 158: 562–572.e512. doi:10.1053/j.gastro.2019.08.027
- [122] Ruemmele FM, Veres G, Kolho KL et al. Consensus guidelines of ECCO/ESPGHAN on the medical management of pediatric Crohn's disease. *J Crohns Colitis* 2014; 8: 1179–1207. doi:10.1016/j.crohns.2014.04.005
- [123] Stevens T, Haasnoot LDHG, Buskens C et al. Reduced need for surgery and medical therapy after early ileocaecal resection for Crohn's disease: Long-term follow-up of the LIRIC trial. *Journal of Crohn's and Colitis* 2020; 14: S003–S004
- [124] Ponsioen CY, de Groof EJ, Eshuis EJ et al. Laparoscopic ileocaecal resection versus infliximab for terminal ileitis in Crohn's disease: a randomised controlled, open-label, multicentre trial. *The Lancet Gastroenterology & hepatology* 2017; 2: 785–792. doi:10.1016/S2468-1253(17)30248-0
- [125] RKI. *Epidemiologisches Bulletin* 18 | 2020 30. April 2020. letzter Aufruf am 01.05.2020 2020
- [126] Sachar DB. Placebo-controlled clinical trials in gastroenterology. A position paper of the American College of Gastroenterology. *The American journal of gastroenterology* 1984; 79: 913–917
- [127] Grainge MJ, West J, Card TR. Venous thromboembolism during active disease and remission in inflammatory bowel disease: a cohort study. *Lancet* 2010; 375: 657–663. doi:10.1016/s0140-6736(09)61963-2
- [128] Preiß JC, Bokemeyer B, Buhr HJ et al. [Updated German clinical practice guideline on "Diagnosis and treatment of Crohn's disease" 2014]. *Z Gastroenterol* 2014; 52: 1431–1484. doi:10.1055/s-0034-1385199
- [129] Nguyen GC, Bernstein CN, Bitton A et al. Consensus statements on the risk, prevention, and treatment of venous thromboembolism in inflammatory bowel disease: Canadian Association of Gastroenterology. *Gastroenterology* 2014; 146: 835–848.e836. doi:10.1053/j.gastro.2014.01.042
- [130] Terpos E, Ntanasis-Stathopoulos I, Elalamy I et al. Hematological findings and complications of COVID-19. *American journal of hematology* 2020. doi:10.1002/ajh.25829
- [131] Llitjos JF, Leclerc M, Chochois C et al. High incidence of venous thromboembolic events in anticoagulated severe COVID-19 patients. *Journal of thrombosis and haemostasis: JTH* 2020. doi:10.1111/jth.14869
- [132] Kollias A, Kyriakoulis KG, Dimakakos E et al. Thromboembolic risk and anticoagulant therapy in COVID-19 patients: emerging evidence and call for action. *British journal of haematology* 2020. doi:10.1111/bjh.16727
- [133] Balestrieri P, Ribolsi M, Guarino MPL et al. Nutritional Aspects in Inflammatory Bowel Diseases. *Nutrients* 2020; 12: doi:10.3390/nu12020372
- [134] Massironi S, Rossi RE, Cavalcoli FA et al. Nutritional deficiencies in inflammatory bowel disease: therapeutic approaches. *Clinical nutrition (Edinburgh, Scotland)* 2013; 32: 904–910. doi:10.1016/j.clnu.2013.03.020
- [135] Nguyen GC, Munsell M, Harris ML. Nationwide prevalence and prognostic significance of clinically diagnosable protein-calorie malnutrition in hospitalized inflammatory bowel disease patients. *Inflamm Bowel Dis* 2008; 14: 1105–1111. doi:10.1002/ibd.20429
- [136] Schreiner P, Martinho-Gruerber M, Studerus D et al. Nutrition in Inflammatory Bowel Disease. *Digestion* 2020. doi:10.1159/000505368
- [137] Beck MA, Handy J, Levander OA. Host nutritional status: the neglected virulence factor. *Trends in microbiology* 2004; 12: 417–423. doi:10.1016/j.tim.2004.07.007
- [138] Calder PC, Carr AC, Gombart AF et al. Optimal Nutritional Status for a Well-Functioning Immune System Is an Important Factor to Protect against Viral Infections. *Nutrients* 2020; 12: doi:10.3390/nu12041181
- [139] Gasmí A, Noor S, Tippairote T et al. Individual risk management strategy and potential therapeutic options for the COVID-19 pandemic. *Clinical immunology (Orlando, Fla)* 2020. doi:10.1016/j.clim.2020.108409

Interessenkonflikterklärungen zum Addendum zu den S3-Leitlinien Morbus Crohn und Colitis ulcerosa: Betreuung von Patienten mit chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen in der COVID-19 Pandemie – offene Fragen und Antworten – Stand 19. Mai 2020

