





Programm für Nationale VersorgungsLeitlinien

Träger:

Bundesärztekammer

Kassenärztliche Bundesvereinigung

Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften

Nationale VersorgungsLetlink

Typ-2-Diabetes

Präventions- und Behandlungsstrategien für Fuskomplikationen

Langfassung

Version 2.8 Februar 2010 basierend auf der Fassung von November 2006

Ergänzungen und Modifikationen der Leitlinie sind über die Webseite http://www.diabetes.versorgungsleitlinien.de zugänglich.

Wichtiger Hinweis:

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

© äzq



Cilling of the state of the sta







HERAUSGEBER

- Bundesärztekammer (BÄK)
 Arbeitsgemeinschaft der Deutschen Ärztekammern
- Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV)
- Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF)

sowie

- Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ)
- Deutsche Diabetes Gesellschaft (DDG)
- Deutsche Gesellschaft der Plastischen, Rekonstruktiven und Ästhetischen Chirurgen (DGPRAEC)
- Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin und
- Familienmedizin (DEGAM)
- Deutsche Gesellschaft für Angiologie Gesellschaft für Gefäßmedizin (DGA)
- Deutsche Gesellschaft für Chirurgie (DGCh)
- Deutsche Gesellschaft für Gefäßchirurgie (DGG)
- Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM)
- (im NVL Typ-2-Diabetes vertreten durch die DDG)
- Deutsche Gesellschaft für Wundheilung und Wundbehandlung e.V. (DGfW)
- Deutsche Röntgengesellschaft (DRG)
- Fachkommission Diabetes Sachsen (FKDS)

FACHGESELLSCHAFT, die die NVL mittragio

Deutsche Dermatologische Gesellschaft (DDG)

REDAKTION UND PFLEGE

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

KORRESPONDENZ

ÄZQ – Redaktion Nationale VersorgungsLeitlinien Wegelysti, 3/Herbert-Lewin-Platz, 10623 Berlin Tet. (30,4005-2504 - Fax: 030-4005-2555 E-Mai: persorgungsleitlinien@azg.de

Votemet: http://www.versorgungsleitlinien.de

– Kommentare und Änderungsvorschläge bitte nur an diese Adresse –

http://www.baek.de

http://www.kbv.de http://www.awmf-online.de

http://www.akdae.de http://www.ddg.info http://www.dgprae

http://www.degam.de

http://www.nga-online.org

http://www.dgch.de http://www.gefaesschirurgie.de http://www.dgim.de

http://www.dgfw.de

http://www.drg.de http://www.imib.med.tudresden.de/diabetes/index.htm

http://www.derma.de



























GÜLTIGKEITSDAUER UND FORTSCHREIBUNG

Diese Leitlinie wurde am 21. November 2006 durch die Planungsgruppe verabschiedet und ist bis zur nächsten Überarbeitung bzw. spätestens bis 31. Oktober 2011 gültig. Der Vorstand der Bundesärztekammer hat diese Leitlinie am 19. Januar 2007 als Leitlinie der Bundesärztekammer beschlossen.

AWME, CHILDRENGE CONTROL OF THE STATE OF THE Verantwortlich für die kontinuierliche Fortschreibung, Aktualisierung und Bekanntmachung ist das Ärztliche Zentrum für Qualität in der Medizin äzg gemeinsam mit der Leitlinienkommission der AWMF.









AUTOREN

Prof. Dr. med. Hartwig Bauer

Deutsche Gesellschaft für Chirurgie (DGCh)

Prof. Dr. med. Günter Germann

Deutsche Gesellschaft der Plastischen, Rekonstruktiven und Ästhetischen Chirurgen (DGPRAEC)

Prof. em. Dr. med. F. Arnold Gries

Arzneimittelkommission der deutsche Ärzteschaft (AkdÄ)

Prof. Dr. med. Herbert Imig

Deutsche Gesellschaft für Gefäßchirurgie (DGG)

Dr. med. Stephan Morbach

Deutsche Diabetes-Gesellschaft (DDG)/Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM)

PD Dr. med. Gunnar Riepe

Deutsche Gesellschaft für Wundheilung und Wundbehandlung (DGfW)

Dr. med. Ulrike Rothe

Fachkommission Diabetes Sachsen (FKDS)

Prof. Dr. med. Gerhard Rümenapf

Deutsche Gesellschaft für Gefäßchirurgie (DGG)

Dr. med. Hubert Stiegler

Deutsche Gesellschaft für Angiologie – Gesellschaft für Gefälsmedizin (DGA)

PD Dr. med. Gunnar Tepe

Deutsche Röntgengesellschaft (DRG)

Dr. med. Til Uebel

Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin (DEGAM)

PD Dr. med. Matthias Weck

Fachkommission Diabetes Sachsen (FKDS)

PD Dr. med. Maria Witte

Deutsche Gesellschaft für Woodheilung und Wundbehandlung (DGfW)

STEUERGRUPRE der gesamten NVL Typ-2-Diabetes

Prof. Dr. med Heinz Harald Abholz,

Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM)

Prof. em Dr. med. F. Arnold Gries

Arzneimittelkommission der deutsche Ärzteschaft (AkdÄ)

Dr. rer. medic. Nicola Haller

Verband der Diabetes Beratungs- und Schulungsberufe (VDBD)

Prof. Dr. med. Rüdiger Landgraf

Deutsche Gesellschaft für Gefäßchirurgie (DGG)

Dr. med. Gisela Schott

Arzneimittelkommission der deutsche Ärzteschaft (AkdÄ)





























BETEILIGTE

PD Dr. med. Ina Kopp

Moderation – Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF)

Monika Lelgemann, MSc; Henning Thole

Cilling Cill and State of the Control of the Contro











Besonderer Hinweis

Die Medizin unterliegt einem fortwährenden Entwicklungsprozess, sodass alle Angaben, insbesondere zu diagnostischen und therapeutischer (Verschinden, immer nur dem Wissensstand zurzeit der Drucklegung der VersorgungsLeitlinie entsprechen können. Hinsichtlige der angegebenen Empfehlungen zur Therapie und der Auswahl sowie Dosierung von Medikamenten wurde die größtmögliche Sorgfatte: Gleichwohl werden die Benutzer aufgefordert, die Beipackzettel und Fachinformationen der Hersteller zur Kontrolle her ag visible) und im Zweifelsfall einen Spezialisten zu konsultieren. Fragliche Unstimmigkeiten sollen bitte im allgemeinen Interesse der NV Redaktion mitgeteilt werden.

Der Benutzer selbst bleibt verantwortlich für jede diagnostische und therapeutische Applikation, Medikation und Dosierung. ₩dieser VersorgungsLeitlinie sind eingetragene Warenzeichen (geschützte Warennamen) nicht besonders kenntlich gemacht. Es kann also aus dem Fehlen eines entsprechenden Hinweises nicht geschlossen werden, dass es sich um einen freien Warennamen handelt. Das Werk ist in allen seinen Teilen urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der Bestimmung des Urhebergesetzes ist ohne schriftliche Zustimmung der NVL-Redaktion unzulässig und strafbar. Kein Teil des Werkes darf in irgendeiner Form ohne schriftliche Genehmigung der NVL-Redaktion reproduziert werden. Dies gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung, Nutzung und Verwertung in elektronischen Systemen, Intranets und dem Internet.





























INHALTSVERZEICHNIS

I.	Einführung	8
II.	Zielsetzung, Adressaten, Anwendungsbereich	9
	Zielsetzung und Fragestellung	9
	Adressaten	10
III.	Quellen/Auswahl und Bewertung der NVL-Empfehlungen	10
IV.	Verwendete Abkürzungen	
Α.	Empfehlungen und Statements	15
1.	Hintergrund und Definition	16
2.	Therapieziele	16
	Allegemeine Therapieziele	16 16
3.	Epidemiologie	17
4.	Risikofaktoren	17
5.	Allgemeine Behandlungsstrategie und Prävention von Fußläsionen	18
6.	Anamnese und allgemeine pagnostik (körperliche Untersuchung)	21
	Anamnese	
7.	Weiterführende Diagnostik (Gefäßdiagnostik und Diagnose der diabetischen Neuroosteoarthropathie)	23
8.	Therapeutische Maßnahmen	26
	Behandling von Druckstellen und Ulzera und Behandlung von Infektionen	27
^ I	Betandlung der diabetischen Neuroosteoarthropathie (DNOAP)	
133	Abilitationsmaßnahmen/Physikalische Therapie	
	Weitere therapeutische Maßnahmen Behandlung der Polyneuropathie	
9.	Amputationen	30
	Mögliche Indikationen	30
10.	Versorgungsmanagement und Schnittstellen	31
11.	Qualitätsmanagement und Qualitätsindikatoren	33
	DO MODGA (I) SON (I) (I) -O- I O (I) KBV AWMF	







	QualitätsmangementQualitätsindikatoren	
12.	Anhang	37
Н.	Hintergrund und Evidenz	41
H 5.	Hintergrund und Evidenz zu Kapitel 5: Allgemeine Behandlungsstratund Prävention	tegie
	H 5.1 Untersuchung/Selbstuntersuchung	42
	\ \(\)	44
	H 5.4 Podologische Behandlung	44
	H 5.5 Schuhversorgung	46
Н 6	Anamnese und allgemeine Diagnostik (körperliche Untersüchung)	
0.	And milese and angemente Biagnostik (korpernone ontensaonang)	
	H 6.1 Anamnese/Risikoeinschätzung	49
	H 6.3 Untersuchung	50
H 6 4	4 Untersuchung auf Infektionen	52
11 0	+ Ontersuctioning aut interctionen	52
H 7.	Weiterführende Diagnostik (Gefäßdiagnostik und Diagnose der	
	diabetischen Neuroosteoarthropathie)	55
	H 7 1 API/Danplardruckmassung	55
	H 7.1 ABI/DopplerdruckmessungH 7.2 Verfälschungen der Dopplerdruckmessung durch Mediasklerose	55 56
	H 7.3 Diagnostische Verfahren	
	H 7.4 Diagnostik bei Verdacht aut eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP)	
H 8.	Therapeutische Maßnaumen	61
	H 8.1 Druckentlastung	61
	118.1 Diuckenilasiung	01
H 8.2	2 Debridement evitaler Gewebeanteile	
	H 8.3 Pakale Wundbehandlung	
	H 8.47371 Diotische Behandlung	64
ная	Konservative Maßnahmen	66
10%	Wilselvative Mashannen	00
H(8)	Interventionelle oder operative Revaskularisation	66
))) _{II}	110.7 D 1	00
	H 8.7 Behandlung der diabetischen Neuroosteoarthropathie	
	H 8.7 Rehabilitationsmaßnahmen H 8.8 Gehtraining	
	n o.o Gentraling	69
H 9.	Amputation	71
	H 0.1 Amoutationsprophylava	74
	H 9.1 Amputationsprophylaxe H 9.2 Diagnostik vor einer Amputation/Festlegung des Amputationsniveaus	
70		
	DOM DOA (I)	IF 🔻







Februar 2010, Vers. 2.8	ARZTEKT KBV	3 5 3 5 3 5 A
H 9.3 Auswahl des Amputationsverfahrens und Bestimmung	der Absetzungslinien	71
H 10. Versorgungsmanagement und Schnittstellen		74
H 10.1 Bereich der Grundversorgung (10-1)		74
H 10.3 Bereich der problembezogenen Versorgung (10-2)		74
H 10.4 Bereich der Kompetenzzentren (10-3./10-4)		
L. Literatur		79
		((
	\$ \$6	
		3)
	(C) ,	
	S	
all,		
% ♥>		
A STATE OF THE STA		
~~(O)))		











I. Einführung

Im Rahmen des Programms für Nationale VersorgungsLeitlinien NVL von Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztlicher Bundesvereinigung (KBV)und Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF) haben die zuständigen Fachgesellschaften inhaltliche Eckpunkte für eine Nationale VersorgungsLeitlinie Typ-2-Diabetes "Präventions- und Behandlungsstrategien für Fußkomplikationen" konsentiert.

Dieser Konsens kam zustande durch Einigung von Experten der Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ), der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG), der Deutschen Gesellschaft der Plastischen, Rekonstruktiven und Ästhetischen Chirurgen (DGPRAEC), der Deutschen Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM), der Deutschen Gesellschaft für Gefäßmedizin (DGA), der Deutschen Gesellschaft für Gefäßmedizin (DGG), der Deutschen Gesellschaft für Gefäßchirurgie (DGG), der Deutschen Gesellschaft für Gefäßchirurgie (DGG), der Deutschen Gesellschaft für Wundheilung und Wundbehandlung (DGfW), der Deutschen Röntgengesellschaft (DRG) und der Fachkommission Diabetes Sachsen (FKDS) auf einheitliche, wissenschaftlich begründete und praktikable Eckpunkte der Versorgung von Patienten mit Fußkomplikationen bei Typ-2-Diabetes.

Bei der Formulierung der Schlüsselfragen und Eckpunkte der NVL Typ-2-Diabetes "Präventions- und Behandlungsstrategien für Fußkomplikationen" – orientierten sich die Experten an dem Abgleich der inhaltlichen Themenpunkte folgender Leitlinien:

- die Diabetes mellitus Leitlinien der DDG, insbesondere der Tremerbereich "Diagnostik, Therapie, Verlaufskontrolle und Prävention des diabetischen Fußswirdoms": Diabetes und Stoffwechsel 13/2004, http://www.deutsche-diabetes-gesellschaft.de [1]
- Leitlinie "Prevention and management of foot problems in Type 2 diabetes: Clinical Guidelines and Evidence des National Institute for Clinical Excellence (NICE) [2].

Der Entwicklungsprozess wurde durch das Ärztliche Zentrum für Qualität in der Medizin zwischen Mai 2005 und November 2006 organisiert. Die stundlegende methodische Vorgehensweise ist im NVL-Methoden-Report beschrieben [3]. Zusätzlich wird zu jeder NVL ein eigener Leitlinien-Report erstellt.

Bei dem vorliegenden Dokument handelt es sich um die Langfassung der Nationalen VersorgungsLeitlinie Typ-2-Diabetes "Präventions- und Behandlungsstrategien für Fußkomplikationen".

Grundsätzlich umfassen de Nationalen VersorgungsLeitlinien folgende Komponenten:

- I. NVL-Kurzfassung mit Darlegung der Versorgungs-Eckpunkte und graduierten Empfehlungen,
- II. NVL-Langfassung enthält zusätzlich zum Inhalt der Kurzfassung die Evidenzgrade sowie Links zu den zugrunge liegenden Quellenangaben,
- III. NVL-kettinjen-Report,
- IV. NA RatientenLeitlinie,

raxishilfen, ggf. z. B. kurze Informationen für medizinisches ersonal/Kitteltaschenversionen für den Arzt.

Ziel des Programms für Nationale VersorgungsLeitlinien ist es:

- Schlüsselempfehlungen zu bestimmten, prioritären Versorgungsproblemen abzustimmen, darzulegen und zu implementieren;
- die Behandlungsabläufe für spezielle Erkrankungen über die verschiedenen Versorgungsbereiche darzustellen, die dabei entstehenden Entscheidungssituationen zu benennen und das jeweilige Vorgehen der Wahl zu definieren;



8 © <u>äzq</u> 2006







- insbesondere Empfehlungen hinsichtlich der Abstimmung und Koordination der Versorgung aller beteiligten Fachdisziplinen und weiteren Fachberufe im Gesundheitswesen zu geben;
- die Nahtstellen zwischen den verschiedenen ärztlichen Disziplinen und den verschiedenen Versorgungsbereichen zu definieren und inhaltlich auszugestalten;
- Besonderheiten des deutschen Gesundheitswesens zu identifizieren und darin begründete Empfehlungen unter Berücksichtigung internationaler Literatur zu formulieren;
- die Empfehlungen entsprechend dem besten Stand der medizinischen Erkenntnisse unter Berücksichtigung der Kriterien der Evidenzbasierten Medizin zu aktualisieren;
- Barrieren der Umsetzung der Leitlinien-Empfehlungen zu identifizieren und Lösungswege aufzuzeigen;
- durch Einbeziehung aller an der Versorgung beteiligten Disziplinen, Organisationen und Patienten, eine effektive Verbreitung und Umsetzung der Empfehlungen zu ermöglichen;
- auf die systematische Berücksichtigung der im Rahmen des Programms erstellten Empfehlungen in der Aus-, Fort- und Weiterbildung und in Qualitätsmanagement-Systemen hinzuwirken.

Bei einer NVL handelt es sich – ebenso wie bei jeder anderen medizinischen Leitligier explizit nicht um eine Richtlinie im Sinne einer Regelung des Handelns oder Unterlassens, die von einer rechtlich legitimierten Institution konsentiert, schriftlich fixiert und veröffentlicht wurde, für den Rechtsraum dieser Institution verbindlich ist und deren Nichtbeachtung definierte Sanktionen nach sich zieht [3; 4].

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

Die Erarbeitung der Nationalen VersorgungsLeitlinien erfolgt unter wesentlicher Berücksichtigung der Konzepte des Internationalen Leitlinien-Netzwerks G-I-N, der Leitlinien-Empfehlungen des Europarats [3], der Beurteilungskriterien für Leitlinien von BÄK und KBVMI, des "Leitlinien-Manuals" von AWMF und ÄZQ [4; 5], der Empfehlungen des Deutschen Leitlinien-Clearingverfahrens [6; 7] sowie des Deutschen Instrumentes zur methodischen Leitlinien-Bewertung (DELBI) [8].

