

Kristallarthropathien

Was tut sich bei der Therapie der Gicht?

Gicht stellt ein weitverbreitetes Krankheitsbild dar, das nicht zuletzt auch mit einem erhöhten kardiovaskulären Risiko einhergeht. Mit Substanzen wie den SGLT-2-Antagonisten konnten neue urikosurisch wirkende Optionen identifiziert werden, die in Studien bei Personen mit Diabetes mellitus oder Herzinsuffizienz zu einer deutlichen Reduktion des Harnsäurespiegels geführt haben.

PD Dr. med. Tobias Manigold, Inselspital, Bern, sprach am Rheuma Top über das Thema Gicht – eine Wohlstandserkrankung mit einer hohen Prävalenz in Nordamerika, Kanada, Zentraleuropa, Australien und zunehmend auch China. «Das häufige Auftreten dieser Erkrankung ist dabei nicht nur durch den generellen Wohlstand in diesen Ländern bedingt, sondern hängt auch mit der Höhe des Fleischkonsums sowie dem Anteil an Menschen mit Adipositas zusammen», erklärte er.

Das Management einer Gicht kann an verschiedenen Punkten ansetzen (siehe *Tabelle*). «Da wir es primär mit einem Problem der Harnsäureelimination und nicht mit der Aufnahme von Purinen zu tun haben, üben Lifestylemassnahmen wie Ernährungsanpassungen nur einen moderaten Effekt von etwa 10 bis 20 Prozent auf den Harnsäurespiegel aus», so Manigold. Jedoch könnte ein neuer Aspekt hier in Zukunft an Bedeutung gewinnen. So zeigten Untersuchungen, dass das Darmmikrobiom von Gichtbetroffenen verändert ist (1). Interessanterweise konnte in einer Studie durch eine regelmässige Verabreichung des purinabbauenden Bakterienstamms *Ligilactobacillus salivarius* CECT 30632 der Harnsäurespiegel und die Anzahl an Gichtanfällen sowie die Notwendigkeit einer pharmakologischen Therapie bei Personen mit wiederholten Gichtanfällen in der Vorgeschichte reduziert werden (2).

Entzündungshemmung reduziert kardiovaskuläres Risiko

Personen mit Hyperurikämie und Gichtanfällen in der Vorgeschichte weisen ein signifikant höheres Risiko für eine tödlich verlaufende Koronarerkrankung sowie insgesamt eine signifikant höhere kardiovaskuläre Mortalität (alle Ursachen) auf (3). «Eine Hyperurikämie allein, ohne berichtete Gichtanfälle, ging in dieser Untersuchung allerdings nicht mit einem erhöhten Risiko einher», so der Referent. Ein 2021 publizierter systematischer Review mit Metaanalyse, in den über 900 000 Gichtkranke einbezogen wurden, ergab in multivariaten Analysen ein erhöhtes Risiko für Myokardinfarkt, Herzinsuffizienz, venöse Thromboembolien, zerebrovaskuläre Insulte und Hypertonie (4). «Damit kann eine Gicht durchaus tödlich sein», betonte Manigold.

Wie eine Studie mit einem Follow-up von 5 Jahren und mehr als 10 000 Teilnehmern mit Status nach Herzinfarkt und erhöhtem hs-CRP zeigte, schützte eine entzündungshemmende Behandlung mit dem Anti-Interleukin-1beta-Antikörper Canakinumab vor kardiovaskulären Ereignissen wie nicht fatalem Herzinfarkt, nicht tödlichem Hirnschlag und kardiovaskulärem Tod, dies unabhängig von einer Gicht (5). «Mit Colchizin verfügen wir über eine günstige Substanz, die unter anderem hemmend auf das NLRP3-Inflammasom und auf die Interleukin-1beta-Produktion wirkt», so Manigold. Retrospektiv analysierte Daten von 1000 Gichtpatienten lieferten denn auch Hinweise auf einen kardioprotektiven Effekt von Colchizin (6). Eine weitere retrospektive Arbeit untersuchte Patienten, die im Rahmen einer dekompensierten Herzinsuffizienz hospitalisiert wurden und einen Gichtanfall erlitten (7). Diejenigen, deren Gichtanfall mit Colchizin behandelt wurde (n = 237), wiesen eine signifikant niedrigere kardiovaskuläre Sterblichkeit innerhalb der ersten 4 Wochen auf als die, die kein Colchizin erhielten (n = 810). Aufgrund des konsistenten kardiovaskulär-protectiven Effekts plädierte der Redner für «in dubio pro Colchizin», sofern die Verträglichkeit gut sei.