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautorenschaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Aden, Konrad	-	Takeda	Janssen	-	Pfizer	-	Mitglied: Mitglied der DGVS, sowie des Kompetenznetz Darmerkrankungen Schwerpunkt: Präzisionsmedizin bei chronisch entzündlichen Darmerkrankungen Federführung: keine Persönlich: keine
Andus, Tilo	Dr. Falk Pharma	Amgen	Dr. Falk Pharma	-	-	-	Mitglied: DCCV Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Atreya, Raja	Boehringer-Ingelheim InDex Pharmaceuticals	AbbVie Biogen Janssen-Cilag	AbbVie Biogen Dr. Falk Pharma Ferring Janssen-Cilag MSD Pfizer Roche Pharma Takeda Pharma	-	Biogen InDex Pharmaceuticals Takeda Pharma	-	Mitglied: Sprecher Beirat Grundlagenforschung, Deutsche Morbus Crohn/Colitis ulcerosa Vereinigung e. V. (DCCV) Mitglied: Vertreter für Deutschland (National Representative) in der European Crohn's and Colitis Organization Mitglied: Vorstandsmitglied Kompetenznetz Darmerkrankungen Mitglied: Mitglied Expertenbeirat Stiftung Lebens-Blicke Mitglied: Board GISG Schwerpunkt: - Federführung: Arzt-Patienten-Seminar CED des Universitätsklinikums Erlangen Persönlich: nein

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Autschbach, Frank	-	-	-	-	-	-	Mitglied: Mandatsträger der Deutschen Gesellschaft für Pathologie für die Mitarbeit in der Leitlinie Colitis ulcerosa Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Bachmann, Oliver	-	Takeda Janssen Pfizer MSD AbbVie Hexal Amgen	CED Service GmbH Takeda Ferring Pfizer Shield MSD Novartis DGVS update AbbVie Falk DGAKI Klinikum Kassel Verein GHE/MHH	Janssen	-	-	Mitglied: Arbeitsgemeinschaft Chronisch Entzündliche Darmerkrankungen (DACED, Sprecher 2013), Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM, Kongresssekretär 2014), Deutsche Gesellschaft für Verdauungs- und Stoffwechselerkrankungen (DGVS), Deutscher Hochschulverband European Crohn's & Colitis Organisation (ECCO), German IBD Study Group (GISG, Board-Mitglied seit 2014), Norddeutsche Arbeitsgemeinschaft für Koloproktologie Norddeutsche Gesellschaft für Gastroenterologie (NDGG), Verband leitender Klinikärzte (VLK), Verein CED Nord (Gründungsmitglied, Vizepräsident 2014-2015), Verein Kompetenznetz Darmerkrankungen (KN-CED), Verein zur Förderung der Fort- und Weiterbildung in der GHE Schwerpunkt: Chronisch-entzündliche und infektiöse Darmerkrankungen Federführung: - Persönlich: -
Bettenworth, Dominik	keine	Takeda AbbVie Amgen Janssen	Falk Foundation AbbVie MSD Pfizer Pharmacosmos Vifer Vifer Tillotts Janssen	-	-	keine	Mitglied: Vorsitzender der Deutschen Arbeitsgemeinschaft für CED Mitglied: Mitglied und Vorsitzender des Nachwuchs-Kommittes der Europäischen Crohn & Colitis Organisation Mitglied: Nationaler Repräsentant für Deutschland bei der Europäischen Crohn & Colitis Organisation Mitglied: Gutachter für Kongressabstracts und Forschungsanträge, Europäische Crohn & Colitis Organisation Mitglied: Gutachter für Kongressabstract der DGVS Schwerpunkt: Diagnostik und Therapie von intestinaler Entzündung, intestinaler Fibrose sowie Patienten mit Chronisch entzündlichen Darmerkrankungen Federführung: keine Persönlich: keine

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungstätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Blumenstein, Irina	-	-	DGVS	-	-	keine	Mitglied: keine Schwerpunkt: keine Federführung: keine Persönlich: keine
Bokemeyer, Bernd	-	AbbVie MSD Shire Ferring Hospira Takeda Pfizer Janssen Boehringer Amgen	AbbVie Ferring MSD Merckle Falk Shield Therapeutics Pfizer Celltrion Takeda Janssen Amgen	-	AbbVie Ferring Givern Imaging Janssen Takeda Pfizer	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Brechmann, Thorsten	keine	keine	AbbVie, Takeda, Kompetenznetz CED	keine	Roche	keine	Mitglied: DGVS, Kommission für Gesundheitsökonomie und medizinische Klassifikation, Ethikkommission der RUB, Kompetenznetz CED, DCCV Schwerpunkt: Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen, Endoskopie, bildgebende Verfahren, Funktionsdiagnostik Federführung: CED-Symposium Rhein-Ruhr, Gastroseminar Persönlich: keine
Bufler, Philip	DFG verschiedene wissenschaftliche Zeitschriften	Promethera GMP Orphan	AbbVie Nutricia Kompetenznetz CED	Verschiedene Autor/Coautoren-schaftlicher Beiträge	Beteiligung an verschiedenen klinischen Studien PIBD-NET	keine	Mitglied: keine Schwerpunkt: Immunologie, Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen, Pädiatrische Gastroenterologie, Experimentelle Hepatologie Federführung: Regelmäßige Fortbildungsveranstaltung für Berliner Kinderärzte und Kinder gastroenterologen Persönlich: keine
Böcker, Ulrich	Schlichtungsstelle für Arzthaf-pflichtfragen Hans-Bäckler-Allee 3, 30173 Hannover	Janssen-Cilag GmbH Johnson & Johnson Platz 1, 41470 Neuss Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG jägerstraße 27, 10117 Berlin	Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG jägerstraße 27, 10117 Berlin Nutricia GmbH Allee am Röthelheimpark 11, 91052 Erlangen	-	-	-	Mitglied: Gastro Liga e. V. Friedrich-List-Str. 13, 35398 Gießen; Beiratsmitglied Mitglied: DCCV e. V., Reinhardtstr. 18, 10117 Berlin; Mitglied Mitglied: Verband der leitenden Krankenhaus Ärzte Deutschlands, Haus der Ärzteschaft Tersteegenstr. 9, 40474 Düsseldorf; Stv. Vorsitzender Landesverband Berlin-Brandenburg