II. Zielsetzung, Adressaten, Anwendungsbereich

Zielsetzung und Fragestellung(

Die hohe Prävalenz und Inzidenz von Fußkomplikationen bei Typ-2-Diabetikern sowie eine große Variationsbreite in der Versorgungschaftlität verlangen verstärkte Bemühungen um die Optimierung der Versorgung von Patienten mit Fußkomplikationen bei Typ-2-Diabetes. Hierzu gehören verlässliche Definitionen des Notwendiger und Angemessenen in Prävention, Diagnostik und Therapie. Dieses entspricht dem Ziel der VVL Typ-2-Diabetes "Präventions- und Behandlungsstrategien für Fußkomplikationen".

Auf diesem Weg schen die Qualität der Versorgung verbessert und die Stellung des Patienten gestärkt werden Zudem kann die Berücksichtigung der Empfehlungen zu einer Effizienzsteigerung und damit zur Kostendämpfung im Gesundheitswesen beitragen [4].

Konkret erhöffen sich die Autoren und Herausgeber der Nationalen VersorgungsLeitlinie die breite Berückslehtigung der Empfehlungen zu folgenden Punkten:

- die Steigerung der Rate von regelmäßigen Untersuchungen der Füße und Extremitäten sowie die damit verbundene Erfassung von Risikofaktoren, die zu Fußkomplikationen führen können;
- die Ausschöpfung präventiver und therapeutischer Möglichkeiten, die den Heilungsverlauf von Fußläsionen optimieren können;
- die Ausschöpfung diagnostischer Möglichkeiten in ggf. auch bereichsübergreifenden Behandlungsteams, um alle Behandlungsmöglichkeiten insbesondere vor Minor- oder Majoramputationen sorgfältig abgewogen zu haben;
- eine Optimierung des Informationsflusses zwischen den Versorgungsbereichen und an den Schnittstellen der Versorgung durch optimierte Befundübermittlungen;
- insgesamt eine Erhöhung des Risikobewusstseins von Diabetikern für Fußkomplikationen.









Dabei nimmt die Leitlinie unter anderem zu folgenden Fragen Stellung:

- Wie kann der Patient für eine möglichst frühe Entdeckung vorhandener Risikofaktoren sorgen?
- In welchen Abständen sollte der Patient hausärztlich untersucht werden?
- Welche effektiven Untersuchungsmethoden gibt es, um zuverlässig, schnell und kostengünstig zu Risikoeinschätzungen zu kommen?
- Welche Risikofaktoren kann der Patient selber beeinflussen, auf die Beseitigung welcher Risikofaktoren sollten die betreuenden Ärzte hinweisen?
- Welche Möglichkeiten der Diagnoseoptimierung gibt es?
- Welche Behandlungsoptionen stehen zur Verfügung?
- Wie lässt sich das Management zwischen den Versorgungsebenen und -bereichen optimieren?

Adressaten

Die Empfehlungen Nationaler VersorgungsLeitlinien richten sich

- vorrangig an Ärztinnen und Ärzte aller Versorgungsbereiche;
- an die Kooperationspartner der Ärzteschaft (z. B. Fachberufe im Gesumheneitswesen, Kostenträger);
- an betroffene Patienten und ihr persönliches Umfeld (z. B. Pather), und zwar unter Nutzung von speziellen Patienteninformationen;
- an die Öffentlichkeit zur Information über gute medizinische **V**orgehensweise.

Nationale VersorgungsLeitlinien richten sich weiterhin explizit

- an die Herausgeber von Strukturierten Behandlungsprogrammen, da sie als deren Grundlage bei der Erstellung von zukünftigen Strukturier en Behandlungsprogrammen dienen sowie
- an die medizinischen wissenschaftlichen achgesellschaften und andere Herausgeber von Leitlinien, deren Leitlinien ihrerseits die Gundlage für die NVL bilden.

III. Quellen/Auswahl and Bewertung der NVL-Empfehlungen

Entsprechend dem grungsteitlinen Vorgehen im Programm für Nationale VersorgungsLeitlinien wurde bei der Erstellung den NVL Typ-2-Diabetes "Präventions- und Behandlungsstrategien für Fußkomplikationen" auf bereits vorliegende nationale und internationale Leitlinien zurückgegriffen. Die detaillierte Vorgehensweise ist für die einzelnen Kapitel verschieden, gleichermaßen variierten auch die primär heraggezogenen Quell-Leitlinien von Kapitel zu Kapitel.



























Tabelle 1: Anzahl der Statements und der graduierten Empfehlungen

Kapitel - Nr.	Kapitelüberschrift	Anzahl der Statements	Anzahl der graduierten Empfehlungen
1	Hintergrund und Definition	-	-
2	Therapieziele	-	-
3	Epidemiologie	-	- 💸
4	Risikofaktoren	-	-
5	Allgemeine Behandlungsstrategie und Prävention von Fußläsionen	3	4
6	Anamnese und allgemeine Diagnostik (körperliche Untersuchung)	1	4. D
7	weiterführende Diagnostik (Gefäßdiagnostik und Diagnose der Osteoarthropathie)	2	5
8	Therapeutische Maßnahmen	2	12
9	Amputationen	A 100	3
10	Versorgungsmanagement und Schnittstellen	(C)2	4
11	Qualitätsmanagement	2	-
	Summe	11	36

Es wurde ein Abgleich der in den Quell-Leitlinien gegebenen Empfehlungen durchgeführt (hierzu diente die Leitlinie der DDG [1] als Quell-Leitlinie, die Leitlinie des NICE [2] als so genannte Referenz-Leitlinie). So weit möglich bezog dieser Abareck auch die den jeweiligen Leitlinien-Empfehlungen zugrunde liegende Literatur (Evidenz) mit ein

Die Evidenzen in der Quell-Leitlinie der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG) wurden durch die Autoren der DDG-Leitlinie mit nachfolgend beschriebenem Vorgehen bewertet:











Bewertung und Evaluation

Klassifizierung der Studien und Analysen von Studiendesigns gemäß ihrer wissenschaftlichen Beweiskraft in Anlehnung der AHCPR und SIGN in Evidenzklassen I-IV (siehe Tabelle A) durch erfahrene Ärzte und Biometriker. Im Falle der divergierenden Meinung wurde mittels Diskussion durch Konsens klassifiziert. Evaluation der Evidenz nach international geforderten Qualitätskriterien (s. o.). Klinische Studien werden entsprechend ihrer wissenschaftlichen Validität und Wertigkeit in verschiedene Evidenzgrade eingeteilt und zusätzlich nach ihrer klinischen Relevanz gewichtet. Dabei nehmen z. B. Metaanalysen aus randomisierten kontrollierten klinischen Studien und randomisierte kontrollierte Studien den höchsten Stellenwert ein. Die Gewichtung der ausgesprochenen Interventionsempfehlungen (Screening, Prävention, Diagnostik, Therapie und Rehabilitation) mit Härtegraden A bis C wurde von klinisch versierten Experten gemäß der zugrunde liegenden Evidenz und der klinischen Relevanz vorgenommen.

In Bereichen, in denen die klinische Evidenz abweichend von der wissenschaftlichen Evidenz gewichtet werden musste wurde der Härtegrad der Empfehlung in einem interdisziplinären Konsensusverfahren festgelegt (siehe Tabelle B). Empfehlungen, für die die verfügbare externe Evidenz nicht ausreichend bis nicht vorhanden ist, die aber erfahrungspentäß für den klinischen Ablauf unabdingbar sind, können den höchsten Härtegrad A erhalten. Interventionen, für die Evidenzklassen la oder Ib vorliegen, können dagegen wegen ihrer geringfügigen klinischen Bedeutung den hedrigsten Härtegrad erhalten. Die notwendige Transparenz wird dadurch erzielt, dass den jeweiligen Empfehlungen sowah die zugrunde liegende externe Evidenz als auch der Härtegrad der Empfehlung zugeordnet wird (siehe Tabelle 2).

Erstellungsprozess

Nach Abschluss der systematischen Literaturrecherche durch die Cochrane Metabolic and Endorge Disorders Group und der Evaluation durch die Expertenteams erfolgt die Formulierung eines Rohentwurfs der Lattlinier auf Grundlage der Kernaussagen der gesicherten und bewerteten Literatur.

Zusätzlich erfolgt die Integration von interner Evidenz (nicht publizierte Studien, Erfahungen von Experten) in die Rohentwürfe durch Diskussionsrunden der zuständigen Expertenteams und den Experten angrenzender Fachdisziplinen. Publikation des auf Praktikabilität und Plausibilität geprüften und überarbeiteten Diskussionsentwurfs auf den Internetseiten der DDG. Damit wird der Entwurf einem erweiterten Forum zur kritischen Bewertung vorgestellt, verbunden mit der Aufforderung, sich aktiv an der Erstellung der Leitlinien durch Eingabe von kommentaren, Ergänzungs- und Änderungswünschen zu beteiligen. Alle bis zur Drucklegung eingegangenen Anderungswünsche werden nach Diskussion innerhalb der Expertengruppe entsprechend ihrer Relevanz berücksichtigt. Die vorliegenden Diabetes-Leitlinien werden von der Leitlinienkommission nochmals gesichtet und vom Vorstand der DPG verabschiedet.

Die erste Publikation einer jeden evidenzbasierten Diabetes-Leitige erfolgt in der Zeitschrift "Diabetologie und Stoffwechsel", jede Aktualisierung wird auf den Internetseiten der DDG (http://www.deutsche-diabetes-gesellschaft.de) veröffentlicht.

Tabelle A

Bewertung der publizierten Literatur gemäß ihr senschaftlichen Aussagekraft nach Evidenzklassen [modifiziert nach AHCPR, 1992; SIGN, 1996]

Evidenzklassen

(EK)

Ш

la Evidenz aufgrand von Metaanalysen randomisierter, kontrollierter Studien

Ila Evidenz winder mindestens einer gut angelegten, kontrollierten Studie ohne Randomisation

Ib Evidenz auter and mindestens einer randomisierten, kontrollierten Studie

IIb Expansion aufgrund mindestens einer gut angelegten, nicht randomisierten und nicht kontrollierten klinischen Studie, z. B. Kohortenstudie

Kilmischer Stadie, 2. B. Nohortenstadie

Evidenz aufgrund gut angelegter, nicht experimenteller, deskriptiver Studien, wie z. B. Vergleichsstudien, Korrelationsstudien und Fall-Kontroll-Studien

Evidenz aufgrund von Berichten der Experten-Ausschüsse oder Expertenmeinungen und/oder klinischer Erfahrung anerkannter Autoritäten

<mark>ាំង៤៩៤ ទី´</mark> Gewichtung und Empfehlung mit Härtegraden [modifiziert nach AHCPR, 1992; SIGN, 1996]

Härtegrade Zugrundeliegende Evidenz

A Evidenzklassen Ia, Ib oder aus klinischer Sicht erstrangig

B Evidenzklassen IIa, IIb, III oder aus klinischer Sicht zweitrangig

C Evidenzklasse IV oder aus klinischer Sicht drittrangig

Abbildung 1: Vorgehen zur Evidenzbewertung bei der Leitlinienerstellung der DDG (Quelle: DDG)



© äźg 200







Tabelle 2: Einstufung von Leitlinien-Empfehlungen in Empfehlungsgrade (Grades of Recommendation)

Empfehlungs- grad	Beschreibung	Symbol
Α	Starke Empfehlung	ĤĤ
В	Empfehlung	î Ç
0	Empfehlung offen	

Die NVL-Methodik sieht eine Vergabe von Empfehlungsgraden (siehe Tabelle 2) durch die Commien-Autoren im Rahmen eines formalen Konsensusverfahrens vor. Die Vorabstimmung der Empterlungen erfolgte mittels einer schriftlichen Abfrage (modifiziertes DELPHI-Verfahren) und Teterfahrenzen. Die Empfehlungen wurden in von der AWMF moderierten Telefonkonferenzen vorwonsentiert und abschließend in einer Sitzung mittels eines formalisierten nominalen Gruppengrozesses konsentiert.

Die Ergebnisprotokolle der Sitzungen, sowie weitere zusätzliche Informationen können unter









IV. Verwendete Abkürzungen

A./Aa. Arteria/Arteriae

ABI Knöchel-Arm-Index (ankle brachial index)

ACC Acetylcystein

BMI Körpermasseindex (body mass index)

CEMRA kontrastmittelverstärkte Magnetresonanztomografie

(contrast enhanced magnetic resonance angiography)

CT Computertomografie

DAF diabetes-adaptierte Fußbettung **DNOAP** diabetische Neuroosteoarthropathie DSA digitale Subtraktionsangiografie **FKDS** farbkodierte Duplexsonografie

IWGDF International Working Group on the Diabetic Foot

GKV Gesetzliche Krankenversicherung

MRA Magnetresonanz-Angiografie/-Angiogramm

MRT Magnetresonanztomografie NDS Neuropathie-Defizit-Score

NMR Kernspintomografie (nuclear magnetic resonance Neuropathie-Symptom-Score (neuropathy symptom-score) NSS n. W. nach Westergren (Blutsenkungs-Geschwindigkeitsmessung)

OSG oberes Sprunggelenk

pAVK periphere arterielle Verschlusskrankheit

PNP Polyneuropathie

perkutane transluminale Angiograption PTA S Stellungnahme

TASC Trans-Atlantic Intersociety Consensus on the Management of Peripheral Arterial

Disease

Vollkontakt-Gips (total) contact cast) TCC

tcPO2 transkutan gemessener Sauerstoffdruck (transcutaneous pressure oxygen)

TENS transkutane electrische Nervenstimulation (transcutaneous electrical nerve stimulation)

WHO Weltgesandheiteorganisation (World Health Organization)

ZΙ Zentraliche Versorgung































































1. Hintergrund und Definition

Der Diabetes mellitus ist eine chronische Stoffwechselkrankheit, die auf einen absoluten (Typ-1-Diabetes) oder relativen Insulinmangel (Typ-2-Diabetes) zurückzuführen ist. Der Typ-2-Diabetes ist eine Volkskrankheit mit steigenden Erkrankungszahlen. Die vormals als "Altersdiabetes" in der Bevölkerung bekannte Krankheit betrifft inzwischen auch immer jüngere Menschen, woraus sich durch die verlängerten Krankheitsverläufe und damit häufiger erlebten Komplikationen neue (Langzeit-) präventive Herausforderungen ergeben.

Kennzeichen des Diabetes sind lang anhaltende, hohe Blutzuckerwerte und dadurch verursacht Folgeschäden an verschiedenen Organsystemen, u. a. an Gefäß- und Nervensystem.

Unter dem Begriff des diabetischen Fußsyndroms werden verschiedene Krankheitsbilder zusammengefasst, die durch unterschiedliche Ätiologie und Pathomechanismen geken zeichnet sind. Allen gemeinsam ist, dass Läsionen am Fuß des Patienten mit Diabetes mellitus zu Komplikationen führen können, die bei verzögerter oder ineffektiver Behandlung die Amoutation der gesamten Extremität zur Folge haben können.

Die Fußkomplikationen bei Menschen mit Typ-2-Diabetes werden in der die Schädigungen der Gefäße (Makroangiopathie) und der Nerven (Neuropathie) verursacht. Sowohl die schlechtere Wahrnehmung von krankhaften Veränderungen an den Füßek, als auch die höhere Wahrscheinlichkeit der Entstehung aufgrund von Durchblutungsstörungen führen in einen Circulus vitiosus, an dessen Ende Amputationen an den Extremitäten stehen können, die massive Einschränkungen für den Patienten mit deutlich herabgesetzter Letterbergen gewalität bedeuten.

Das erhöhte Risiko für solche abwendbar ungünstigen Verläuse wie manifeste Fußläsionen und Extremitätenamputationen, verlangt neben dem zielgenichteten Einsatz der vorhandenen diagnostischen und therapeutischen Möglichkeiten bei manifesten Fußläsionen auch eine optimale Organisation von Präventionsstrategien. Eine entscheidende Rolle spielt dabei die Koordination zwischen den verschiedenen Versorgungsebenen

2. Therapieziele

Allgemeine Therapieziele

Die Vermeidung von Komp((Cationen und die Steigerung der Lebenserwartung und Lebensqualität gelten für alle Diabetiker als bergeordnete Ziele der Behandlungsstrategie.

Entscheidungsleiten der jeweilige Therapiestrategie und die Definition der individuellen Therapieziele sing newen dem Schweregrad der Erkrankung die Wünsche des Patienten, Alter, psychosozialer Status und die Komorbiditäten.

Spezifische Therapieziele bei Fußkomplikationen

Spezitische Ziele im Zusammenhang mit Fußproblemen bei Diabetikern sind:

die Gentifikation von Personen mit erhöhtem Risiko für Fußkomplikationen; de Vermeidung diabetes-assoziierter Fußläsionen (z. B. Ulkusvermeidung);

im Läsions- oder Verletzungsfall die Vermeidung weiterer Zeitverluste bis zur Einleitung einer Behandlung mit dem Ziel des Erhalts einer gebrauchsfähigen Extremität (Amputationsvermeidung bzw. Einhaltung eines möglichst distalen Amputationsniveaus).



























3. Epidemiologie

Die Zahl der von Diabetes Betroffenen ist in Deutschland sehr hoch [10]. Aktuelle Hochrechnungen gehen davon aus, dass bis zu 7 % der Deutschen [11], d. h. rund 6 Millionen Menschen, wegen eines Diabetes in Behandlung sind [12].