SGLT-2-Antagonisten als Urikosurika

Wie Manigold weiter ausführte, stellt Allopurinol nach wie vor den primär bei Gicht eingesetzten Xanthinoxidasehemmer dar. «Aufgrund der 2018 publizierten Resultate der CARES-Studie, die signifikante Unterschiede bei der kardiovaskulären und der Gesamtmortalität unter Febuxostat im Vergleich zu Allopurinol fand, erhielt Febuxostat von der FDA eine Black-Box-Warnung», sagte er (8). «Letztlich haben aber andere Arbeiten wie die FAST-Studie und eine weitere kürzlich erschienene Arbeit kein kardiovaskuläres Signal für Febuxostat gefunden, so dass es hier wahrscheinlich keine Unterschiede gegenüber Allopurinol gibt», berichtete der Experte (9). Trotzdem sieht er Allopurinol aufgrund der grossen therapeutischen Breite und der Kosten weiterhin als Erstlinientherapie zur Behandlung der Gicht.

Urikosurika wie Benzbromaron und Probenicid weisen sehr viele Wechselwirkungen mit anderen Medikamenten auf. «Es gibt jedoch auch Medikamente zur Behandlung von Ko-

Mögliche Ansatzpunkte im Gichtmanagement

Ansatzpunkt	Massnahmen
Lebensstil	<ul style="list-style-type: none"> • Ernährungsberatung • Gewichtsreduktion
Harnsäure	<p><i>Urikosurika</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Losartan • SGLT-2-Antagonisten • (Kalziumantagonisten, Statine, Fibrate) <p><i>Urikostatika</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Allopurinol • Febuxostat <p><i>Rekombinante Urikase</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Rasburicase • (Pegloticase)
Entzündung	<p><i>Entzündungshemmung</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • NSAR, Prednison, Colchizin <p><i>Interleukin-1beta-Blockade</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Canakinumab oder Anakinra

(adaptiert nach Manigold)

Kalziumpyrophosphat-Ablagerungs-Erkrankung

Die Ablagerung von Kalziumpyrophosphat-Dihydrat-Kristallen im Rahmen einer Kalziumpyrophosphat-Ablagerungserkrankung (Calcium-Pyrophosphate Deposition Disease; CPPD) im Knorpel und im periartikulären Gewebe kann asymptomatisch und ohne Krankheitswert bleiben (radiologisch: Chondrocalcinose) oder aber zu einer akuten Arthritis («Pseudo-Gicht», v.a. grosse Gelenke) führen. Eine CPPD kann sich aber auch als Pseudo-Meningitis (radiologisch: Crowned Dens), als Pseudo-Rheumatoide-Arthritis oder als Pseudo-Bechterew äussern. Klinik und radiologische Befunde erweisen sich beim Stellen der Diagnose häufig als hilfreich, wenn der beweisende Kristallnachweis in der Synovialflüssigkeit nicht gelingt. Dies wird auch bei den 2023 erschienenen CPPD-Klassifikationskriterien der European Alliance of Associations for Rheumatology (EULAR) berücksichtigt (15). Mit ihrer Hilfe ist eine Klassifikation ohne Kristallnachweis möglich. Ähnlich wie bei der Gicht zeigen epidemiologische Studien, dass eine CPPD mit einem erhöhten Risiko für akute Koronarsynndrome, Myokardinfarkt und Hirnschlag assoziiert ist (16). Neben der Korrektur metabolischer Risikofaktoren (Hypomagnesiämie, Hyperferritinämie/Hämochromatose, Hyperparathyreoidismus) beinhaltet die Therapie NSAR, Steroide, Colchizin, Anakinra und möglicherweise andere IL-1beta-Antagonisten wie Canakinumab oder künftige NLRP3-Antagonisten. Im Hinblick auf das erhöhte kardiovaskuläre Risiko wäre auch hier ein eher permissiver Gebrauch von Colchizin zu diskutieren.