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Büning, Jürgen	-	Takeda Janssen	Ärztekammer, Berlin Shire Friedrich-strasse 149, 10117 Berlin AbbVie Deutsch-land GmbH & CO KG Mainzer Straße 81, 65189 Wiesbaden Falk Foundation Leinenweber-strasse 5, 79108 Freiburg	-	AbbVie	-	Mitglied: Kompetenznetz Darmerkrankungen, Hopfenstr. 60, 24103 Kiel; Mitglied Mitglied: Weitere Mitgliedschaften: Ärztekammer, AGA, Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM), Deutsche Gesellschaft f. Verdauungs- u. Stoffwechselerkrankungen und Berufsverband, Deutsche Krebsgesellschaft, Südwestdeutsche Gesell-schaft für Innere Medizin, Deutsche Leberstiftung, Arbeitsgemeinschaft Leitender Gastroenterologi-scher Krankenhausärzte (ALGK) e. V., Verein gastroenterologisch tätiger Internisten Berlin Schwerpunkt: Chronisch entzündliche Darm-erkrankungen Federführung: Interne und externe Fortbildungen in der Funktion des Chefarztes der Klinik für Gastroenterologie, Diabetologie und Hepatologie, Vivantes Klinikum Neukölln, u. a. Crohn-Colitis-Tag, Klinische Hepatologie in Neukölln Persönlich: - Mitglied: DGVS Mitglied: Kompetenznetz Darmerkrankungen Mitglied: ECCO Schwerpunkt: Publikationen zur Therapie und Pathophysiologie von CED Federführung: Fallkonferenzen zu CED in Lübeck, monatlich Federführung: Forum Gastroenterologie Lübeck, jährlich Federführung: CED regional Persönlich: - Mitglied: DGVS, ECCO, Kompetenznetz Darmerkrankungen, DGIM, AGA Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Dignaß, Axel	Janssen Tillotts Abbvie Roche Amgen Fresenius Kabi Pfizer Dr. Falk	MSD AbbVie Takeda Celgene Roche Pfizer Fresenius Kabi Amgen Tillotts	Falk Pfizer Takeda Janssen AbbVie Tillotts	-	Pfizer, AbbVie, Janssen, Gilead Celgene, Alfasigma	-	

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Däbritz, Jan	AbbVie Sozialgericht Leipzig AbbVie	Shire	AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie Charité© Universi-tätsmedizin Berlin Ferring AbbVie AbbVie Shire AbbVie Klinikum Ernst von Bergmann Potsdam AbbVie Kompetenznetz Darmkrankungen AbbVie Ferring Gesellschaft für Pädiatrische Gastro-entérologie und Ernährung e. V. AbbVie AbbVie AbbVie Ferring	AbbVie	-	-	Mitglied: Gesellschaft für Pädiatrische Gastro-entérologie und Ernährung (GPGE) Mitglied: Deutsche Gesellschaft für Kinder- und Jugendmedizin (DGJK) Mitglied: Crohn-Colitis-Netz Mecklenburg-Vorpommern Mitglied: Kompetenznetz Darmkrankungen Mitglied: Deutscher Hochschulverband (DHV) Schwerpunkt: Klinische Forschung; chronisch entzündliche Darmkrankungen (insb. Morbus Crohn); Biomarker der intestinalen Entzündung; Ernährung; Arzneimittel für neuartige Therapien (ATMP); klinische Studien (ITIs und Industrie-initi-ierte Studien); Versorgungsforschung (Transitions-medin) Schwerpunkt: Translationale Forschung; mukosale Immunität; angeborene Immunantwort; Epigene-tik; Mikrobiom; Immunmodulation; experimentelle Modelle der intestinalen Entzündung Federführung: Heiner-Brunner-Seminar der Gesell-schaft für Pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung (GPGE) Federführung: Jahrestagung der Gesellschaft für Pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung (GPGE) 2020 Federführung: Jahrestagung der Norddeutschen Gesellschaft für Kinder und Jugendmedizin (NDGK) Federführung: Internationales Symposiums & Work-shop on Inborn Errors of Metabolism, Rostock Federführung: CED-Kurs der Gesellschaft für Pädia-trische Gastroenterologie und Ernährung (GPGE) Persönlich: Keine.
Ehehalt, Robert	nur im Rahmen eines advisory boards (s. u.)	MSD, Sandoz, Janssen, Ferring, Takeda, Pfizer, Biogen, Amgen	Falk, Janssen, AbbVie, MSD, Ferring, Norgine, Takeda, Shield, Mundiphar-ma, Pfizer, Viofor, Ardeypharm, Hexal, Microbiotika, Biogen, Celgene, Rekordati, Diasorin	Schattauer Elsevier Degruyter	IQVIA, Quintilles, FGK, Anomed, Celgene, MedPharmTec, Falk, AbbVie, Janssen, Parexel	Boardmitglied bei Defensins thera-peutics	Mitglied: DGVS, DCCV, SWDGG, DDC, BNC, Kompetenznetz Darmkrankungen, ECCO, AGA Schwerpunkt: klinische Forschung (Medikamen-tenstudien Phase II-IV) Federführung: nicht federführend Persönlich: keine