Die Anzahl der Neuerkrankungen nimmt dabei mit steigendem Alter zu, in der Altersgruppe der über 60-jährigen liegt der Anteil Diabeteskranker bei 18-28 %. Parallel dazu sinkt das Manifestationsalter betroffener Typ-2-Diabetiker stetig. Der Typ-2-Diabetes ist mit rund 11 % die vierthäufigste Diagnose der Hausarztinternisten und mit rund 8 % die fünfthäufigste Diagnose aller Allgemeinärzte [13].

Aktuelle Schätzungen der WHO gehen davon aus, dass sich die Zahl der an Diabetes Erkrankter bis zum Jahr 2025 verdoppeln wird [14].

Die bedeutsamsten unerwünschten Konsequenzen diabetischer Fußprobleme sind Ulzerationen, Amputationen und die diabetischen Neuroarthropathie. Die Prävalenz des Fußulkus beträgt in der diabetischen Bevölkerung in verschiedenen Ländern zwischen 2 und 10 %. Eine entsprechende jährliche Inzidenz von 2-6 % wurde berichtet.

In Deutschland werden ca. 70 % aller Amputationen bei Diabetikern durchgeführt. Nach Zahlen der AOK aus dem Jahr 2001 sind dies mehr als 29 000 Major- und Minoramputationen bei Diabetikern im Jahr [11; 12]. Im Vergleich zu einigen europäischen Ländern sind diese Zahlen hoch und es kam in Deutschland auch nicht zu einer Verringerung der Amputationen in den vergangenen Jahren [12]. Neuere Publikationen lassen noch höhere Amputationszahlen vermuten [15].

4. Risikofaktoren

Fußläsionen sind bei Diabetikern das Ergebnis eines mutifaktoriellen Geschehens.

Hauptrisikofaktoren für diabetesassoziierte Ulzerationen und schließlich Extremitätenamputationen sind:

- Diabetes (Dauer, Verlauf, schlechte Storwechseleinstellung);
- Neuropathie (sensorisch, motorisch, autonom);
- arterielle Verschlusskrankheit und Geren Folgeerkrankungen (z. B. Niereninsuffizienz, Schlaganfall) [16-18] und
- Alter des Patienten.

Weitere Risikofaktoren für das Entstehen von Fußläsionen sind (in alphabetischer Reihenfolge, Aufzählung beispielhaft):

- Adipositas 2° (BM) 35);
- Arthropathie (Hutter Knie/OSG) oder Gelenkimplantat mit Funktionsbeeinträchtigung/Kontraktur;
- Barfußlaufen;
- eingeschränkte Gelenkmobilität (limited joint mobility, LJM), z. B. Fußdeformitäten;
- (erheblicke) Visuseinschränkung;
- Hornhautschwielen;
- Immunsuppression einschließlich Glukokortikoide;
- mangeInde/falsche Fußpflege;

motorische Funktionseinschränkung/Parese eines oder beider Beine;

psychosoziale Faktoren;

Seheinschränkungen;

- Suchtkrankheiten (z. B. Rauchen, Alkoholismus);
- ungeeignetes Schuhwerk;
- vorangegangene Amputationen.



17







5. Allgemeine Behandlungsstrategie und Prävention von Fußläsionen

Die allgemeine Behandlungsstrategie umfasst grundlegende Maßnahmen der Diagnostik und Prävention. Eine Risikostratifizierung gemäß den Angaben dieses Kapitels und der Tabelle 3 ermöglicht dabei die orientierende Planung der Wiedereinbestellungszeitpunkte.

Die allgemeine Behandlungsstrategie umfasst Maßnahmen

- der Selbstuntersuchung des Patienten;
- der regelmäßigen ärztlichen Untersuchung;
- der Risikoklassifizierung;
- · der Schulung sowie
- der Prävention.

Weiterführende Details zu den hier dargelegten Inhalten sind in den folgenden Kapitel ausführlich dargelegt.

5-1	
Folgende Maßnahmen dienen der Vorbeugung möglicher diabetischer Fußkomplikationen:	
 die tägliche Reinigung mit lauwarmen Wasser; das Einreiben mit Feuchtigkeitscreme; die sachgerechte stumpfe Nagelpflege sowie die Beseitigung von Schwielen und die Versorgung mit geeignetem Schuhwerk. 	Statement
5-2	
Bei Diabetikern sind regelmäßige Untersuchungen – mindestens einmal jährlich – der Füße, Strümpfe* und Schuhe* durchzuführen.	
Durch die Diabetiker selber sind regelmäßige Selbstuntersuchungen der Füße und Schuhe durchzuführen.	Statement
Die Einhaltung der regelmäßigen Kontrolluntersuchungen kann durch explizite Kontaktaufnahme mit dem Patienten (Pecall-System) sichergestellt werden.	
5-3	
Anhand der erhobenen Berturge sollen die Patienten gemäß dem unten angeführten Schema (siehe Tabelle () Risikoklassen zugeordnet werden.	Δ.
Die Intervalle der Kontrolluntersuchungen, ggf. erforderliche weiterführende Diagnostik und spezielle Präventionsmaßnahmen richten sich nach dem individuellen Risiko.	

Hierbei sollten alle Strukturen beachtet werden, die Druck ausüben können oder einschnüren können, wie z. B. Nähte in Strümpfen oder Innennähte in Schuhen bzw. eng anliegende Schuhteile.



18 © **äzq** 200







Tabelle 3: Risikoklassifizierungssystem der International Working Group on the Diabetic Foot (IWGDF) [19] für das Auftreten von Fußläsionen

Kategorie	Befunde	Untersuchungen	Risikoeinstufung
0	keine sensorische Neuropathie	1 x jährlich	Niedriges Risiko
1	sensorische Neuropathie	1 x alle 6 Monate	
2	sensorische Neuropathie und Zeichen einer peripheren arteriellen Verschlusskrankheit und/oder Fußdeformitäten	1 x alle 3 Monate	Erhöhtes Risiko
3	früheres Ulkus	1 x alle 1 bis 3 Monate	Hohes Ris

	<i>y</i> *
Es sollte eine Schulung von Patienten, Familienengehörigen und der Behandlung Beteiligten in Bezug • auf die durchzuführenden Maßnahmen und • angepasst an das individuelle Risiko und das definierte Behandlungsziel erfolgen.	⑪
Zur Prävention von Fußläsionen sollte bei Diabetikern mit erhöhtem Risiko für Fußkomplikationen eine regelmäßige podologische Untersuchung und ggf. Behandlung erwogen werden.	ſì
Geeignetes Schuhwerk (Hausschuhe und Straßenschuhe) sollte, dem individuellen Risikostatus des Patienten entsprechen gemäß Tabelle 4 verordnet werden.	f
Bei mit stadiengerechtem projektiven Schuhwerk versorgten Patienten ist eine regelmäßige Kontrolle der Sehuhe und Füße unerlässlich.	Statement

Tabelle 4: Verordnungskriterien zur Schuhversorgung beim Diabetischen Fußsyndrom und analogen Neuro-Angio-Arthromathien [20]

Verd	ordnungsklasse	Erläuterung	Regelversorgung
0	Diabetes mellitus ohne PNP/pAVK	Aufklärung und Beratung	fußgerechte Konfektionsschuhe
	wie 0, mit Fußdeformität	höheres Risiko bei späterem Auftreten einer PNP/pAVK	orthopädieschuhtechnische Versorgung aufgrund orthopädischer Indikation
II	Diabetes mellitus mit Sensibilitätsverlust durch PNP/relevante pAVK	PNP mit Sensibilitätsverlust, pAVK	Diabetesschutzschuh mit herausnehmbarer konfektionierter Weichpolstersohle, ggf. mit orth. Schuhzurichtung
			Höherversorgung mit DAF (diabetes- adaptierter Fußbettung) oder orth.









III			Maßschuhen bei Fußproportionen die nach einem konfektionierten Leisten nicl zu versorgen sind, Fußdeformität, die zu lokaler Druckerhöhung führt, fehlgeschlagener adäquater Vorversorgung, orthopädischen
III			Indikationen
	Z. n. plantarem Ulkus	deutlich erhöhtes Ulkusrezidiv-Risiko gegenüber Gr. II	Diabetesschutzschuh i.d.R. mit diabetes-adaptierter Fußbettung ggf. mit orth. Schuhzurichtung Höherversorgung mit orth. Maßschufen bei Fußproportionen die nach einem konfektionierten Leisten nicht zu versorgen sind, fehlgeschaften adäquater Vorversorgung orthopädischen Indikationer
IV	wie II mit Deformitäten bzw. Dysproportionen	nicht nach konfektioniertem Leisten zu versorgen	orth. Maßschuhe mit DAF
V	diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP, Sanders- TypII-V, LEVIN-Stadium III)	Orthesen i.d.R bei DNOAP Sanders-Typ IV-V oder bei starker Lotabweichung	knöcherübergreifende orth. Maßschuhe mit DAF, Innenschuhe, Orthesen
VI	Wie II mit Fußteilamputation	mindestens transmetatarsale Amputation, auch als innere Amputation	Versorgung wie IV plus Prothesen
VII	akute Läsion/floride DNOAP	sters as temporare Versorgung	Entlastungsschuhe, Verbandsschuhe, Interimsschuhe, Orthesen, Vollkontakt-Gips (TCC) ggf. mit DAF und orth. Zurichtungen























6-7

Die Befunderhebung sollte dokumentiert werden.







介

6. Anamnese und allgemeine Diagnostik (körperliche Untersuchung)

Anamnese 6-1 Bei jedem Patientenkontakt zur Diabeteskontrolle bzw. mindestens einmal jährlich 飠 sollte eine Anamnese erhoben werden. Die bei der Anamnese zu erfassenden Parameter ermöglichen eine Risikoeinschätzung und sollen mindestens folgende Aspekte umfassen: Häufigkeit der Selbstkontrolle und Pflege der Füße durch den Patienten; Operationen (insbesondere mit Bezug zu Angiopathien); neue oder veränderte Fußläsionen (floride oder abgeheilt), Neuropathiesymptome, Symptome einer peripheren arteriellen Verschlusskrankheit, Fußfehlstellungen, Gelenkbeschwerden. Untersuchung 6-2 Die klinische Untersuchung der Beine und Füße soll beidsets und seitenvergleichend 介介 erfolgen. 6-3 Hauptaufgabe der Untersuchung ist die Erfassung des peripheren Pulsstatus und die Erfassung der Berührungssenstail (Latymittels 10 g Monofilament oder alternativ 介 des Vibrationsempfindens mit dem Stimmgabeltest. Temperaturunterschiede der Extranitäten, Hautturgor und Schweißbildung sollten ebenfalls erfasst werden. 6-4 Die Symptome der Neuropathie lassen sich mit Hilfe des Neuropathie-Symptom-Score (NSS) erfassen und dokumentieren. Statement Weiterführende Derris zur Neuropathie werden in einem gesonderten Kapitel "Neuropathie Ver NVL abgehandelt und sind nicht Gegenstand dieses Kapitels. Siehe Ankorg Neuropathie Symptom Score, Abbildung 3 Rei (den)Inspektion sollte der Hautstatus (Integrität, trophische Störungen, Farbe) erfasst werden. 飠 prientierend sollten bei der Untersuchung die Muskelfunktion und die Gelenkfunktion erfasst werden. 6-6 介 Nach Hyperkeratosen, Nagelerkrankungen und Fußdeformitäten sollte gesucht werden.









Die Klassifikation nach Wagner ermöglicht eine Einteilung der Untersuchungsbefunde in die Grade 0 bis 5 und eine an den Graden orientierte Therapie.

Tabelle 5: Klassifikation diabetischer Fußläsionen nach Wagner

0	keine Läsion, ggf. Fußdeformation oder Zellulitis
1	oberflächliche Ulzeration
2	tiefes Ulkus bis zur Gelenkkapsel, zu Sehnen oder Knochen
3	tiefes Ulkus mit Abszedierung, Osteomyelitis, Infektion der Gelenkkapsel
4	begrenzte Nekrose im Vorfuß- oder Fersenbereich
5	Nekrose des gesamten Fußes

		1/2
	Veränderungen an Haut, Weichteilen oder Gelenken mit oder ohne Trauma htungsweisend für eine schwere Komplikation.	
Daher Neuroc	soll in solchen Fällen eine Infektion oder eine diabetische osteoarthropathie (DNOAP) ausgeschlossen werden.	1
	send auf eine Infektion ist das Vorliegen einer Hautlaston (Eintrittspforte), nach sucht werden muss.	
	rdacht auf eine diabetische Neuroosteoarttropathie (DNOAP) soll umgehend imobilisierung und weiterführende Diagnostik veranlasst werden.	1
(schSchÜbe	htsmomente für eine DNOAP sind nmerzlose) Rötung; wellung; erwärmung; . Deformität.	
Weiterf "Weiter	ührende diagnostische Maßnahmen bei V. a. DNOAP finden Sie im Kapitel 7 führende Diagnostik	

























7. Weiterführende Diagnostik (Gefäßdiagnostik und Diagnose der diabetischen Neuroosteoarthropathie)

Die Überprüfung der Beinarterien ist bei Diabetikern mit Fußproblemen von höchster Bedeutung, da die arterielle Minderdurchblutung der Hauptrisikofaktor für die Majoramputation der Beine ist. Die Gefäßdiagnostik sollte einem Algorithmus folgen, an dessen Ende die invasiven bildgebenden Verfahren stehen (siehe Algorithmus 1).

Es sollte stets das gesamte arterielle Gefäßsystem der betroffenen Extremität, möglichst auch das der Gegenseite, dargestellt werden. Dadurch kann die Therapie besser geplant werden insbesondere bei komplexen, mehrere Gefäßetagen betreffenden Verschlussprozessen. Ist verfahren nicht oder mit nicht ausreichender Qualität verfügbar, werden vom Algorithmus abweichende Entscheidungen notwendig. Dies trifft bei Verschlussprozessen der Unterschenkelarterien häufig für die Duplexsonografie und die Magnetresonanz-Angiografie URA) zu.

	15
Als orientierende Untersuchung zur Feststellung des Gefäßzustandes Knöchel-Arm-Index (ABI, "Ankle-Brachial-Index") gemessen werden.	î ÎÎ
Aufgrund der Verfälschungsmöglichkeit der Dopplerdruck Messung durch Mediasklerose kann durch die zusätzliche Beurteilung des Dopplerfrequenzspektrums sowie ggf. durch eine zusätzliche hydrostatische Zehendruckmessung (Pole-Test) oder eine transkutane Sauerstoffpartialdruckmessung (tcPO2) eine Absicherung der Diagnose erreicht werden.	Statement
7-3 Der klinische Verdacht auf Erkrankungen des Gefäßsystems bzw. Progression einer Gefäßerkrankung indiziert eine weiterführende Abklarung.	Statement
Zur Feststellung von Ausmaß und Werteilungsmuster der pAVK sollte als Erstuntersuchung die Duplexsonografie durchgeführt werden.	ſì
Bei Verfügbarkeit kann eine Deplexsonografie auch der Unterschenkelarterien durchgeführt werden.	\$
Bei nicht aussagekräftigem Befund und/oder Stadium > II sollte gemäß dem Algorithmus (Algorithmus 1) verfahren werden. Hierzu kommen die kontrastmittelverstärkte MR-Angiografie (MRA) und die intraarterie berügitale Subtraktionsangiografie (DSA) in Betracht.	î
7-7 Bei Vardacht auf eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP) sollten Königeraufnahmen des betroffenen Fußes in zwei Ebenen angefertigt werden. Dabei ist zu beachten, dass der Befund im Frühstadium negativ sein kann.	î

Die Röntgenaufnahme des Fußes in zwei Ebenen ist neben der klinischen Untersuchung sowie der Bestimmung der Oberflächentemperatur im Seitenvergleich die entscheidende Methode zur Diagnostik der Erkrankung. In Einzelfällen kann ein MRT differenzialdiagnostisch weiterhelfen, insbesondere zur Erkennung von Frühstadien der DNOAP und von Komplikationen fortgeschrittener bakterieller Entzündungen.









Die diagnostische Kaskade bei der Abklärung der DNOAP ist folgende:

- 1. Klinik oder klinischer Verdacht;
- 2. Nativ-Röntgen;
- 3. MRT bei unauffälligem Nativ-Röntgen und/oder V. a. Abzsess;
- 4. Punktion nur selektiv bei besonderen Fragestellungen und unter besonderen Bedingungen, da Gefahr des Übergangs in einen offenen Charcot-Fuß.

Die Bestimmung der Verlaufsstadien bei der DNOAP erfolgt anhand der Einteilung der Tabelle 6, die Beschreibung der Befallsmuster erfolgt anhand der Einteilung der Tabelle 7.