morbiditäten bei Gichtpatienten, die über einen urikosurischen Effekt verfügen», so Manigold. «Dazu gehören Losartan und, wie wir seit Kurzem wissen, auch die SGLT-2-Antagonisten.» So ergab eine Metaanalyse mit über 29000 Personen mit Diabetes mellitus oder Herzinsuffizienz unter Therapie mit einem SGLT-2-Antagonisten eine Reduktion der Harnsäure um 24,9 bis 56,5 µmol/L sowie eine deutliche Senkung des Risikos für einen zusammengesetzten Gicht-

Endpunkt (Gichtarthritis/Gichtschub und/oder Beginn einer Gichttherapie) (10). Der ausgeprägteste Effekt liess sich unter Behandlung mit dem SGLT-2-Antagonisten Dapagliflozin beobachten. «Bei Gichtpatienten, bei denen wir mit harnsäuresenkenden Therapien keine ausreichende Harnsäurereduktion erreichen können, sollten wir die SGLT-2-Hemmer in unsere Überlegungen zur weiteren Behandlung miteinbeziehen», sagte Manigold.

Therapie mit rekombinanter Urikase

Eine weitere Option bei therapierefraktärer Gicht stellt der Einsatz einer rekombinanten Urikase, in Form von Rasburicase oder Pegloticase, dar. In der Schweiz ist lediglich Rasburicase verfügbar. «Bei beiden Urikase handelt es sich um sehr komplexe Moleküle mit einem enzymatisch aktiven Kern. Ihr Nachteil ist, dass sie wiederholt verabreicht werden müssen und sehr immunogen sind. Daher kann es zur Bildung von Anti-Drug-Antikörpern, zu anaphylaktischen Reaktionen und zum Verlust der Enzymaktivität kommen», wie der Redner ausführte. Eine Studie zeigte nun, dass durch die Gabe von Methotrexat die Ansprechrate auf Pegloticase erhöht werden kann (11). «Es bildeten sich zwar trotzdem Antikörper, jedoch stieg ihr Spiegel deutlich langsamer an als unter Pegloticase allein», ergänzte Manigold.

Weitere Bestrebungen, die Immunogenität rekombinanter Urikase zu reduzieren, führten zur Entwicklung von SEL-212. Dieses Zweikomponenten-Medikament beinhaltet die Infusion eines tolerogenen Nanopartikels (Rapamycin-Moleküle in einer Lipidkapsel) sowie, 15 Minuten später, die Infusion von Pegadricase, einer pegylierten Urikase. Die Behandlung wird alle 4 Wochen wiederholt. Durch die Induktion regulatorischer T-Zellen soll SEL-212 zu einer Intoleranz gegenüber der Urikase führen (12). «Die Resultate eines direkten Vergleichs mit einer Pegloticase-Monotherapie sind allerdings ein bisschen enttäuschend», meinte der Redner. So erwies sich SEL-212 (n = 83) bei therapierefraktärer Gicht lediglich als gleich gut wirksam wie eine Pegloticase-Monotherapie (n = 87), bei einer leicht höheren Rate an Infusionsreaktionen (15,7% unter SEL-212 vs. 11,5% unter Pegloticase) (13). «Aber vielleicht sind ja noch weitere Untersuchungen geplant, zum Beispiel mit höheren Dosen des tolerogenen Nanopartikels, um die Antikörperbildung weiter zu reduzieren. Denn eigentlich wäre das ein schönes Wirkprinzip für eine neuartige Therapie, die dann womöglich auch in Europa verfügbar wäre, wo es keinen Zugang zu Pegloticase gibt», fand Manigold.