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Esters, Philip	Tillotts	Janssen Cilag	Vifor Vifor	-	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Fellermann, Klaus	Falkpharma	-	Falkpharma, MSD, AbbVie, Janssen, Takeda	-	div. Phase III	Aktien (Astellas)	Mitglied: - Schwerpunkt: Grundlagenforschung, klinische Versorgungsforschung CED Federführung: regionale und überregionale Veranstaltungen, z. B. CED kontrovers Persönlich: -
Fichtner-Feigl, Stefan	-	-	-	-	-	-	Mitglied: DGAV Schwerpunkt: intestinale und onkologische Immunologie Federführung: Universitätsklinikum Freiburg Persönlich: nein
Gross, Cordula	entfällt	entfällt	entfällt	entfällt	entfällt	entfällt	Mitglied: DCCV e. V. Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Götz, Martin	AbbVie	Takeda	Falk	-	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Hartmann, Franz	Falk Foundation	AbbVie, Takeda	AbbVie, Takeda, Janssen, Falk	-	-	-	Mitglied: BVGD Vorsitzender Gastrologia Vorstand Schwerpunkt: klin. Studien Übersichtsartikel Federführung: - Persönlich: -
Hartmann, Petra	Pfizer	Janssen	Kompetenznetz Darmerkrankungen AbbVie, Janssen, Takeda, Tillotts, Amgen	ECCO	keine	keine	Mitglied: keine Schwerpunkt: keine Federführung: Versorgungsassistenz CED Persönlich: keine
Helwig, Ulf	-	MSD Amgen Biogen Takeda Janssen	Kompetenznetz MSD AbbVie Takeda Janssen	-	Robarts Shield Kompetenznetz AbbVie	-	Mitglied: DGVS Mitglied: DGIM Mitglied: BNG Mitglied: Kompetenznetz Darmkankungen Mitglied: GfSG

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungstätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
			Pfizer Cefis Norgine Shield Biogen -				Mitglied: IBUS Mitglied: BDI Mitglied: NDGG Mitglied: BNFI Schwerpunkt: Sonografie bei CED Schwerpunkt: Therapiemonitoring bei CED Schwerpunkt: Diagnostik bei CED Federführung: Vorlesung Universität Kiel Federführung: Vorlesung Universität Oldenburg Federführung: Studentenkurs Universität Kiel Federführung: Fortbildungsveranstaltung CED regional Federführung: - Persönlich: -
Herrlinger, Klaus	Schlichtungsstelle für Arzthaftungsfragen	-	Falk Foundation	-	Asklepios ProResearch	-	Mitglied: DGVS, DGIM, DGI, DDG, NDDG Schwerpunkt: CED, Immunsuppression, Pharmakogenetik Federführung: CED kontrovers Heidelberg Gastro Seminar, Heidelberger Hausärzteseminar Persönlich: -
Hoffmann, Jörg C.	-	Amgen Astra Sandoz/Hexal Janssen Pfizer Steigenwald	Takeda Kompetenznetz CED Janssen Falk	Takeda	AbbVie Pfizer Takeda Janssen	-	Mitglied: DCCV Schwerpunkt: Übersetzung Harrison's Internal Medicine Schwerpunkt: Herausgeber CED Manual 3. Auflage, früher Thieme, jetzt Springer Federführung: - Persönlich: -
Häuser, Winfried	IQWiG	nein	Knappschaftskrankenhaus Püttlingen Biovents (Kongressorganisation) Biovents (Kongressorganisation)	Institut de la Conference Hippocrate (Servier) Ecomed Verlag	keine	keine	Mitglied: Beirat der Deutschen Schmerzgesellschaft Mitglied: - Mitglied: Mitglied der Deutschen Gesellschaft für Psychosomatische Medizin und Psychotherapie Mitglied: Mitherausgeber der Pain Palliative and Supportive Care Group der Cochrane Collaboration Schwerpunkt: Versorgungsforschung: Systematische Übersichtsarbeiten; Patienten-Surveys Federführung: nein Persönlich: nein