Tabelle 6: Verlaufsstadien der diabetischen Neuroosteoarthropathie (DNOAP) (nach Levin)

1	akutes Stadium: Fuß gerötet, geschwollen, überwärmt (Rö. ggf. noch normal)
II	Knochen und Gelenkveränderungen, Frakturen
III	Fußdeformität: ggf. Plattfuß, später Wiegefuß durch Frakturen und Gelenkzerstörungen
IV	zusätzliche plantare Fußläsion

Tabelle 7: Befallmuster der diabetischen Neuroosteoarthropathie (DNOAP) (nach Sanders)

















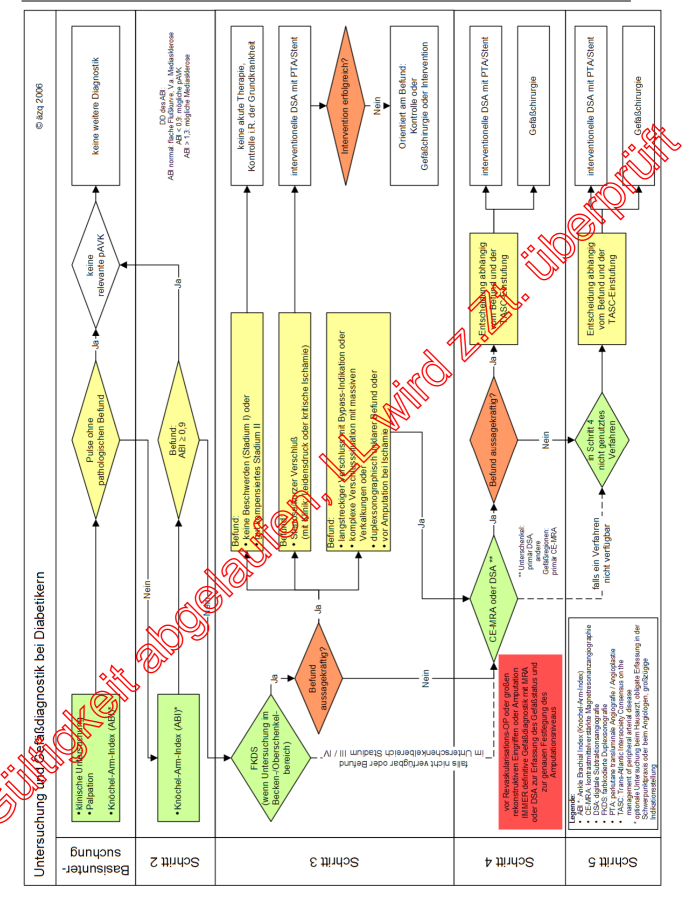












Algorithmus 1: Algorithmus zur Gefäßdiagnostik mit Schnittstellen zur Therapie









8. Therapeutische Maßnahmen

Die Therapie erstreckt sich auf die Behandlung der zugrunde liegenden krankhaften Veränderungen und sollte die nachstehend beschriebenen Maßnahmen umfassen.

Tabelle 8: Übersicht und Querverweise: Grundprinzipien der Behandlung des diabetischen Fußsyndroms

	pien der Benandiding des diabetischen Fulssyndroms	
Behandlung von Druckstellen und Ulzera und	l Behandlung von Infektionen	
Druckentlastung	8-1 – 8-2	
Debridement	8	
Wundbehandlung	3 ⁴	
Infektionsbehandlung	8-5 - 8-8	
Behandlung der pAVK		
konservative Maßnahmen	8-9	
Behandlung der diabetischen Neuroosteoarth	nropathie (DNOAP)	
Behandlung der DNOAP	8-10 — 8-11	
Rehabilitationsmaßnahmen/Physikalische Therapie		
Rehabilitation	8-12	
	♦ 8-13	
Physikalische Therapie	8-14	
weitere therapeutische Maßnakmen		
Podologie	siehe 5-5	
Schuhversorgung	siehe 5-6	
Behandlung der Polyneuropathie siehe gesondertes Modul "Neuropathie"		



























8-1	
Eine vollständige Entlastung jeder Läsion soll gewährleistet werden.	⑪
8-2	
Dabei kommen die Verordnung und Anwendung von:	
 protektivem Schuhwerk (z. B. Entlastungsschuhe, Interimsschuhe, ggf. mit diabetes-adaptierter Fußbettung (DAF) und orthopädischen Zurichtungen oder Vollkontakt-Gips (Total-Contact-Cast) oder konfektionierten bzw. maßgefertigten Orthesen, ggf. unterstützt durch Gehstützen, Rollstuhl oder durch initiale Bettruhe 	Statemen
zum Einsatz.	
3-3	
Primär soll beim diabetischen Fußulkus ein Debridement avitaler Gewebeanteile erfolgen.	⑪
Vorhandene Taschenbildungen und Unterminierungen sollen entfernt verden.	
3-4	
Außer bei Vorliegen einer trockenen Nekrose sollte eine Vokale Wundbehandlung durchgeführt werden.	Π
Die Wundoberfläche ist bei jedem Verbandswecksel zu zeinigen.	
Die Auswahl der Wundauflage sollte im individuellen Fall anhand	
des vorliegenden Wundheilungsstadiums der Exsudatmenge; dem Vorliegen oder Fehlen von Infektionszeichen; dem Vorliegen eines regelhaften oder pathologischen Heilungsverlaufes sowie anhand von Kosten-Effektivitärs kriterien	
getroffen werden.	
Eine klinische nicht intzierte Wunde sollte nicht mit Antibiotika behandelt werden.	ſ
Bei Patienten milden Infektionen sollte eine Antibiotikabehandlung unter Berücksichtigung individueller Risiken erwogen werden.	1
3-7 3-6 Partenten mit moderater oder schwerer Infektion soll eine Antibiotikabehandlung	⑪
Bei Verdacht auf eine schwere Infektion soll die Antibiotikabehandlung intravenös begonnen werden.	
3-8	
Bei konservativ nicht zur Abheilung zu bringenden Ulzera sollte der Einsatz plastisch- rekonstruktiver Verfahren erwogen werden.	↑

Die Zuordnung zur jeweiligen Versorgungsstufe in Abhängigkeit vom jeweiligen Schweregrad der Fußkomplikationen ist im Kapitel H 10 "Versorgungsmanagement und Schnittstellen" dargelegt.











Tabelle 9: klinische Klassifikation der Fußinfektionen (aus [21], modifiziert)

klinische Manifestierung der Infektion	Infektions- schwere	PEDIS Grad
Wunde ohne Eiterung oder Anzeichen von Entzündung.	nicht infiziert	1
Vorhandensein von ≥ 2 Entzündungszeichen (Eiterung, Rötung, (Druck-) Schmerz, Überwärmung oder Verhärtung), aber jedes Entzündungszeichen ≤ 2 cm um das Ulkus, Infektion ist auf die Haut oder das oberflächliche subkutane Gewebe beschränkt; keine anderen örtlichen Komplikationen oder systemische Erkrankung.	leicht	2
Infektion (wie oben) bei einem Patienten, der systemisch gesund und Stoffwechselstabil ist, aber ≥ 1 der folgenden Charakteristiken aufweist: Entzündungszeichen erstrecken sich > 2 cm um das Ulkus, Lymphangitis Ausbreitung unter die oberflächliche Faszie, Abszess im tiefen Gewebe, Gangrän und Betroffensein von Muskel, Sehne, Gelenk oder Knochen.	moderat	3
Infektion bei einem Patienten mit systemischen Infektionszeichen oder instabilem Kreislauf (z. B. Fieber, Schüttelfrost, Tachykardie Krypotonie, Verwirrtheit, Erbrechen, Leukozytose, Azidose, schwere Hyperotykamie oder Azotämie).	schwer	4

Anmerkung. Das Vorhandensein einer kritischen Ischämie verschiebt den Schweregrad der Infektion (im Hinblick auf die Prognose) in Richtung "schwer", kann jedoch die klinischen Zeichen der infektion abmindern.

PEDIS, "Perfusion" (Perfusion), "Extent/Size" (Ausmaß/Größe), "Depth/tissue loss" (Tiefe/Gewebeverlust), "Infection" (Infektion) und "Sensation" (Sinnesempfindung).

Behandlung der pAVK	
8-9	
Die Möglichkeit bzw. Notwerdigkeit einer Revaskularisation soll bei Vorliegen einer relevanten pAVK konsequent überprüft werden.	⑪
Dabei sind das Stadium der AVK sowie individuelle Risiken und persönliche Präferenzen des Pauenten zu berücksichtigen.	
Behandlung der diabetischen Neuroosteoarthropathie (DNOAP)	
Bei diabetischer Neuroosteoarthropathie (DNOAP) soll die Behandlung durch vollständige Druckentlastung und Ruhigstellung des betroffenen Fußes eingeleitet werden.	⑪
Eine Belastung sollte erst erfolgen, wenn sich die klinischen Zeichen normalisiert haben und eine knöcherne Stabilisierung nachzuweisen ist.	$\qquad \qquad \uparrow$









Rehabilitationsmaßnahmen/Physikalische Therapie

Rehabilitationsmaßnahmen

Zielstellungen der Rehabilitation sind:

- die Verkürzung des akutstationären Aufenthaltes;
- die Sicherung der Aktivitäten des täglichen Lebens (ADL):
- die Vermeidung von Pflegebedürftigkeit und
- die Reintegration in das bisherige Leben.

8-12

Rehabilitationsmaßnahmen können bei Patienten mit diabetischem Fußsyndrom im Rahmen einer Anschlußrehabilitation ("AHB") sinnvoll sein.

8-13

Die Einordnung der Rehabilitationsmaßnahmen in integrierte Behandlungskonzepte kann für die Sicherung des Übergangs von der akutstationären über die rehabilitative Behandlung hin zu Betreuung im ambulanten Bereich sinnvoll sein.

Statement

Physikalische Therapie

8-14

Ein Gehtraining sollte bei angioneuropathischem diabetischen diabetisc bzw. nur mit äußerster Vorsicht durchgeführt werden da das wichtigste Therapieprinzip die Entlastung des Fußes ist.

介

Weitere therapeutische Maßnahmen

Podologie siehe Empfehlung 5-5

Schuhversorgung siehe Empfehlung 546

Behandlung der Polyneuropatkie

Siehe gesondertes Modul "diabetische Neuropathie" der NVL.











9. Amputationen

Ein Ziel dieser Leitlinie ist die Reduzierung der Amputationszahlen in Bezug auf diabetische Fußkomplikationen in Deutschland. Dies kann zum einen durch ein optimiertes Management der Diabetiker, zum anderen durch ein auf den Erhalt der Extremitäten abgestimmtes Management bei möglichen anstehenden Amputationen erreicht werden.

Vor einer Amputation sollte immer der Gefäßstatus überprüft werden sowie eine adäquate Therapie, einer Infektion erfolgen. Die Absetzungslinien richten sich bei der operativen Sanierung des diabetischen Fußes primär nicht nach anatomischen Gegebenheiten, sondern nach dem vorliegenden Lokalbefund.

Amputationen können durch die konsequente Anwendung von Maßnahmen 🍪 飠 Basistherapie und insbesondere durch die Prophylaxe und adäquate Therapie von Infektionen vermieden werden.

9-2

Vor einer Amputation sollten plastisch rekonstruktive Maßnahmen erwogen werden, die einen Erhalt der betroffenen Extremität ermöglichen.

介

9-3

Vor einer Amputation soll der Gefäßstatus der betreffenden Extremität abgeklärt werden.

介介

9-4

Amputationen sind nicht als primäre Behandlungsmaßgehmen bei schlecht heilenden Ulcera in Betracht zu ziehen.

 Π

Mögliche Indikationen

Aspekte für die Indikation zur Minoramputation

Lokalbefunde, die eine Minor-Voder Grenzzonen-Amputation erforderlich machen können, umfassen:

- ein offenes Gelenk;
- einen freiliegenden Knochen (mit Zeichen einer Osteitis);
- eine feuchte Gangran oder
- trockene Nekrose

Aspekte für die Indikation zur Majoramputation

Die Extremität des Diabetikers ist in ihrem Erhalt bedroht, wenn

- (aszendierende Sepsisquelle);
 - erre verminderte Durchblutung zum Untergang von Muskelgewebe mit daraus folgender Bedrohung anderer Organfunktionen führt;
 - therapieresistente, vom Patienten nicht mehr tolerierbare Ruheschmerzen bestehen [22].

























10. Versorgungsmanagement und Schnittstellen

Aufgrund der komplexen Zusammenhänge der Entstehung, der Therapie und der Prävention von Fußkomplikationen bei Diabetikern erscheint die Notwendigkeit einer Teambetreuung sinnvoll.

Dabei soll die Vernetzung aller, die an der Behandlung von Fußkomplikationen beteiligt sind, gewährleistet sein.

Entscheidend für den Erfolg eines Systems der verteilten Versorgung und geteilten Verantwortung (shared care) ist die erfolgreiche Kommunikation und die Umsetzung von Prozessplänen.

Bei Diabetikern mit erhöhtem (IWGDF Risikoklassen 1-2) und hohem Risiko für Fußkomplikationen (IWGDF Risikoklassen 3) sollen mindestens halbjährlich Fußkontrollen: Kontrollen des Gefäßstatus; die Organisation der Fußschulung; die protektive podologische Behandlung; die protektive podologische Behandlung; die stadiengerechte Schuhversorgung und (falls erforderlich) die Versorgung mit Orthesen oder Prothesen ggf. in einem spezialisierten ambulanten Zentrum erfolgen. Die regelmäßige Fußkontrolle mit Wiedereinbestellung (Recalls steen) soll durch den behandelnden Primärarzt sichergestellt werden. 10-2 Bei Vorliegen von akuten, unkomplizierten Fußläsionen (Wagner-Armstrong-Stadien 1 A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten sezialisierten Zentrum erwogen werden. Bei Patienten mit Neuropathie oder Rußerschlit werden. Die Behandler sollten generman eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Lästen erfolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen auter, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Giatle Brüch) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossen stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits darend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primärat die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fußläsionen (INOAP) soll umgehend eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.		
 Kontrollen des Gefäßstatus; die Organisation der Fußschulung; die protektive podologische Behandlung; die stadiengerechte Schuhversorgung und (falls erforderlich) die stadiengerechte Schuhversorgung und (falls erforderlich) die Versorgung mit Orthesen oder Prothesen ggf. in einem spezialisierten ambulanten Zentrum erfolgen. Die regelmäßige Fußkontrolle mit Wiedereinbestellung (Recalischer) soll durch den behandelnden Primärarzt sichergestellt werden. 10-2 Bei Vorliegen von akuten, unkomplizierten Fußläsionen (Wagner-Armstrong-Stadien 1 A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum erwogen werden. Bei Patienten mit Neuropathie oder Fußerberhälten sollte die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum seinergestellt werden. Die Behandler sollten gemeinster eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsignarfolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen auch komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Grade Bro/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossiber stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Beriests waarend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primärart die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fußespandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung kollondell festgelegt werden. 10-3 Bei Verdacht auf eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP) soll umgehend eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist. 		
ambulanten Zentrum erfolgen. Die regelmäßige Fußkontrolle mit Wiedereinbestellung (Recalls stem) soll durch den behandelnden Primärarzt sichergestellt werden. 10-2 Bei Vorliegen von akuten, unkomplizierten Fußläsionen (Wagner-Armstrong-Stadien 1 A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum erwogen werden. Bei Patienten mit Neuropathie oder Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-stellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum schergestellt werden. Die Behandler sollten gemeinsem eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsien erfolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen auter, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Giete BrC/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossene stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahnend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primärart die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Tußen and und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	 Kontrollen des Gefäßstatus; die Organisation der Fußschulung; die protektive podologische Behandlung; die stadiengerechte Schuhversorgung und (falls erforderlich) 	nn
Die regelmäßige Fußkontrolle mit Wiedereinbestellung (Recalisation) soll durch den behandelnden Primärarzt sichergestellt werden. 10-2 Bei Vorliegen von akuten, unkomplizierten Fußläsionen (Wagner-Armstrong-Stadien 1 A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum erwogen werden. Bei Patienten mit Neuropathie oder Eukopormitäten sollte die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum schergestellt werden. Die Behandler sollten gemeinsten eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsionariotigt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Gebe B/C/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossene stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primäratigt die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Pußlebhandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung für Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.		
Bei Vorliegen von akuten, unkomplizierten Fußläsionen (Wagner-Armstrong-Stadien 1 A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum erwogen werden. Bei Patienten mit Neuropathie oder Fußer mitäten sollte die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum siene gestellt werden. Die Behandler sollten gemeinsah eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsien er ligt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Gläde B/C/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossene stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primatari die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fußer andlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder line vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	Die regelmäßige Fußkontrolle mit Wiedereinbestellung (Recalls step) soll durch den	
A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum erwogen werden. Bei Patienten mit Neuropathie oder Furtopromitäten sollte die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum siehe gestellt werden. Die Behandler sollten gemeinsch eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsign arfolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong State BrC/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primarkst die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fußerbandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder leine spezialisierten Rehabilitationseinrichtung und/oder leine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	10-2	
ambulanten spezialisierten Zentrum stanefgestellt werden. Die Behandler sollten gemeinsen eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsion anolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Glade BrC/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primäratet die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Pußbehandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder lie spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	A/B und 2 A) kann bei Patienten ohne klassische Risikofaktoren (traumatische Verletzung) die Vorstellung in einem ambulanten spezialisierten Zentrum erwogen	\$
ambulanten spezialisierten Zentrum stanefgestellt werden. Die Behandler sollten gemeinsen eine engmaschige Wundbehandlung und Befundkontrolle organisieren Nach Abheilung der Läsion anolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Glade BrC/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primäratet die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Pußbehandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder lie spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.		
Befundkontrolle organisieren. Nach Abheilung der Läsion erfolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben. 10-3 Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Glade B/C/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits Wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primaratt die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Pußerbeitreichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung kacht auf eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP) soll umgehend eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.		Π
Bei Vorliegen aucher, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Glade BrC/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primäratet die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fußerbendlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung individuell festgelegt werden. 10-4 Bei Verdacht auf eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP) soll umgehend eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.		1
Bei Vorliegen akuner, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Glade B/C/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen. Bereits (Wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primäratet die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fußbehandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung und/oder eine Vorstellung in einer diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP) soll umgehend eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	Nach Abheilung der Läsion erfolgt die Weiterbetreuung wie in 10-1 beschrieben.	
Bereits Wahrend der stationären Behandlung sollte in enger Kooperation mit dem Primäratet die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Pulsetrandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung eine Vorstellung in einer spezialisierte Rehabilitationseinrichtung eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	Bei Vorliegen akuter, komplexer Fußläsionen (Wagner-Stadien 2-5 und/oder Armstrong Glade B/C/D) sollte die Vorstellung in einem spezialisierten Zentrum mit angeschlossener stationärer Versorgungsmöglichkeit erfolgen.	î
Bei Verdacht auf eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP) soll umgehend eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	Primäratzt die Weiterbetreuung durch eine spezialisierte ambulante Fulbebandlungseinrichtung und/oder eine spezialisierte Rehabilitationseinrichtung individuell festgelegt werden.	"
eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.	10-4	
Patienten mit DNOAD collton dauerhaft durch eine enezialisierte embulante	eine Vorstellung in einer spezialisierten Einrichtung erfolgen, die im Umgang mit einer	介介
Fußbehandlungseinrichtung nachbetreut werden.	Patienten mit DNOAP sollten dauerhaft durch eine spezialisierte ambulante Fußbehandlungseinrichtung nachbetreut werden.	î









Tabelle 10. Zuordnung der Versorgungsbereiche zu den Schweregraden der Fußbefunde

Wagner-Grad →	0	1	2	3	4	5	1
3							
→ Armstrong –Stadium							
A keine Infektion, keine Ischämie	10-1	10-1	10-2				
B Infektion	10-1	10-2					>
C Ischämie	10-1			10-3	/10-4		
D Infektion + Ischämie	10-2						

Die Farbkodierung in der obigen Tabelle ordnet den verschiedenen Kombinationen aus Stadien und Schwereginder Versorgungsstufen zu. Die Nummern in den jeweiligen Farbbereichen verweisen auf die jeweiligen Abschnitte im Kapitel "Versorgungskoordination/Schnittstellen".