Zum Abschluss beleuchtete er eine Studie zu einer durch Pflegeexperten geführten Gichtsprechstunde (14). Gegenüber einer ärztlich geführten Sprechstunde zeichnete sich diese sowohl durch eine deutlich höhere Zufriedenheit der Patienten als auch durch weniger Gichtschübe aus. In diesem Zusammenhang wies Manigold auf die neue Gichtsprechstunde am Inselspital hin, die unter seiner Supervision ebenfalls durch eine Pflegeexpertin geführt wird. ▲

Therese Schwender

Quelle: Rheuma Top – Symposium für die Praxis, 24. August 2023, Pfäffikon/SZ und online.

Referenzen:

1. Chu Y et al.: Metagenomic analysis revealed the potential role of gut microbiome in gout. *NPJ Biofilms Microbiomes*. 2021;7:66.
2. Rodriguez JM et al.: A randomized pilot trial assessing the reduction of gout episodes in hyperuricemic patients by oral administration of *Ligilactobacillus salivarius* CECT 30632, a strain with the ability to degrade purines. *Front Microbiol*. 2023;14:1111652.
3. Krishnan E et al.: Long-term cardiovascular mortality among middle-aged men with gout. *Arch Intern Med*. 2008;168:1104-10.
4. Cox P et al.: The incidence and prevalence of cardiovascular diseases in gout: a systematic review and meta-analysis. *Rheumatol Int*. 2021;41:1209-19.
5. Ridker PM et al.: Antiinflammatory Therapy with Canakinumab for Atherosclerotic Disease. *N Engl J Med*. 2017;377:1119-31.
6. Solomon DH et al.: Effects of colchicine on risk of cardiovascular events and mortality among patients with gout: a cohort study using electronic medical records linked with Medicare claims. *Ann Rheum Dis*. 2016;75:1674-9.
7. Roth ME et al.: Association of colchicine use for acute gout with clinical outcomes in acute decompensated heart failure. *Clin Cardiol*. 2022;45:733-41.
8. White WB et al.: Cardiovascular Safety of Febuxostat or Allopurinol in Patients with Gout. *N Engl J Med*. 2018; 378:1200-10
9. O'Dell JR et al.: Comparative Effectiveness of Allopurinol and Febuxostat in Gout Management. *NEJM Evid*. 2022;1:10.
10. Banerjee M et al.: Serum uric acid lowering and effects of sodium-glucose cotransporter-2 inhibitors on gout: A meta-analysis and meta-regression of randomized controlled trials. *Diabetes Obes Metab* 2023;25:2697-2703.
11. Botson JK et al.: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Multi-center Efficacy and Safety Study of Methotrexate to Increase Response Rates in Patients With Uncontrolled Gout Receiving Pegloticase: 12-Month Findings. *ACR Open Rheumatol*. 2023;5:407-18.
12. Sands E et al.: Tolerogenic nanoparticles mitigate the formation of anti-drug antibodies against pegylated uricase in patients with hyperuricemia. *Nat Commun*. 2022;13:272.
13. Baraf HSB et al.: The COMPARE head-to-head, randomised-controlled trial of SEL-212 (pegadricase plus rapamycin-containing nanoparticle, ImmTOR™) versus pegloticase for refractory gout. *Rheumatology (Oxford)*. 2023 Jul 14;kead333.
14. Fuller A et al.: Nurse-led care is preferred over GP-led care of gout and improves gout outcomes: results of Nottingham Gout Treatment Trial follow-up study. *Rheumatology (Oxford)*. 2020;59:575-579.
15. Abhishek A et al.: The 2023 ACR/EULAR classification criteria for calcium pyrophosphate deposition disease. *Ann Rheum Dis* 2023 Jul 26;ard-2023-224575. doi: 10.1136/ard-2023-224575. Online ahead of print.
16. Bashir M et al.: Cardiovascular Disease Risk in Calcium Pyrophosphate Deposition Disease: A Nationwide Study of Veterans. *Arthritis Care Res. (Hoboken)* 2023;75(2):277-282.