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
In der Smitten, Susanne	-	-	-	-	-	-	Mitglied: Mitglied in einer Patientenorganisation: DCCV e. V. Inselstraße 1, 10179 Berlin Schwerpunkt: Forschung über Hochschulen Federführung: - Persönlich: -
Kaltz, Birgit	-	-	DGVS	-	-	-	Mitglied: Kompetenznetz Darmerkrankungen Mitglied: DCCV e. V. Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Kanbach, Inken	-	-	-	-	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Kannengießer, Klaus	-	-	AbbVie Janssen Cilag CED Service GmbH	AbbVie	-	-	Mitglied: Mitgliedschaft: Bund deutscher Internisten, ECCO (Europäische Crohn- und Colitis Organisation), NDGG jeweils ohne leitende Funktion Schwerpunkt: Chronisch entzündliche Darmerkrankungen, Endoskopie Federführung: nein Persönlich: nein
Keller, Klaus-Michael	Schlichtungsstelle für Arzthaftpflichtfragen der Ärztekammer Niedersachsen	nein	Schulungsvorträge für das CED-Assistenzpersonal im Rahmen Kompetenznetz Darmerkrankungen	Springer-Verlag Stuttgart, Urban-Schwarzenberg, Thieme-Verlag	nein	nein	Mitglied: Mitglied in wiss. Gesellschaften wie: European Society for Pediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition (ESPGHAN); Gesellschaft für Pädiatrische Gastroenterologie (GPGE, Gründungsmitglied); Deutsche Gesellschaft für Kinderheilkunde und Jugendmedizin (DGKJ), Berufsverband der Kinder- und Jugendärzte (BVKJ), DCCV, DZG, Dt. Mukoviszidose eV, M. Wilson eV Schwerpunkt: alle Themen der pädiatrischen Gastroenterologie, vor allem CED, Zöliakie, Nahrungsmittelallergie, Malnutrition, M. Wilson. Multiple Lehrbuch- und Fortbildungsartikel dazu Mitglied in der CEDATA-GPGE und daraus entstandene Studien sowie Fachartikel Federführung: Vorsitzender des Fortbildungsausschusses des Berufsverbandes der Kinder- und Jugendärzte (BVKJ); Organisation der jährlichen

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Kienle, Peter	-	-	-	-	-	-	Überregionalen Kongresse des BVKJ wie den Kinder- und Jugendärztetag in Berlin im Juni sowie des Herstseminarkongresses in Bad Orb im Oktober Persönlich: keine Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Klaus, Jochen	AbbVie	Falk	Takeda	Janssen	Pfizer	Pharmacosmos	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Koletzko, Sibylle	-	-	-	-	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Kreis, Martin	Fa. Coloplast	Takeda	Coloplast Falk Foundation Johnson & Johnson Janssen Takeda	keine	Takeda	keine	Mitglied: Vorsitzender Deutsche Gesellschaft für Koloproktologie Mitglied: Vorsitzender Berliner Chirurgische Gesellschaft Mitglied: 2. Vorsitzender Berliner Krebsgesellschaft Schwerpunkt: postoperativer Ileus chronisch entzündliche Darmerkrankungen Chirurgische, Onkologie postoperative Funktionsstörungen Federführung: nein Persönlich: nein
Kroesen, Anton-J.	-	-	Falk AbbVie	-	-	-	Mitglied: DGAV, DGVS, DGCH Schwerpunkt: Veranstaltung von Fortbildungen fachlicher Natur ohne Produktbezug Federführung: - Persönlich: -
Kruis, Wolfgang	-	Tillots	Ardeypharm	-	Dr. Falkpharma	keine	Mitglied: DGVS Schwerpunkt: Chronisch entzündliche Darm-erkrankungen Reizdarm Mikrobiom/Probiotika Divertikelkrankheit Federführung: DGVS Persönlich: keine