10-1	Bereich der Grundversorgung
10-2	Bereich der problembezogenen Versorgung (z. B. ambulante fußbehandlungseinrichtung)
10-3/10-4.	Bereich der Kompetenzzentren oder vergleichbarer Einrichtungen (z. B. stationäre Behandlung)





























11. Qualitätsmanagement und Qualitätsindikatoren

Qualitätsmangement

Korrekte ärztliche Berufsausübung und Behandlungsgrundsätze

Ärztinnen und Ärzte sind sowohl durch das Berufsrecht als auch durch das Sozialrecht zur Qualitätssicherung und zur fachlichen Fortbildung verpflichtet. Dabei haben sie die in der Berufsordnung für die deutschen Ärztinnen und Ärzte festgeschriebenen Grundsätze korrekter ärztlicher Berufsausübung zu berücksichtigen (siehe Tabelle 11)

Tabelle 11: Grundsätze korrekter ärztlicher Berufsausübung: Auszug aus der (Muster-) Berufsordnung für die deutschen Ärztinnen und Ärzte i.d. Fassung von 2004[1]

Umgang mit Patientinnen und Patienten

Eine korrekte ärztliche Berufsausübung verlangt, dass Ärztinnen und Ärzte beim Umgang mit Patientinnen und Patienten:

- ihre Würde und ihr Selbstbestimmungsrecht respektieren;
- · ihre Privatsphäre achten;
- über die beabsichtigte Diagnostik und Therapie, ggf. über ihre Atternativen und über ihre Beurteilung des Gesundheitszustandes in für die Patientinnen und Patienten verständlicher und angemessener Weise informieren und insbesondere auch das Recht, empfohlene Untersuchungs- und Behandlungsmaßnahmen abzulehnen verspektieren;
- Rücksicht auf die Situation der Patientinnen und Patienten behmen;
- auch bei Meinungsverschiedenheiten sachlich und korrektbleiben;
- den Mitteilungen der Patientinnen und Patienten gebührende Aufmerksamkeit entgegenbringen und einer Patientenkritik sachlich begegnen.

Behandlungsgrundsätze

Übernahme und Durchführung der Behandlung erfordern die gewissenhafte Ausführung der gebotenen medizinischen Maßnahmen nach den Regeln der ärztlichen Kunst. Dazu gehört auch

- rechtzeitig andere Ärztinnen und Ärzte hinzuzuziehen, wenn die eigene Kompetenz zur Lösung der diagnostischen und therapeutischen Aufgabe nicht ausreicht;
- rechtzeitig die Patientin oder der Patienten an andere Ärztinnen und Ärzte zur Fortsetzung der Behandlung zu überweisen.
 dem Wunsch von Patientinnen und Patienten nach Einholung einer Zweitmeinung sich nicht zu
- dem Wunsch von Patientinden und Patienten nach Einholung einer Zweitmeinung sich nicht zu widersetzen;
- für die mit- oder weiterbehandelnden Ärztinnen und Ärzte die erforderlichen Patientenberichte zeitgerecht zu erstellen.

Der Gesetzgeber misst der Qualitätssicherung im Gesundheitswesen eine hohe Bedeutung bei und hat deshalb untrangreiche Regelungen erlassen, die sowohl die ambulante Versorgung der Gesetzlichen Krankenversicherung (GKV) nach dem Sozialgesetzbuch V [²], als auch die rehabilitätiven Maßnahmen nach Sozialgesetzbuch IX [³] betreffen.

Interne und externe Qualitätssicherung

🔐 asführliche Informationen zu entsprechenden Maßnahmen und Ergebnissen der internen und

³ Bundesministerium für Gesundheit und Soziale Sicherung. Sozialgesetzbuch (SGB) Neuntes Buch (IX) - Rehabilitation und Teilhabe behinderter Menschen. Internet: http://bundesrecht.juris.de/bundesrecht/sgb_9/index.html (Zugriff: 11.2.2006)



Bundesärztekammer (Hrsg) (Muster-) Berufsordnung für die deutschen Ärztinnen und Ärzte in der Fassung von 2006 – C. Verhaltenregeln (Grundsätze korrekter ärztlicher Berufsausübung). Berlin, Internet-Programm der Bundesärztekammer. http://www.bundesaerztekammer.de/downloads/MBOStand20061124.pdf (Zugriff: 16.1.2008)

² Bundesministerium für Gesundheit und Soziale Sicherung. Sozialgesetzbuch - Fünftes Buch (V) - Gesetzliche Krankenversicherung. Internet: http://bundesrecht.juris.de/bundesrecht/sqb 5/index.html (Zugriff: 23.3.2005)







externen Qualitätssicherung werden angeboten von:

- Bundesärztekammer [⁴];
- Ärztekammern [⁵];
- Kassenärztliche Bundesvereinigung [⁶];
- Kassenärztliche Vereinigungen [⁷];
- Deutsche Rentenversicherung Bund [⁸];
- Gemeinsamer Bundesausschuss [⁹];
- Bundesgeschäftsstelle Qualitätssicherung [¹⁰];
- Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin [¹¹].

Qualitätssicherung im Rahmen der strukturierten Krankenversorgung nach SGB V

Die Maßnahmen zur Dokumentation und Qualitätssicherung im Rahmen der struktuberten Krankenversorgung nach SGB V sind in Verordnungen des BMGS festgeschrieben.

Die Disease Management Programme werden vom Bundesversicherungsamt zugenssen, dem auch die Qualitätskontrolle der Verfahren obliegt.

Nähere Informationen über die zugelassenen Programme zum Thema Typ-2 Diabetes inklusive der Qualitäts- und Dokumentationsanforderungen finden Sie nachstehend.



Bundesärz (Kammer. Adressen und Links zu den Ärztekammern. Internet: http://www.surdesaerztekammer.de/page.asp?his=0.8.5585 (Zugriff: 16.1.2008)

Kassanaztliche Bundesvereinigung. Dokumente zu den Themenbereichen Disease-Management-Programme, Qualitätssicherung und Qualitätsmanagement. Internet: http://www.kbv.de/gs/qualitaet_index.htm (Zugriff: 11.2.2006)

Kassenärztliche Bundesvereinigung. Qualitätssicherung bei den Kassenärztlichen Vereinigungen. Internet: http://www.kbv.de/qs/3723.html (Zugriff: 11.2. 2006)

Deutsche Rentenversicherung. Qualitätssicherung in der Rehabilitation. Internet: http://www.deutsche-rentenversicherung.de/nn 15814/SharedDocs/de/Inhalt/Zielgruppen/01 sozialmedizin forschung/02 qualitaetssicherung/qualit C3 A4tssicherung index.html (Zugriff: 16.1.2008)

Gemeinsamer Bundesausschuss. Qualitätssicherung im Gesundheitswesen. Internet: http://www.g-ba.de/institution/qualitaetssicherung/ (Zugriff: 16.1.2008)

Bundesgeschäftsstelle Qualitätssicherung. Programme und Qualitätsreporte. Internet: http://www.bqs-online.de (Zugriff: 11.2.2006)

Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin. QMA – Das Informations- und Fortbildungsprogramm für Qualitätsmanagement in der ärztlichen Versorgung. http://www.q-m-a.de (Zugriff: 11.2. 2006)























Tabelle 12: Materialien der Kassenärztlichen Vereinigungen zum DMP Typ-2-Diabetes (Stand : April 2006)

	Trasserial Zunonen Vereningungen Zum Dim Typ Z Diabetes (Gtana : April 2000)
Bund (KBV)	http://www.kbv.de/themen/6041.html
Baden-Württemberg	http://www.kvbawue.de/
Bayern	http://www.kvb.de/servlet/PB/menu/1004911/index.html
Berlin	http://www.kvberlin.de/STFrameset165/index.html?/Homepage/aufgaben/dmp/dmpkhk/index.html
Brandenburg	http://www.kvbb.de/
Bremen	http://www.kvhb.de/versorgungsform/diabetes2.php
Hamburg	http://www.kvhh.net/kvh/public/aerzte/dmp/dmp_d2.php
Hessen	http://www.kvhessen.de/default.cfm?rID=3&m_id=92&d_id=2728&bzchec k=0
Mecklenburg- Vorpommern	http://kvmv.arzt.de/aerzte/25/20/DMP Diabetes meditus Typ 2/index.ht
Niedersachsen	http://www.kvn.de/kvn/content/internet/xvs/bauptgeschaeftsstelle/010/07/content_html?stelle=hauptgeschaeftsstelle&idd1=010&idd2=07
Nordrhein	http://www.kvno.de/mitglieder/ventseg/diabetes/index.html
Rheinland-Pfalz	http://www.kv-rlp.de/pub/110x/htm
Saarland	http://www.kvsaarland.de/pub/start.htm?page=3785.htm
Sachsen	http://www.levs@schsen.de/
Sachsen-Anhalt	http://www.kysa.de/index.php?id=112027000175
Schleswig-Holstein	http://www.kvsh.de/content.php?category_ID=115&PHPSESSID=6b735b bt93216bb2bde32ff12e2e3127
Thüringen	thueringen.de/site/arz/neueVF/DMP/diabetes/diabetesmellitus.html
Westfalen-Lippie	http://www.kvwl.de/arzt/q_sicherung/dmp/diabetes/doku.htm







Qualitätsindikatoren

Für die Versorgung der Typ-2-Diabetiker ist durch die Deutsche Diabetes Gesellschaft ein Qualiätsmanagementsystem entwickelt worden ("Diabetes Qualitäts Modell" DQM), das auf den Ebenen der Struktur-, Prozess- und Ergebnisqualität Anforderungen ausführlich darlegt.

Innerhalb dieses Qualitätsmanagement-Systems werden auch Indikatoren erhoben, die die Qualität der Versorgung abbilden können.

Weiterführende Informationen zu den Dokumentationsmöglichkeiten erhalten Sie unter http://www.dgm-online.de/web/aktuell/handbuch/links.

Die Festlegungen des Gemeinsamen Bundesausschusses zu den DMP enthalten (Dentalls The state of the s mögliche Qualitätsindikatoren, Anforderungen an zu finden unter ba.de/informationen/chronikerprogramme.









12. Anhang

Neuropathie Symptom Score (NSS)					
Symptomatik Fuß/Unterschenkel	Ja		Nein		Punkte
Brennen		2		0	
Taubheitsgefühl		2		0	
Parästhesien		2		0	R. C.
Schwächegefühl (Ermüdung, Erschöpfung)		1		0	
Krämpfe		1	0	O	
Schmerzen		1	٠ <u>۶</u> ٠	8	
	•	/		,	
Lokalisation	^	1	*		
Füße		2			
Unterschenkel	Will.	1			
woanders	Na	0			
	>				
Exazerbation					
Nachts vorhanden		2			
Tagsüber und nachts vorhanden		1			
Nur tagsüber vorhanden		0		ı	
Patient wird durch Symptome dem Schlaf geweckt		+1			
Besserung der Symptome beim					
Gehen		2			
Stehen		1			
Sitzer oder Hinlegen		0			
	L				

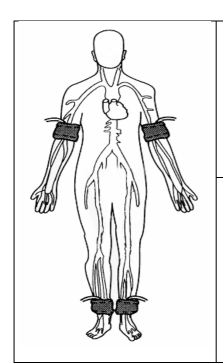
Abbildung 2: Neuropathie Symptom Score (aus [23], modifiziert)











Zu verwendendes Meßergebnis der Arm-Blutdruckmessungen:

Mittelwert aus beiden Arm-Blutdruckmessungen, wenn Seitendifferenz < 10mmHg,

Maximalwert, wenn Seitendifferenz ≥ 10 mmHg.

Maximum (A. tibialis anterior, posterior) ABI = Armdruck

Abbildung 3: Schematische Abbildung zur Messung des ABI ([24] hach [25], modifiziert)

Weitere Dokumentationsbögen und ergänzende Praxishiten werden Ihnen unter http://www.versorgungsleitlinien.de/praxishilfen/dm2\ssp praxis/index html zur Verfügung gestellt.



























Stammdaten					Fu	ß-Dokument	.สแบบรมบัญ	eli del AG-Ful	ill del DDG
Stammaten						Einrichtung:			
						Hausarzt:			
						Überw.Arzt:			
Anamnese:					l				
wichtige Dauerdiagnos	sen:								all Du
									Ø *
rühere Fuß-Läsionen	(Jahr)	C) keine		Fuß-C)perationen (J	<u>ahr)</u>	25 Mr	O keine
Antibiotische Vorbehand	llung: O i	nein O ja					MRSK.	z. Zeit O früher sch	on mal
Bisherige Schuhversor	rauna:								
	O Schutz	schuh			O Maí	3schuh 🏡∜	o Weichp	olstereinlage	o DAF
-						Illa			
O Entlastungsschuh O Versorgung ist suffizie	ent					sorgungilins	uffizient, weil		
O Versorgung ist suffizie	ent pAVK vo	rhanden	ı	o nein d	O Ver	<u> </u>	uffizient, weil .		
O Versorgung ist suffizie		rhanden re	1	o nein c	O Ver	<u> </u>			
O Versorgung ist suffizie Angiologie: Bypass (vonauf)	pAVK vo	re re	(S ₂		O Ver	kritis	che Ischämie li	o nein o ja	
O Versorgung ist suffizie Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus		re re	<u> </u>		O Ver	<u> </u>	che Ischämie li		
O Versorgung ist suffizie Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis	pAVK vo	re re	C.		O Ver	kritis	che Ischämie li	o nein o ja	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea	pAVK vo	re re			O Ver	kritis	che Ischämie li	o nein o ja	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis	pAVK vo	re re			O Ver	kritis	che Ischämie li	o nein o ja	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis	pAVK vo	re re			O Ver	kritis	che Ischämie li	o nein o ja	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior	pAVK vo	re re			O Ver	kritis	che Ischämie li	o nein o ja	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior	rech	re re			O Ver	Angiographi	li li e rechts	o nein o ja	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio	rech	re re		lin	O Ver	Angiographi	li li e rechts	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Oppler/Duplexbefund Verschlusstatus	rech	re re			O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Oppler/Duplexbefund Verschlussdank frimm A. brackelis	rech	re re	2	lin	O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Verschluss durk frim A. brackjalis A. poplites	rech	re re		lin	O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Verschlusseliik frim A. brackiklis A. poplites	rech	re re		lin	O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Verschlusstatus A. bracklalis A. poplies A. bracklalis A. poplies A. bracklalis A. poplies A. bracklalis A. poplies A. poplies A. poplies A. bracklalis A. poplies	rech	re re		lin	O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Verschlusstatus A. brackistis A. poplies A. brackistis A. poplies A. brackistis A. poplies A. brackistis A. poplies A. popli	rech	re re ts		lin	O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts er Doppler/Du	links	
Angiologie: Bypass (vonauf) PTA Pulsstatus A. femoralis A. poplitea A. dorsalis pedis A. tibials posterior Claudikatio Verschluss duix frimm A. brackillis A. poplites A. practicularis	rech	re re ts o 70		links 0 50	O Ver	Angiographi letzte Strömungspi	li li e rechts er Doppler/Du	links	