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Kucharzik, Torsten	Janssen Gilead AbbVie Takeda	Janssen Celltrion Takeda Amgen Biogen Hospira Mundipharma AbbVie	Dr. Falk Pharma AbbVie MSD Takeda Janssen Roche	Zahlreiche Publikationen zum Thema CED in peer-reviewed Journalen, die in PubMed unter „Kucharzik“ abrufbar sind. Zahlreiche Buchprojekte zum Thema CED, z. B. eigenes Buchprojekt („Therapie chronisch entzündlicher Darmerkrankungen“ als Mit Herausgeber im De Gruyter Verlag	Takeda	keine	Mitglied: NDGG, Vorsitzender seit 2/2018 Mitglied: DGVS Beiratsmitglied Mitglied: DGIM Mitglied: BDI Mitglied: IBUS (finanziert u. a. durch AbbVie, Janssen, Takeda). Keine direkten Zuwendungen, diese gehen ausschließlich an den Verein. Mittel werden zur Ausbildung im Darmultraschall bei CED genutzt. Mitglied: Kompetenznetz Darmerkrankungen, Vorstandsmitglied Mitglied: AGA Mitglied: ECCO (Mitglied des GuiCom, ehemals Mitglieder des EduCom) Mitglied: DCCV Beiratsmitglied Schwerpunkt: CED, Bildgebende Diagnostik, Darmsonografie Federführung: DGVS Gastroenterologie Intensivkurs Federführung: Falk Gastroenterologie Symposium Lüneburg Federführung: CED kontrovers in Hamburg und Stuttgart (finanziert durch Dr. Falk GmbH) Persönlich: keine
Kühbacher, Tanja	-	Takeda AbbVie MSD Janssen Arena Mundipharma Tillotts	Allmiral Takeda Ferring Falk Mundipharma Tillotts MSD AbbVie Janssen	Arena Takeda Galapagos	-	-	Mitglied: DGVS Mitglied: DGIM Mitglied: AGA Mitglied: NDGG Mitglied: Stiftung Darmerkrankungen ehrenamtlicher Vorstand Mitglied: DCCV Mitglied: ALGK Mitglied: VLK Mitglied: ECCO Schwerpunkt: Mikrobiom Biologika Therapien, Signaltransduktion, klinische Studien Federführung: – Persönlich: –

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungstätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Langhorst, Jost	Medizin Verlag Stuttgart Dr. Willmar Schwabe Repha GmbH Ferring Sanofi	-	Falk Foundation Arktibiotic Repha GmbH Celgene Dr. Willmar Schwabe AbbVie Takeda	nein	Dr. Willmar Schwabe Falk Foundation Steigerwald Arznei-mittelwerke/Bayer Techlab	nein	Mitglied: Leitlinienbeauftragter der Gesellschaft für Phytotherapie und der Deutschen Gesellschaft für Naturheilkunde, Sprecher der AG Psychosomatik in der Gastroenterologie der Deutschen Gesellschaft für Gastroenterologie, Deutsche Schmerzgesellschaft, Deutsches Kollegium für Psychosomatische Medizin Schwerpunkt: Mind/Body Medicine/Ordnungstherapie, klassische Naturheilkunde und traditionellen europäischen Heilverfahren ganzheitliche Prävention Phytotherapie, chronisch entzündliche Darmerkrankungen (CED), Reizdarmsyndrom Fibromyalgiesyndrom, non-invasive diagnostische Verfahren in der Gastroenterologie Federführung: Zusatzbezeichnung Naturheilkunde an den Kliniken Essen-Mitte EXPERTE IM FACHGEBIET im Bereich KOMPLEMENTÄRMEDIZIN und Psychosomatik für die ZERTIFIZIERUNG CHRONISCH ENTZÜNDLICHE DARMERKRANKUNGEN der DEUTSCHEN GESELLSCHAFT FÜR VERDAUUNG UND STOFFWECHSELERKRANKUNGEN – DGVS Persönlich: nein
Leifeld, Ludger	keine	keine	bezahlte Vortrags-tätigkeit für Falk, Takeda, AbbVie, Fujinon	siehe pubmed	Prognos Studie	keine	Mitglied: DGVS, NDGG, BVDDG, DGI, DCCV, ALGK, DGIM, Kopetenznetz CED Schwerpunkt: Gastroenterologie Federführung: regelmäßig Persönlich: keine
Lynen Jansen, Petra	k. A.	k. A.	k. A.	k. A.	k. A.	k. A.	Mitglied: k. A. Schwerpunkt: k. A. Federführung: k. A. Persönlich: k. A.
Lügering, Andreas	-	AbbVie Janssen Takeda MSD	Janssen AbbVie Falk MSD Takeda	AbbVie	-	-	Mitglied: DGVS, ECCO, DGIM, DGMIM, BNG, KN-CED Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Maaser, Christian	-	AbbVie Takeda Biogen -	AbbVie Takeda -	AbbVie	AbbVie	keine	Mitglied: DCCV/Beirat Mitglied: GISG/Sprechergremium Mitglied: IBUS/Vorsitzender Schwerpunkt: Darmsonografie bei CED Federführung: nein Persönlich: -

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Matthes, Harald	-	-	-	-	-	-	Mitglied: Beiratsmitglied der DCCV Schwerpunkt: CED, Onkologie, Reizdarm Federführung: DAHN (Dt. Akademie für Naturheil- verfahren und Homöopathie) Persönlich: nein
Moog, Gero	-	-	-	-	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Niess, Jan Hendrik	nein	AbbVie Takeda Janssen MSD Pfizer	nein	nein	Vfor	nein	Mitglied: Schweizer Gesellschaft für Gastro- enterologie Mitglied: Deutsche Gesellschaft für Gastro- enterologie Mitglied: Kompetenznetz CED Mitglied: IBD Net Mitglied: European Crohn and Colitis Schwerpunkt: zahlreiche Publikationen zu transla- tionalen Aspekten der chronisch entzündlichen Darmkrankungen Federführung: nein Persönlich: nein
Ockenga, Johann	-	Fresenius Kabi GmbH	Dr. Karl Schulze, Hannover ifi Institut für Infektiologie & Hepatology Merz Aerzteammer Niedersachsen Falk Foundation e. v. GFO Kliniken Klinikum WHV Uniklinikum Essen Falk Foundation e. v.	-	-	-	Mitglied: Präsident der Deutschen Gesellschaft für ernährungsmedizin Mitglied: Task Force Quality of Care, UEG Schwerpunkt: - Federführung: Erstellung Leitlinie Ernährung bei Pankreaserkrankung der Deutschen Gesellschaft für Ernährungsmedizin Persönlich: -
Ott, Claudia	Takeda Janssen-Cilag	MSD Janssen-Cilag	Falk Foundation Falk Foundation AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie	-	-	-	Mitglied: Gesellschaft für Gastroenterologie in Bayern, Beirätin Mitglied: DCCV, Ärztliche Beirätin Schwerpunkt: Epidemiologie bei CED Federführung: - Persönlich: -

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungstätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
			AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie AbbVie MSD MSD MSD MSD MSD Janssen-Cilag Janssen-Cilag Janssen-Cilag Janssen-Cilag				
Pace, Andrea	-	AbbVie, Janssen, Takeda	AbbVie, Janssen, Takeda, Pfizer, MSD	-	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Preiß, Jan	-	Takeda Biogen Amgen	DGVS DCCV bng CED Services	-	-	-	Mitglied: DGVS, DCCV, BNG, DGIM, ECCO Schwerpunkt: CED Federführung: - Persönlich: -
Reinshagen, Max	-	AbbVie, Janssen, Takeda, MSD, Amgen, Recordati, Boehringer	AbbVie, Janssen, Takeda, MSD, Amgen, Recordati, Boehringer	-	AbbVie Gilead	-	Mitglied: DGVS, AGA Schwerpunkt: Chronisch entzündliche Darm-erkrankungen Federführung: - Persönlich: -
Rijcken, Emile	Takeda	Takeda	AbbVie	De Gruyter Verlag	-	-	Mitglied: - Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
Schmidt, Carsten	-	AbbVie Biogen Hospira Janssen-Cilag Takeda Janssen	Berlin Chemie Falk Janssen Kompetenznetz Darmkrankungen MSD	AbbVie Takeda	AbbVie AbbVie	-	Mitglied: DGVS, Mitglied Mitglied: ECCO, Mitglied Mitglied: Kompetenznetz Darmkrankungen, Mitglied Mitglied: CiSG (German IBD Study Group), Mitglied des Boards

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
		Takeda AbbVie	Norgine Shield Therapeutics Takeda AbbVie Falk Takeda MSD Janssen Biogen Amgen Vifor Norgine				Mitglied: Mitteldeutsche Gesellschaft für Gastroen-terologie, Mitglied des Wissenschaftlichen Beirates Mitglied: DGIM Federführung: Arzt-Patienten-Seminare Federführung: Fortbildungsveranstaltungen für Ärzte Persönlich: –
Schnoy, Elisabeth	Janssen-Cilag Pharmacosmos	Takeda	AbbVie	Servier	–	nein	Mitglied: DGVS, DGIM Schwerpunkt: Grundlagenforschung CED Federführung: Aufbau Universitätsklinikum Augsburg Persönlich: nein
Schreyer, Andreas	–	Takeda	Bayer	–	–	Aktienbesitz Siemens Healthineers	Mitglied: – Schwerpunkt: – Federführung: – Persönlich: –
Siegmund, Britta	–	AbbVie AbbVie Lilly Pfizer Celgene Janssen Prometheus Takeda webMD	AbbVie Berlin Flame Boceemium CED Service GmbH Falk Foundation Ferring Forma Software Infektionsmedizin Janssen Klinikum Augsburg Uni Düsseldorf Novartis Pfizer Roche Takeda	Falk	AbbVie Abivax CED Service GmbH Celgene CromSource Falk Lilly Hoffmann – La Roche InDex Pharmaceuti- cals AB Janssen Medimmune Ltd Pfizer Receptos Salix Takeda Vhsquared	keine	Mitglied: DGVS Vorstand Mitglied: DCCV Mitglied: UEG Mitglied: DGIM Mitglied: ECCO Schwerpunkt: mukosale Immunologie, CED Federführung: keine Persönlich: keine

Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungstätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Stallmach, Andreas	MSD Takeda AMGEN Abbvie Janssen Celltrion Pfizer	Falk Foundation AbbVie Janssen CLCSL Behring GmbH MSD sharp Med update DGVS Takeda Pharma Vertrieb Pfizer Pharma GmbH streamupdate GmbH	Elsevier Thieme Verlag Walter de Gruyter	-	-	Mitglied: IMPP und FKLM Mitglied: DGVS Mitglied: Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin e. V. Mitglied: Mitteldeutsche Gesellschaft für Gastro-entnologie e. V. Mitglied: Bundesverband Gastroenterologie Deutschland Mitglied: DCCV Mitglied: Verein Kompetenznetz chronische Darmerkrankungen e. V. Mitglied: Gastro-Liga Schwerpunkt: – Federführung: – Persönlich: –
Stange, Eduard F.	Amgen	Falk, Ferring, Janssen, Takeda	-	-	-	Mitglied: – Schwerpunkt: – Federführung: – Persönlich: –
Stein, Jürgen	Vifor, Pharma-cosmos, TAKEDA, MSD, Ferring	Vifor, Pharma-cosmos, TAKEDA, MSD, FALK, Ferring, Janssen	-	Vifor, harmacosmos, TAKEDA, Celgene, Boehringer Ingelheim	-	Mitglied: – Schwerpunkt: Management der Anämie bei CED Therapiesteuerung bei CED Biomarker bei CED Federführung: Fachkunde Ernährungsmedizin der LÄK CED – was ist klinisch relevant CED interaktiv Persönlich: –
Sturm, Andreas	AbbVie Janssen Takeda MSD	-	-	-	-	Mitglied: UEG, DGVS, ECCO Schwerpunkt: – Federführung: – Persönlich: –
Teich, Niels	MSD, AbbVie, Takeda, Celgene, Janssen, Pfizer, Biogen, Amgen	CED Service GmbH, MSD, AbbVie, Takeda, Celgene, Janssen, Pfizer, Biogen, Amgen	Thieme, Springer	Pfizer, AbbVie, Gilead Celgene, Receptos	-	Mitglied: DGVS, DCCV, ALGK, ECCO, Bundesverband Gastroenterologie Deutschland, Verein Kompetenz-netz chronische Darmerkrankungen e. V. Schwerpunkt: mukosale Immunologie, CED Federführung: keine Persönlich: keine

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Thomann, Anne	-	-	CED Service GmbH CED Service GmbH CED Service GmbH	-	-	-	Mitglied: – Schwerpunkt: Darm-Hirn-Achse bei Chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen. Publikationen (PMIDs): 30.983.094, 29.734.447, 28.912.568, 27.655.165 Federführung: – Persönlich: –
Treese, Christoph	-	-	-	-	Astellars	-	Mitglied: DGVS/Gastroenterologie Mitglied: DGIM/Innere Medizin Schwerpunkt: Onkologie, Magenkarzinom Federführung: – Persönlich: –
Veltkamp, Claudia	-	-	-	-	-	-	Mitglied: – Schwerpunkt: – Federführung: – Persönlich: –
Waldorf, Jens	-	AbbVie Takeda	AbbVie CED Service/ Kompetenznetz CED Falk MSD Pfizer Takeda AbbVie Janssen Takeda Vifor MSD Pfizer Amgen Norgine Shire Falk Shield DCCV	-	CED Service Millenium Pharmaceuticals MAPI Hoffmann-La Roche Celgene IQVIA Pfizer Essex Pharma Falk Pharma MSD AbbVie	-	Mitglied: DCCV (Fördermitglied) Mitglied: DGVS Mitglied: DGIM Schwerpunkt: Familienplanung, Versorgungs-qualität bei CED Federführung: – Persönlich: –

	Berater-/Gutachter-tätigkeit	Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board)	Bezahlte Vortrags- oder Schulungs-tätigkeit	Bezahlte Autoren- oder Coautoren-schaft	Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien	Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz)	Indirekte Interessen
Zeißig, Sebastian	Celltrion	Amgen, Biogen, Bristol-Myers Squibb, Ferring, Mylan, Janssen-Cilag, Pfizer, Takeda	AbbVie, Amgen, Biogen, Falk, Ferring, Janssen-Cilag, MSD, Roche, Pfizer, Pharma Zentrale, Takeda	-	-	-	Mitglied: Deutsche Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselerkrankheiten (DGVS), Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM), Kompetenznetz Darmerkrankungen Bundesverband Gastroenterologie Deutschland (BVGD), European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO), Deutsche Gesellschaft für Immunologie (DGfI) Schwerpunkt: Intestinale Immunologie Federführung: - Persönlich: -
Zemke, Jennifer	-	-	MSD Kompetenznetz Darmerkrankung Mundipharma Pfizer Takeda AbbVie Ärztekammer Westfalen Lippe	-	-	-	Mitglied: 2. Vorsitzende der FA-CED Schwerpunkt: - Federführung: - Persönlich: -
de Laffolie, Jan	-	AbbVie pIBDahead Shire pharmacocosmos	Shire	keine	GPGE CEDATA GPGE GBA Innovationsfond	keine	Mitglied: GPGE – AG Leiter CED GPGE – AG Mitglied gesellschaft chronisches Darmsyndrom GPGE – AG Mitgliedschaft Endoskopie ESPGHAN Mitglied Schwerpunkt: CED, Epidemiologie, Zöliakie, Kurzdarm Federführung: keine Persönlich: keine