Abbildung 4: Fuß-Dokumentationsbogen der DDG, Seite 1



39





äsion:	mutn	naßlich	er Ausl	öser										
akaliaatian/E) aaabra	ibus a /C	⊇räΩa											
_okalisation/E rechts	escrire	ib ung/c	21.012.6			0	Foto	Links) Foto
conto							1 010	Liliks						5 1 010
														00
Vundheilungs														2(O),
stadium														
Ausdehnung		0	1	2	3	4	5		0	1	2 3			5
nach Wagner Armstrong								0				1	\bigcirc	
	Α							A				11/2		
	В							В				\sim		
	С							С			128	♦		
								D			- <i> </i>	>		-
	-				<u> </u>			_						
PEDIS	Р	E	D		I		S	Р	E	<			S	
OAP										1				
Sanders										$\alpha(0)$				
Levin									- ^ ^					
										1/2				
								<	$\mathcal{M}_{\mathcal{A}}$	•				
Hallux valgus		0 k				rechts	-		>		links	6		
Hallux valgus Krallen-/Hamm						rechts	79		>		links	5		
Deformitäter Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige					(C)	rechts	79		>		links	6		
Hallux valgus Krallen-/Hamm	ier-/Reiti	erzehen			C.	rechts	7		>		links	8		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint	ner-/Reito	erzehen				rechts	79				links	5		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint	er-/Reiti	erzehen				rechts	79				links	5		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi	er-/Reiti	erzehen				rechts	79				links	5		
Hallux valgus <rallen- hamm<br="">sonstige</rallen->	er-/Reiti	erzehen				rechts	79				links	8		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige L imited joint Hallux limitus Morbus Leddi	er-/Reiti	erzehen				rechts	7)9				links	3		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi sonstige	ner-/Reiti t mobili erhose	erzehen	eine	at P mit			79	orhanden	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	O nein		5		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi sonstige	ner-/Reiti t mobili erhose	erzehen	eine	TP mit			ি প	orhanden		O nein				
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi sonstige Neurolog	t mobili erhose	erzehen	eine D	1	Sensib	ilitätsve Rec Mall	erlust v	Tib		D1	O ja Lir Mall	ıks	Tib	
Hallux valgus Krallen-/Hamm Sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Ledde Sonstige Neurolog Vibration [x/8 ASR auslöse	t mobili erhose	erzehen	eine D	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Ledde sonstige Neurolog Vibration [x/8 ASR auslöst	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1	Sensib	ilitätsve Rec Mall	erlust v	Tib		D1	O ja Lir Mall	ıks		
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Ledde sonstige Neurolog Vibration [x/8 ASR auslöst 10g Sem (V) Neurolog	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm Constige Limited joint Hallux limitus Morbus Ledde Constige Veurolog Vibration [x/8 ASR auslöse 10g Sem (V) Neurolog	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi sonstige Neuroloc Vibration [x/8 ASR auslös 10g Sem W Neuronalaie Sonatige	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Ledde sonstige Neurolog Vibration [x/8 ASR auslöst	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi sonstige Neuroloc Vibration [x/8 ASR auslös 10g Sem W Neuronalaie Sonatige	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi sonstige Neuroloc Vibration [x/8 ASR auslös 10g Sem W Neuronalaie Sonatige	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus Krallen-/Hamm Sonstige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi Sonstige Vibration [x/8 ASR auslöse 10g Sem W Neuronalaie Sonatines	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	
Hallux valgus (rallen-/Hamm constige Limited joint Hallux limitus Morbus Leddi constige Vibration [x/8 ASR auslöse 10g Sem W Neuropalaie Sonatines	t mobili erhose	erzehen	eine D ni	1 cht.	Sensib	ilitätsve Rec Mail schwac	erlust v	Tib gut		D1 nicht.	O ja Lir Mall schwad	ıks	gut	

Abbildung 5: Fuß-Dokumentationsbogen der DDG, Seite 2

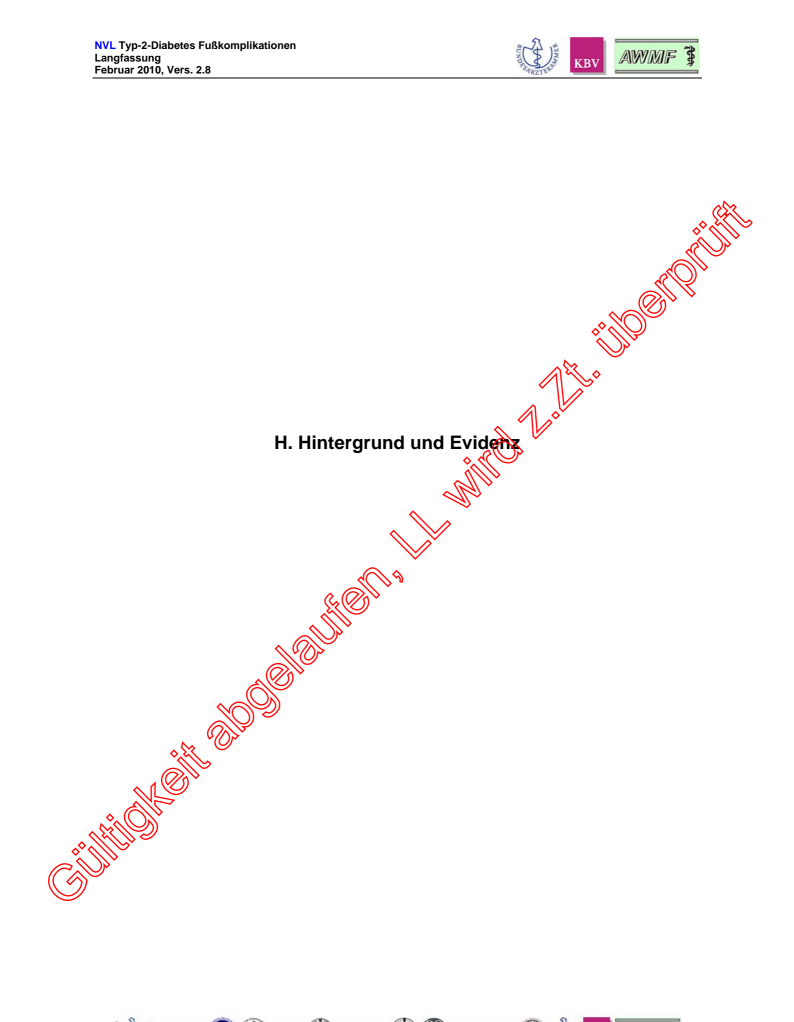


© äzq 2006 40





































H 5. Hintergrund und Evidenz zu Kapitel 5: Allgemeine Behandlungsstrategie und Prävention

H 5.1 Untersuchung/Selbstuntersuchung

Die Bedeutung regelmäßiger Untersuchungen der Füße und des Schuhwerks für Prävention und Erfassung diabetesassoziierter Fußläsionen ist in zahlreichen Studien nachgewiesen worden [26-29], Dabei konnte gezeigt werden, dass neben den endogenen, d. h. den patiententypischer Risikofaktoren auch exogene Faktoren, wie z.B. inadäguates Schuhwerk bei der Entwicklung diabetischer Fußkomplikationen eine wichtige Rolle spielen (siehe Kapitel H 4 "Risikofaktoren") [277]

Endogene Risikofaktoren sind vor allem Alter, Ulkusanamnese. Amputationsanamese, Neuropathiestatus und Durchblutungsstatus [26; 30].

Für die Prävention von Fußläsionen sind notwendig und realisierbar:

- die unmittelbare und verantwortliche Beteiligung des Patienten durch regelmasige Selbstuntersuchung [29; 31];
- die regelmäßige professionelle Fußuntersuchung [28; 32].

H 5.2 Risikoerfassung

Das Risiko einer Fußläsion lässt sich mittels strukturierte Screeningverfahren erfassen und kategorisieren.

Derzeit wird das in Tabelle 13 dargestellte, evaluiete Kassifikationssystem der International Working Group on the Diabetic Foot (IWGDF) für die Risikoeinsufung von Fußläsionen empfohlen [33]:

Tabelle 13: Risikoklassifizierungssystem der International Working Group on the Diabetic Foot (IWGDF) [19] für das Auftreten von Fußläsionen (()

Kategorie	Befunde	Untersuchungen	Risikoeinstufung
0	keine sensorische Neuropathie	1 x jährlich	Niedriges Risiko
1	sensorische Meuropathie	1 x alle 6 Monate	
2	sensorische Neuropathie und Zeichen einer peripheren arteriellen Verschlusskrankheit und oder Fußdeformitäten	1 x alle 3 Monate	erhöhtes Risiko
3	früheres Ulkus	1 x alle 1 bis 3 Monate	hohes Risiko

Amputationswahrscheinlichkeit beträgt bei bei Einstufung in Kategorie 2 und 3 innerhalb der echsten 2,5 Jahre 4 % [34; 35].









Neuropathiescreening

Neben Inspektion, Palpation und der individuellen Anamnese auf vorausgegangene Läsionen [35; 36] kommt dabei dem Neuropathiescreening mit dem 10 g Monofilament bei der Eingangsuntersuchung eine besondere Bedeutung zu [17; 18; 35; 37-39].

Die Drucksensibilität wird, mit hohem prädiktivem Wert für eine Ulkusentstehung, mit Hilfe des 10 g Monofilaments nach Semmes-Weinstein geprüft [17; 18; 38; 40]. Gemessen wird an 4 plantaren Punkten (Großzehe, Basis des 1., des 3. und des 5. Metatarsalknochens). Ungeeignet für die Testung sind stark überhornte oder vernarbte Stellen. Wird der Druck eines 10 g Monofilamentes nicht mel wahrgenommen, ist das Berührungsempfinden bereits deutlich eingeschränkt.

Aufgrund von Veränderungen der Filamenteigenschaften sollte ein einzelnes Monofilament von maximal 10 Patienten nacheinander verwendet werden und dann erst nach 24-stündiger Pause erneut zum Einsatz gelangen [41]. Auch sollte berücksichtigt werden, dass die mechanischen Einsatz gelangen [41]. der Filamente sich bei langzeitiger Verwendung verändern und es nach ca. 500 Unterschrungen zur signifikanten Reduktion des applizierten Druckes kommt.

Bewertung spezieller Risikofaktoren

Fußdeformitäten [35; 36], erhöhter plantarer Druck [36; 40] und die Existenz bestimmter Erkrankungen (siehe Abbildung 6) erhöhen das Ulkusrisiko.

Gestörte Tiefensensibilität – erfassbar mit der Rydel-Seiffer Stimmgabel [42-44] – kann ein früher Hinweis auf ein gesteigertes Risiko sein.

Der Neuropathie Disability Score [1; 40] und die Erfassung des Durchblutungsstatus [35; 40] werden ebenfalls zur Risikoerfassung genutzt. Dabei konelier Vine eingeschränkte Durchblutung mit dem Auftreten von Wundheilungsstörungen und dem Risik von Amputationen [36].

Weitere Risikofaktoren für eine höhere Risikobewertung sind (in alphabetischer Reihenfolge, Aufzählung beispielhaft)

- Adipositas 2° (BMI ≥ 35):
- Arthropathie (Hüfte/Knie/QS@)oder Gelenkimplantat mit Funktionsbeeinträchtigung/Kontraktur;
- Barfußlaufen:
- eingeschränkte Gelenkmobilität (limited joint mobility, LJM), z. B. Fußdeformitäten; (erhebliche) Visuseinschränkung;
- Hornhautschwie en
- Immunsuportession einschließlich Glukokortikoide;
- mangelade/falsche Fußpflege;
- motorische Funktionseinschränkung/Parese eines oder beider Beine;
- psychosoziale Faktoren;
- seheinschränkungen;
- Suchtkrankheiten (z. B. Rauchen, Alkoholismus);
 - angeeignetes Schuhwerk;
 - vorangegangene Amputationen.

Abbildung 6: Faktoren für eine höhere Risikobewertung







Untersuchungsfrequenz

Die Parameter sollten mindestens einmal jährlich bei allen Diabetikern erfasst werden [45].

Da die Wahrscheinlichkeit des Auftretens von Fußläsionen eng mit der Risikoklassifizierung korreliert, sollen Patienten aus höheren Risikoklassen in kürzeren Intervallen standardisierten Kontrollen unterzogen werden [33; 35].

Details zum Untersuchungsgang siehe "Offizieller Untersuchungsbogen der AG Diabetischer Fuß i der DDG" im Anhang.

H 5.3 Schulung

Die Diabetikerschulung ist eine der wichtigsten Maßnahmen zur Vermeidung von Eußläsionen und damit der Reduktion von Amputationen.

Besondere Bedeutung kommt dabei dem Erlernen der Fußselbstuntersuchung und der Kenntnis einer verletzungsfreien Fußpflege zu [29; 32; 46; 47].

Hierbei sind vermutlich verhaltensorientierte und praxisnahe Formen der Schulung effektiver als die noch oft geübte Form der ausschließlichen Instruktion [48] Wicksame Schulungsprogramme vermitteln nicht nur Kenntnisse über Prophylaxe, Fußpflege oder Schulungsprogramme insbesondere auch das Problembewußtsein der Betroffenen diesem Zusammengang hat die Einzelschulung eines Patienten unter Berücksichtigung des individuellen Krankheitsbildes eine zentrale Bedeutung.

Indikation zur Patientenschulung besteht bei Ersträggrose eines Diabetes mellitus im Rahmen der etablierten Gruppenschulungsmaßnahmen.

Ergänzende, strukturierte, individuelle Nachschulungen oder problemorientierte Gruppenschulungen sollen durchgeführt werden bei:

- Erstdiagnose einer peripheren Neuropathie;
- Erstdiagnose einer peripheren die riellen Verschlusskrankheit;
- Fußulkusanamnese;
- Vorliegen von Fußdeformitäten.

Zusätzlich zur Unterwersung der betroffenen Diabetiker wird die Schulung der Partner bzw. Betreuer als notwendig angeseiner [29; 49].

Hinweis: Anforderungen an Diabetikerschulungen werden in einem gesonderten Kapitel der NVL Typ-2-Diabetes abgehandelt, Informationen hierzu erhalten Sie unter http://www.userbetes2.versorgungsleitlinien.de

H 5.4 Podologische Behandlung

Weitgehende Reduktion unmittelbarer Risikofaktoren (Vermeidung von Läsionen oder Verletzungen) sowie frühzeitige Behandlung weiterer zu Fußläsionen prädisponierender Erkrankungen stehen im Zentrum der Prävention des diabetischen Fußsyndroms. In diesem Rahmen sind die verletzungsfreie Fußpflege und die regelmäßige Entfernung von Hornhautschwielen besonders wichtige prophylaktische Interventionen [49-51].







Indikation zur podologischen Behandlung

Sofern eine verletzungsfreie und effektive Hornhautabtragung und Nagelpflege nicht durch den Patienten selbst sichergestellt werden kann, wird eine qualifizierte podologische Fußbehandlungspflege erforderlich. Diese Maßnahme ist – bei regelmäßiger Anwendung – insbesondere bei Hochrisikopatienten bzw. bei Patienten mit Fußläsionen nicht nur medizinisch sondern auch ökonomisch relevant, da sie das Auftreten erneuter Fußläsionen und die Anzahl erforderlicher stationärer Aufenthalte erheblich reduziert [52; 53].

Durch die Schaffung des Berufsbildes des Podologen im Jahre 2001 und die Aufnahme der podologischen Behandlung beim diabetischen Fuß in die Leistungspflicht der GKV sind die prinzipiellen Voraussetzungen für eine qualifizierte fußpflegerische Betreuung von Fußrisikopatienten in Deutschland geschaffen worden.

Die podologische Therapie umfasst das verletzungsfreie Abtragen bzw. Entfernen von Rankhaften Hornhautverdickungen (zur Vermeidung drohender Hautschäden wie Fissuren, Wizera und Entzündungen durch spezifische Techniken der Schälung und des Schleifens der Haut unter Schonung der Keimschicht), von krankhaft verdickten Zehennägeln sowie die Behandlung von Zehennägeln mit Tendenz zum Einwachsen (durch verletzungsfreie Besettigung abnormer Nagelbildungen zur Vermeidung von drohenden Schäden an Nagelbett und Nagelwall durch spezifische Techniken wie Schneiden, Schleifen und/oder Fräsen).

Die Behandlung von Hautdefekten und Entzündungen (ab Wagner-Fractium 1 – siehe Tabelle 5) sowie von eingewachsenen Zehennägeln ist eine ärztliche Leistung!

Die Indikation zur Empfehlung einer podologischen Komplexberandlung bei Diabetikern besteht bei

- fortbestehenden Druckstellen, und/oder
- Fußdeformitäten und/oder
- Ulkusanamnese

in Verbindung mit einer

- sensorischen Neuropathie und/ode
- einer peripheren arteriellen Durchblutungsstörung

sowie bei

- ausgeprägter Sehschwackebder Erblindung und/oder
- körperlicher Behinderung die eine Eigenbehandlung unmöglich macht und/oder
- anderen Kriterien die zu einer Erhöhung der Risikoklassifizierung führen (siehe Tabelle 13 und Abbildung 6).

Die Entwicktung einheitlicher podologischer Behandlungsalgorithmen und die Erbringung von Effektivitätspachweisen der podologischen Komplexbehandlung bei diabetischen Risikopatienten sollte zukünttig angestrebt werden.

Behand)ung spezieller Risikofaktoren

frühzeitige Behandlung von weiteren, zu Fußläsionen disponierenden Erkrankungen wie Tinea pedis, Onychomykose, Nageldeformitäten und Paronychien ist ebenfalls Teil der präventiven Maßnahmen [19].

Der **Unguis incarnatus** (eingewachsener Zehennagel) wird von Podologen häufig durch Orthonyxie-Spangen therapiert, um Nagelextraktionen oder Emmert-Plastiken zu vermeiden [54]. Es handelt sich hierbei jeweils um traditionelle Praktiken mit breiter Anwendung, ohne dass sie bisher durch kontrollierte Studien gesichert worden wären [55].









Für den Einsatz von Antimykotika zur Behandlung von **Tinea pedis oder Nagelmykose** fehlen Wirksamkeitsnachweise bezüglich einer Reduktion von Fußkomplikationen bei Diabetikern. Da es sich hierbei jedoch um eine oberflächliche Hautverletzung (Wagner-Grad 1 – siehe Tabelle 5) handelt, und die Tinea pedis keine Selbstheilungstendenz zeigt, kann eine lokale oder im Einzelfall auch eine systemische antimykotische Therapie indiziert sein.

Vor einer solchen Behandlung sind andere Dermatopathien auszuschließen, wie z. B. nichtmykotische Interdigitalmazerationen, gramnegativen Fußinfekte, Psoriasis plantaris, Pustular Bacterid (Andrews), atopisches Ekzem, allergisches Kontaktekzem oder hereditäre Palmoplantarkeratosen.

Präventive Möglichkeiten durch plastisch-chirurgische Verfahren

Bei Achillessehnenverkürzung und damit verbundener vermehrter Druckbelastung des Vorfuserkann eine Achillessehnenverlängerung die Überbelastung reduzieren [56] und damit eine Heilung herbeiführen bzw. das Rezidivrisiko signifikant senken [57].

Bei Ulzera infolge von Zehenkontrakturen kann durch eine Arthroplastik eine kürzere Heilungsdauer (24 vs. 67 Tage) und eine niedrigere Rezidivquote (4,8 % vs. 35 %) bei gleichen Komplikationsraten gegenüber der konservativen Behandlung erreicht werden [58].

Das Abtragen von Exostosen oder eine Knochensegmententfernung an Ulkusboden führt ebenfalls zu einer schnelleren Abheilung mit reduziertem Rezidivrisiko und im Vergleich mit konservativer Wundtherapie – zu einer höheren Patientenzufriedenheit [59].

H 5.5 Schuhversorgung

Mechanische Faktoren spielen eine wichtige Rolle in der Ätiologie der Mehrzahl diabetischer Fußulzera. Typischerweise tritt eine Verletzung bei gleichzeitig bestehender sensorischer Neuropathie aufgrund einer Fußdeformität (wie z. B. prominenter Metatarsale-Köpfchen oder Hammerzehen) auf.

Bedingt durch wiederholte Einwirkung erhöhten plantaren Drucken und möglicherweise Schwerkräften auf spezifische Fußregioner während des Gehens kommt es zu Verletzungen.

Einige der Risikofakoren für pathologischen plantaren Druck sind in der Tabelle 14 dargestellt:

Tabelle 14: Risikofaktoren für pathologischen plantaren Druck

Intrinsische Faktoren	Extrinsische Faktoren
knöcherne Vorsprünge	ungeeignetes Schuhwerk
eingeschränkte Gelenkbeweglichkeit	Barfußgehen
Gelenkdeformität	Stürze und Unfälle
(Hambal) schwiele	Objekte innerhalb der Schuhe
Reduktion der Viskoelastizität des Fußes	Aktivitätsniveau
neuroosteoarthropathische Gelenke	vorangegangene Fußchirurgie/Amputationen

Die Verwendung protektiver Schuhe trägt zur Prävention der Erstmanifestation eines Fußulkus sowie zur Reszidivprophylaxe bei [60-62].



© äzq 200







Dabei zielt die Verordnung speziellen Schuhwerks für diabetische Patienten auf geeignete Fußbettung und Passgenauigkeit zur Vermeidung von Druck und Beengung.

Die Schuhverordnung hat den individuellen Fußstatus eines Patienten zu berücksichtigen.

Patienten mit einem aktiven Lebensstil oder stark variierender Aktivität haben ein beträchtlich höheres Fußverletzungsrisiko als Individuen mit vorwiegend sitzender Lebensweise [63-65].

Je größer die Fußdeformität und der Aktivitätsgrad sind, umso komplexer muss der Aufbau des Schuhs sein, um das Verletzungsrisiko zu minimieren.

Wegen des häufigen Autretens von Zehendeformitäten (wie z.B. Klauenzehen) ist ausreichender Raum im Zehenbereich wichtig. Dies erfordert oft besonders weite Schuhe. Die Oberseite mancher Spezialschuhe kann so geformt werden, dass dorsale Deformitäten darin Platz finden [66].

Die Palette der protektiven Schuhe reicht von üblichen Sportschuhen mit weichen Innensorben [67] – für Patienten mit minimalen/mäßigen Deformitäten und geringen/mittleren Aktivitätsgraden – bis zu Maßschuhen mit einer Orthese, Entlastungspolsterung in der Brandsohle und Schuhen mit versteifter Rolle - für Patienten mit signifikanten Deformitäten und/oder mäßigen bis hoben Aktivitätsgraden.

Zur Festlegung der individuell erforderlichen Schuhversorgung sonte das abgestufte Versorgungsschema der "Interdisziplinären Arbeitsgruppe Schuhversorgung beim Diabetischen Fuß", bestehend aus Mitgliedern der Arbeitsgemeinschaft Diabetischer Fuß der DDG, der Deutschen Gesellschaft für Orthopädie und Orthopädische Chirurgie (DGOC) sowie Orthopädieschuhmachern und Orthopädietechnikern, Verwendung finden (siehe Tabelle 4) [68; 69].

Dabei hat der verordnende Arzt die Aufgabe, gemeinsam mit dem Orthopädieschuhmachermeister (OSM) die entsprechende Versorgungsart auszuwählen deren Passgenauigkeit zu kontrollieren und die Einlaufphase zu überwachen.

Auf die Überwachung der Auslieferung des Matschuhs und die Kontrolle der Einlaufphase durch den Arzt ist besonders hinzuweisen!

Häufige Fehler bei der Schuhversorgung sind:

- unzureichende Entlastung der Laston durch meist zu dünne entlastende Einlagen;
- Ballenmaß zu schmal (75%) der Patienten mit neuropathischem diabetischem Fuß haben breitere Vorfüße als normal);
- zu geringe Höhe des Schuns und damit ungenügende Stabilität;
- fehlende Sohlenverstelfung bei entsprechendem Befund;
- fehlende Absatzrølle.

Im Krankheitsvertauf können, insbesondere bei DNOAP (Charcot-Fuß), Veränderungen des Fußskeletts auftreten, die einer Änderung der Schuhversorgung bedürfen. Diese müssen rechtzeitig erkann werden.

Sinn offenveise kann das Ergebnis der Druckentlastung durch statistische und dynamische Redografie objektiviert werden. So können bisher unentdeckte Druckpunkte noch korrigiert werden. Soltzendrücke > 700 kP prädizieren ein Ulkusrezidiv! Dabei muss bedacht werden, dass bei manchen Patienten Ulkusrezidive bereits bei 200 kP beobachtet wurden.

Die Pedografie ersetzt aber nicht die klinische Visite des betroffenen Fußes bzw. beider Füße durch den Arzt und OSM.







Konfektionierte Spezialschuhe für Diabetiker

Konfektionierte Spezialschuhe sind indiziert, wenn eine Versorgung mit normalen Konfektionsschuhen nicht möglich, eine Versorgung mit orthopädischen Maßschuhen aber nicht erforderlich ist. Allerdings gehört die Versorgung mit konfektionierten Spezialschuhen nicht zum Leistungskatalog der gesetzlichen Krankenversicherung und ist somit vom Patienten selbst zu zahlen. Konfektionierte Spezialschuhe können mit diabetesadaptierter Weichbettung ausgestattet werden. Einige Firmen bieten auch die Nachrüstung mit einer Sohlenversteifung an.

Konfektionierte Therapieschuhe

Therapie-Verbandsschuhe

Verbandsschuhe werden in der Regel industriell vorgefertigt. Diese serienmäßig betrestellten Verbandsschuhe sollen frühzeitig die Gehfähigkeit bei Notwendigkeit von Verbanden im Fuß/Beinbereich herstellen, in der Regel gleichzeitig entlasten und den Verband schützen

Fußteilentlastungsschuhe:

Diese Sonderform des Interimsschuhs (siehe unter "Maßschuh") konzentriert die Auftrittsbelastung auf den belastbaren Teil des Fußes und entlastet entweder den Vorfuß oder der Fersenbereich. Somit wird z. B. beim Mal perforans das Gehen ermöglicht. Allerdings roller die meisten Patienten trotz ausreichender Gebrauchsanweisung doch ab, so dass oft keine Entastung eintritt. Günstiger ist dann der Verband/Entlastungsschuh mit entsprechend nachgearbeiteter Aussparung des Bereiches der Läsion.

Orthopädischer Maßschuh

In fortgeschrittenen Stadien des diabetischen Fossyndroms ist häufig eine Versorgung mit orthopädischen Maßschuhen in Verbindung mit einer diabetesadaptierten Fußbettung erforderlich.

Der orthopädische Maßschuh ist indiziert, wenn der Fuß in seiner Form, Funktion und/oder Belastungsfähigkeit so verändert ist, das weder fußgerechtes Konfektionsschuhwerk, lose orthopädische Einlagen, Therapieschure orthopädische Schuhzurichtungen noch sonstige orthopädische Versorgung in Verbindung mit Konfektionsschuhen ausreichen, um eine dem Krankheitsbild oder der Behinderung angemessene Gehfunktion aufrecht zu erhalten oder zu ermöglichen.

Der orthopädische Maßschutzein in handwerklicher Einzelanfertigung hergestellter individueller Schuh, der mit evtl. erforzeiten Zusatzarbeiten zum orthopädischen Maßschuh wird. Er wird in folgende Kategorien unterteilt

- orthopädischer (Miterimsschuh: der orthopädische Interimsschuh ist ein leichter, meist textiler orthopädischer Waßschuh für den vorübergehenden Einsatz in der frühen Krankheits- bzw. Rehabilitation phase, z. B. bei Mal perforans. Die Herstellung erfolgt über einen Sonderleisten und be water eine entsprechende Bettung, die bei den konfektionierten Verbandsschuhen nicht gegeben ist!
- orthopädischer Straßenschuh;
 - with pädischer Hausschuh;
 - orthopädischer Sportschuh;
 - orthopädischer Badeschuh.

Bei der Erstversorgung mit orthopädischen Schuhen soll der Patient grundsätzlich zwei Paar orthopädische Straßenschuhe sowie ein Paar Hausschuhe erhalten. Dabei wird aber initial nur ein Paar Straßenschuhe angefertigt. Erst wenn deren Paßgenauigkeit feststeht, der Patient die Versorgung akzeptiert und umsetzt, sollten weitere Haus- und Straßenschuhe angefertigt werden. Andere Verfahrensweisen sind ökonomisch kaum vertretbar.





















@ äzq 2006



H 6. Anamnese und allgemeine Diagnostik (körperliche Untersuchung)

H 6.1 Anamnese/Risikoeinschätzung

Fußulzera gehen beim Diabetiker in bis zu 85 % der Fälle einer Amputation voraus [70].

Vor diesem Hintergrund ist es wichtig, zwischen Faktoren zu differenzieren, die vor allem mit

- Entwicklung von Fußulzera bzw.
- Prognoseverschlechterung, d. h. letztendlich mit Amputation

assoziiert sind.

Wie bereits in Kapitel H 5.2. "Risikoerfassung" beschrieben, ist die Existenz einer peripheren sensomotorischen **Neuropathie** der wichtigste endogene Risikofaktor für die Entwicklung eines Fußulkus.

Darüber hinaus begünstigen **Deformitäten** die Entwicklung des diabetischen Fußsyndroms.

Eine **Ischämie** ist nur in etwa 10-15 % der Fälle alleiniger Riskfaktor. Sie trägt vor allem zur Prognoseverschlechterung bei [17; 18; 36; 71; 72].

Vorangegangene externe Traumen (z. B. infolge inadägrater oder schlecht sitzender Schuhe) waren bei Querschnittsuntersuchungen in 80-90 % der Fälle mit Fußulzera assoziiert [73-75].

Ferner ist unsachgemäße Fußpflege ein möglicher Faktor für Fußulzera.

Das Auftreten rein neuropathischer Läsionen kombinierter neuropathisch-ischämischer Läsionen und rein ischämischer Läsionen variiert beträcktlich. 70-10 % der Fußulzera weisen Zeichen einer peripheren Neuropathie mit wechselnden Granen einer peripheren arteriellen Verschlusskrankheit auf.

In populationsbezogenen Querschungsuntersuchungen fand man folgende Verteilung der verschiedenen Formen des diabetischen Fußsyndroms [76-78]:

- neuropathische Läsionen 50 %;
- neuro-ischämischen Lasionen: ca. 35 %;
- ischämische Läsionen ca 15 %.

Abbildung 7 zeigt bespielhaft zur Fußläsion führende Faktoren.









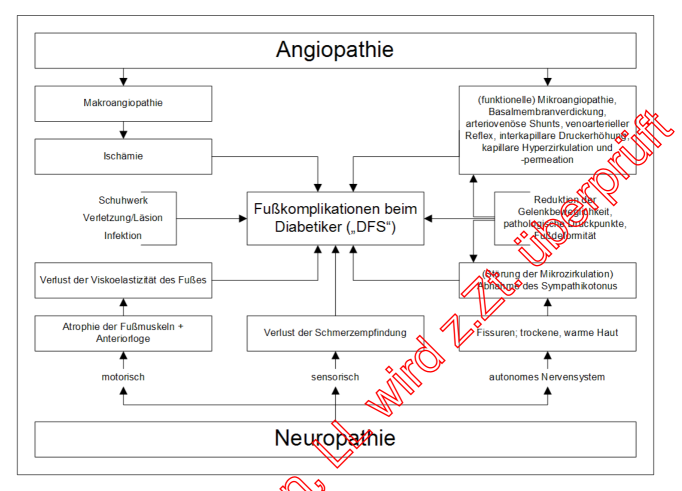


Abbildung 7: Faktoren, die zu Fußläsionen führen können (aus [79], modifiziert)

3 Untersuchung

Inspektion, Palpation Russtatus

Am Beginn der klinischen Untersuchung stehen Inspektion und Palpation der Füße hinsichtlich Hautstatus (Integritat) Urgor, Schweißbildung, Farbe) Muskelatrophie, Deformitäten, Temperatur etc. [80; 81].

Es ist eine wichtige Aufgabe des betreuenden Arztes durch regelmäßige Inspektion das Problembewusstsein des Patienten zu schärfen und das unter Tabelle 10 stehende Gefährdungsmaß zu besprechen.

Die Jegelmäßige professionelle Fußuntersuchung zeichnet sich durch ihre große präventive Bedeutung aus [28; 32]. Diese Untersuchung sollte auch das Schuhwerk mit einbeziehen [26; 27; 29].

Durch die klinische Untersuchung lässt sich bereits eine wichtige Differenzierung in eine primär neuropathisch oder angiopathisch verursachte Läsion treffen, deren Kriterien in der nachfolgenden Tabelle zusammengefasst sind.

Dies darf aber nicht darüber hinwegtäuschen, dass häufig neuroischämische Läsionen vorliegen, die einer eingehenden Abklärung bedürften [82].









Tabelle 15: Aspekte zur Differenzierung der Befunde zwischen Neuropathie und pAVK

	Neuropathie	pAVK
Haut	trocken, warm, rosig, Venenfüllung auch bei 30° Hochlagerung ohne Farbänderung	atrophisch, dünn, kühl, blass-livid, abblassen des Vorfußes bei Hochlagerung
Gewebe	Ödem häufig nachweisbar	eher selten
Hyperkeratose	ausgeprägt an druckexponierten Stellen, Risse im Fersenbereich	verlangsamtes Hautwachstum, sandpapierartige Hyperkeratose
Nägel	Mykosen, subunguale Blutungen	verdickt, Hyperonychie
Zehen	Krallen/Hammerzehen, Hühneraugen	keine Haare, livide, akraie Läsionen
Fußrücken	Atrophie der Mm. Interossei	allgemeine Atrophie
Fußsohle	Hyperkeratosen, Rhagaden, Druckulcera	Haut in Falten abhebbar

Die für den Patienten mit pAVK geltenden Kriterien nach Fontalie IV haben für den Diabetiker insbesondere bei Vorliegen einer sensiblen Neuropathie nur eingeschränkt Gültigkeit. Diabetiker mit Neuropathie und haemodynamisch wirksamer pAVK wiesen nur in einem Viertel der Fälle eine Claudicatio intermittens auf [83].

Nach der Basler Studie ist zudem die Sensitivität des Pulsetastens zum Erkennen der pAVK mit 20 % ungenügend und sollte sinnvollerweise mit der Auskultation als Basisuntersuchung (Sensitivität: 75 %, Spezifität 40 %) kombiniert werden. Zusammen mit der Claudicatioanamnese weist die Kombination aus Pulsetasten und Auskultation einen Erfassungsgrad von 84 % der klinisch relevanten Stenosen in einem Kollektiv von 243 pathologischen Antiogrammen auf [84]. Schwierigkeiten entstehen auch, wenn bei relevanter Neuropathie durch tie begleitende Mediasklerose, die starre Gefäßwand fehlende Fußpulse trotz durchgängigem Gefäß wartauschen.

Die kritische Extremitätenischämie

Die kritische Extremitäten Schamie ist bei erhaltener Nervenfunktion klinisch gekennzeichnet durch persistierenden Ruheschnierz mit regelmäßigem Analgetikabedarf über einen Zeitraum von 2 Wochen hinaus.

Bei sensibler Weuropathie können die Schmerzen fehlen (Maskierung der pAVK).

Auch das Aufreten einer Ulzeration oder Gangrän des Fußes oder der Zehen bei einem systolischen Blutdruck des Knöchels unter 50 mmHg oder einem systolischen Zehendruck unter 30 mmHg bzw. eine (CPO2 < 20mmHg sind Zeichen für eine kritische Extremitätenischämie mit kurzfristigem bedarf [85].

yon Patienten mit kritischer Ischaemie sind nach fünf Jahren nur mehr 50 % am Leben [86].

Neurologische Untersuchung

Die Drucksensibilität wird – mit hohem prädiktivem Wert in Bezug auf eine Ulkusentstehung – mit Hilfe des 10 g Monofilaments nach Semmes-Weinstein geprüft [17; 18; 38; 40].

Gemessen wird an vier plantaren Punkten (Großzehe, Basis des 1., des 3. und des 5. Metatarsalknochens).









Ungeeignet für die Testung sind stark überhornte oder vernarbte Stellen.

Bei unklarem Befund ist eine weiterführende Diagnostik, analog dem Neuropathie-Defizit-Score (NDS) [23; 40; 87], in folgender Weise durchzuführen:

Überprüfung

- des Achillessehnenreflexes;
- des Vibrationsempfindens;
- · des Schmerzempfindens;
- des Temperatur- und des Berührungsempfindens [80; 87-89].

Weitere Untersuchungsaspekte

Bei Vorliegen eines Ulkus sind Tiefe, Knochen- oder Gelenkbeteiligung analog der Wagner-Klassifikation (aus [1], modifiziert) – siehe Tabelle 5 – festzuhalten.

- Unterminierungen bzw. Taschenbildungen im Ulkusbereich sind zu sondieren.
- Fehlende Schmerzen bei der Untersuchung weisen auf eine Neuropathie h

H 6.4 Untersuchung auf Infektionen

Neuropathisches Ulkus

Die häufigste diabetische Fußinfektion ist das neuropathische Ulkus ("Mal perforans").

Prädisponierende Faktoren für die Entstehung sind u. a. neuropathieinduzierte Hypästhesie und Hypalgesie, Drucküberlastung bei Fußdeformitäten, unzureichende Fußuntersuchung (z. B. bei Sehstörungen) und periphere Polyneuropathie 190; 91].

Nach neuropathischen Ulzera muss gezielt gesucht werden. Zur Darstellung der Läsionen kann es notwendig sein, Hyperkeratosen zu enternen [92]. In Abhängigkeit von ihrer Größe korrelieren die Ulzera mit dem Auftreten einer Vosteitis. Deshalb muss ein Mal perforans gezielt auf eventuelle Knochenkontakte oder offene Gerenke hin sondiert werden.

Zur Einleitung einer adätuaten Behandlung ist – neben dem Allgemeinzustand des Patienten und dem Zustand der betroffenen Extremität – der Zustand der infizierten Wunde zu beurteilen.

• Die Infektion kann als unkompliziert oder milde eingestuft werden, wenn sie lokal begrenzt ist und der Algemeinzustand des Patienten sowie der Status der betroffenen Extremität keine komplizierenden Faktoren aufweisen. Die Größe einer Läsion allein ist kein Entscheidungskriterium, da stets die Lokalisation einer Läsion im Zusammenhang mit der Flächen oder Tiefenausdehnung zu bewerten ist (z. B. ulzeröse Läsion an den kleinen Zehen vs.

As gefährlich ist die Infektion einzustufen bei klinischen Zeichen wie Fieber, Schüttelfrost, Tachykardie, Hypotonie, Verwirrtheit, Erbrechen, Leukozytose, Azidose, Stoffwechselentgleisung oder Azetonurie.

 Dazwischen liegt eine unscharf abzugrenzende Entität, die als moderate Infektion einzuschätzen ist [21].

Die adäquate Therapie einer Infektion setzt voraus, dass feststeht, ob es sich um

- eine reine Weichteilinfektion;
- eine Infektion des Knochens oder Gelenkes oder
- eine gemischte Infektion

handelt.









Nach Abszedierungen sollte gezielt gesucht werden, da diese eine chirurgische Therapie erfordern.

Osteitis

Eine Infektion des Knochens kann schwierig zu diagnostizieren sein. Das Tasten eines freiliegenden Knochens mittels Pinzette (positives "probing to bone") gilt als eines der sensitivsten Parameter [93].

- Die Diagnostik mittels Knochenbiopsie gilt als Goldstandard.
- Eine anhaltend entgleiste Stoffwechselsituation kann ein indirektes Zeichen für eine Osteitis sein [94; 95].
- Laborchemische Bestimmungen helfen nur im klinischen Kontext weiter: die Blutsenkung ist zwar häufig erhöht, jedoch unspezifisch [96]. Sinkende Leukozytenzahlen oder fehlende Leukozytensen schließen einen fortbestehenden knöchernen Infekt nicht aus.
- Da insbesondere kleine Knochen im Vorfußbereich betroffen sind, sind weitere Abklärungen mittels konventionellem Röntgen, NMR oder Knochenszintigrafie zwar möglich, haben aber aufgrund der häufig vorbestehenden Deformierungen nur eine eingeschränkte Aussagekraft [93; 97; 98].

Die Diagnose einer Osteitis ist derzeit deshalb weiterhin umstritten und führt häufig zu unterschiedlichen Therapieansätzen. Diese bestehen einerseits in einer limitierten Knochenresektion, andererseits in einer langfristigen antibiotischen Therapie. Evidenzbasierte Daten hierzu gibt es nicht.

Bei V. a. Osteitis im Mittelfuß- oder Fersenbereich hat das MMR einen Stellenwert und kann gleichzeitig zur Differentialdiagnose des akuten Charcot-Fußes beitragen (siehe unten).

Im Falle von reinen Weichteilinfektionen gilt der quantitative Nachweis von mehr als 10⁵ Bakterien pro Gramm Gewebe als Beweis für die Infektion.

Eine begleitende Osteitis ist schwierig zu diagnostizieren und sollte einen eigenen Behandlungsalgorithmus nach sich ziehen [24(95)99-103].

Diabetische neuroOsteoarthropathie (DNOAP, Charcot-Fuß)

Die diabetische Neuroosteoarthoodtine (DNOAP, sog. Charcot-Fuß) ist eine schwere Komplikation des diabetischen Fußes.

Die Kombination aus

- lokaler Osteopene Folge der autonomen Neuropathie mit lokaler Hyperperfusion des Knochens und Osteoklastenaktivierung);
- muskulärer imbalanz (Folge der motorischen Neuropathie) und
- unbem (fehlende Schmerzempfindung durch sensible Neuropathie)

führt ze fortschreitenden periartikulären Stressfrakturen.

entwickeln sich überschießende periostale Reaktionen, das instabile Fußlängsgewölbe sinkt entsprechend der Gewichtsbelastung ein, und eine Ausheilung geht mit einer massiven Fehlstellung einher ("Tintenlöscherfuß"). Ähnliche Folgen können vom Patienten nicht bemerkte oder in ihrer Tragweite unterschätzte Makrotraumen des Fußes sein, z.B. bei Stürzen oder durch eine herabfallende Last. Zuletzt entstehen an der fehlbelasteten Fußsohle Ulzera (sog. "Charcot-Fuß").

Die Ursache der DNOAP ist bislang unbekannt; entscheidend sind aber Schweregrad der Neuropathie und Existenz von Traumen [104].

Über 90 % aller Diabetiker mit DNOAP haben eine Polyneuropathie und 10 % aller Diabetiker mit Polyneuropathie haben Zeichen einer DNOAP [105].









Schweregrad, Dauer und Typ des Diabetes mellitus sind ohne Bedeutung [106].

Der klinische Verdacht auf das Vorliegen einer DNOAP ist ausreichend für eine sofortige Immobilisierung und Überweisung in eine Einrichtung, die im Umgang mit einer DNOAP vertraut ist.

Klinische Zeichen einer DNOAP sind [104; 107]:

- Rötung;
- Schwellung;
- Erhöhung der Hauttemperatur gegenüber der nicht befallenen Seite;
- evtl. Deformität;
- evtl. Schmerzen trotz sensibler Neuropathie.

an be achweigh Trotz der sensiblen Neuropathie ist eine akute DNOAP oftmals von Schmerzen begleitet 100





55

H 7. Weiterführende Diagnostik (Gefäßdiagnostik und Diagnose der diabetischen Neuroosteoarthropathie)

H 7.1 ABI/Dopplerdruckmessung

Die Basisuntersuchung zur orientierenden Untersuchung des Gefäßstatus ist eine Messung des arteriellen Verschlussdruckes über der A. dorsalis pedis und A. tibialis posterior amo liegenden Patienten und die Bestimmung des Knöchel-Arm-Index (Ankle-brachial-index "ABI").

Zur Durchführung der Messung werden für die Armund Beinumfänge Blutdruckmanschetten und (mindestens) ein akustischer Doppler benötigt.

ABI = systolischer Knöcheldruck dividiert durch systolischen Blutdruck über der 🛠 brachialis

Die vergleichende Messung an beiden Armen soll helfen, eine mögliche Stengse/Verschluss einer A. subclavia auszuschließen.

Langzeitdiabetiker mit langfristig erhöhten Blutdruckwerten über 250 mmHg sollten zum Ausschluss einer Mediasklerose der Armarterien duplexsonografisch an den Aa brach ares untersucht werden.

In den zu berechnenden Quotienten zur Bestimmung des AB Gehen der am höchsten gemessene Armdruck bei Druckdifferenzen ≥ 10 mmHg und der höchste Fußarteriendruck ein. Bei einem Druckunterschied von unter 10 mmHg zwischen beider Armen wird der Mittelwert verwendet (siehe Abbildung 3).

Der so ermittelte ABI-Wert gilt als Maß für die peripher arterielle Kompensation, während ein ABI mit Verwendung des niedrigsten Fußarteriendruckes durch Erfassen der für den Diabetiker wichtigen Unterschenkelarterien den Nachweis oder Ausschluss einer pAVK erbringt.

Nach einer aktuellen Studie von Diehmetal. ist die Sensitivität für den niedrigsten Fußarteriendruck mit 93 % vs. 68 % signifikant besser beieiner vergleichbaren Spezifität von fast 100 % [109].

Der Nachweis eines erniedrigten ABI (unter 0,9) mittels Verschlussdruckmessung ist nicht nur ein verlässlicher Marker für die Schwere einer pAVK, sondern auch für eine kardiovaskuläre Erkrankung im Allgemeinen.

Zur Abschätzung (Emputationsrisikos eignet sich die Dopplerdruckmessung nur bedingt.

Nach Scheffler weist ein Druck unter 50 mmHg eine Sensitivität von 93 % und eine Spezifität von 50 % für die Vorgersage einer Amputation auf.

Während der tcPO2-Wert für die Beurteilung des Fontaine-Stadiums keine verlässlichen Angaben liefert kann das Amputationsrisiko hinreichend abgeschätzt werden:

bei einem tcPO2 von 10 mmHg lag das Risiko bei 70 %; während ein Wert von 20 mmHg in 50 % eine Amputation nach sich zog [110].







H 7.2 Verfälschungen der Dopplerdruckmessung durch Mediasklerose

Die Werte für ABI werden allerdings durch die Mediasklerose verfälscht [111].

ABI-Werte von 1,3 und höher weisen bei Ausschluss peripherer Ödeme auf eine Mediasklerose hin [112].

Ein normaler ABI bei pathologisch abgeflachten Dopplerpulskurven (Reduktion der Pulsatilität) stebenfalls ein starkes Indiz für eine Mediasklerose [113]. Die Pulsatilität kann dabei im seben Untersuchungsgang mitbeurteilt werden und helfen, trotz "normalem" ABI eine kritische Ischanie zu demaskieren. Ein normaler ABI ist bei Vorliegen einer Mediasklerose nicht verwertbar [111].

Der zur Mediasklerose führende Mechanismus ist aufgrund der Komplexität letztlich unklar. Eine Schlüsselrolle spielen phänotypisch modifizierte glatte Muskelzellen, die durch eine Vielzahl metabolischer Veränderungen in der Gefäßwand die Funktion von kalzifizierenden Gefäßzellen ("Calcifying Vascular Cells") einnehmen [114]. Eine Schrittmacherrolle kompati der Neuropathie zu, die sich neben der klinischen Beobachtung auf Studienergebnisse nach Sympathektomie nichtdiabetischer Patienten stützt [115].

Darüber hinaus weisen Patienten mit Mediasklerose eine signifikant erhöhte kardiovaskuläre Mortalitäts- und Amputationsrate auf [116]. Während die schwere Mediasklerose fehlende Fußpulse auf Grund der aufgehobenen Pulsatilität der Gefäße vortäuschen kann, sind Frühveränderungen sicher mit der Duplexsonografie zu erkennen.

Die kritische Ischämie gilt als entscheidender Prognosefaktor für das Abheilen einer peripheren Läsion und kann bei alleiniger Beurteilung der Durchblutung nach dem ABI-Wert verkannt werden. Nicht nur ABI-Werte von 1,3 und höher, sondern flache Dopplerpulskurven mit reduzierten systolischen und erhöhten diastolischen Amplituden, sind wichtige Hinweise auf eine Mediasklerose. Der hieraus zu bestimmende Pulsatilitätsindex (siehe Abbitung 8) zeigt für einen Wert kleiner/gleich 1,2 eine kritische Ischämie mit einer Sensitivität und Sprezifität von 87 % bzw. 67 % an, während ein ABI von < 0,5 Werte von 36 % bzw. 86 % aufweist (117).

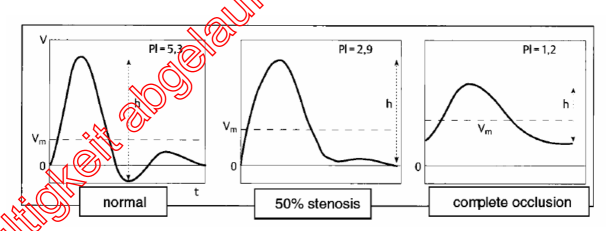


Abbildung 8: Pulsatilitätsindex, schematische Abbildung

Der Pulsatilitätsindex nach Gosling beschreibt das Verhältnis aus der Gesamtamplitudenhöhe "h" durch den Wert der mittleren Geschwindigkeit eines Herzzyklus. Diese Werte liefert das Ultraschallgerät automatisch.

Als weitere ebenso sensitive Methode ist der Pole-Test zu nennen, der anstelle der sphygmomanometrischen Technik durch passives Anheben des Beines den hydrostatisch ermittelten Druckwert der Großzehe als Maß verwendet [118].



© äzg 2006







H 7.3 Diagnostische Verfahren

Duplexsonografie

Die farbcodierte Duplexsonografie (FKDS) gilt als diagnostische Methode der ersten Wahl für die Abklärung der Becken-/Beinarterien.

Sie besitzt eine hohe Aussagekraft für die Oberschenkel- und Knieschlagadern, während für die Becken- und Unterschenkelschlagadern Einschränkungen gelten [119]. In einer aktuellen Studie werd die Genauigkeit ("Accuracy") für die FKDS mit 89 % gering unter der Genauigkeit der MR-Angiografie mit 94 % [120].

Die FKDS der Becken- und Beinschlagadern ist:

- flächendeckend verfügbar;
- nicht invasiv;
- beliebig wiederholbar;
- ohne Strahlenbelastung.

Sie gestattet die hämodynamische und morphologische Darstellung von Gefäßvand, Gefäßvolumen und umgebendem Gewebe, ist unabhängig von Nieren- und Schilddrüsentenktion und im Vergleich zu MRA und DSA kostengünstig.

Nachteilig sind:

- hohe Intra- und Inter-Observer-Variabilität;
- lange Untersuchungsdauer (Unterschenkelarterien);
- Störbarkeit durch Artefakte (Verkalkungen, Mediaskerose);
- schlechte Dokumentierbarkeit.

Damit ist die FKDS schlechter geeigner in die interdisziplinäre Therapieplanung als die MRA und die DSA.

Die FKDS liefert, unter guten Untersuchungsbedingungen und von einem geübten Untersucher durchgeführt, gute Informationen über die Becken-, Oberschenkel- und Knieschlagadern.

Für die ausreichende Bewertung der Unterschenkelschlagadern können weitere bildgebende Verfahren nötig sein (siehe Algorithmus 1).

Die FKDS erlaubt (be) weifelsfreiem Befund oder Eingrenzung der Verschlusslokalisation auf die jeweilige Getäßetage die Anwendung der sog. interventionellen, d. h. primär in Interventionsbereitschaft (PTA, Stent) geplanten DSA. Dies ist für den Patienten oftmals schonend und es spat (Zeitliche und finanzielle Ressourcen ein.

Ist die FKDS nicht verfügbar oder sind die Befunde nicht eindeutig, sind zusätzliche bildgebende Veranzen notwendig (MRA, DSA, Angio-CT).

intraArterielle DSA

Die intraarterielle DSA ist zwar noch immer der Goldstandard hinsichtlich der Genauigkeit der Gefäßdarstellung.

Die i.a. DSA wird aber als rein diagnostische Methode zunehmend von der MRA verdrängt.









Gründe sind:

- methodische Nachteile: Invasivität, Notwendigkeit der vorherigen Blutentnahme für Laboruntersuchungen, Patientenaufklärung > 24 h vor der Intervention und
- **Risiken:** Strahlenbelastung, Arterienverletzung, Nachblutungsgefahr; jodhaltiges Kontrastmittel: Nierenschädigung, Allergien, Hyperthyreose.

Die Angio-CT bietet bezüglich Kontrastmittel- und Strahlenbelastung keine Vorteile.

Die **kontrastmittelinduzierte Nierenschädigung** ist gerade bei Diabetikern mit vorgeschädigten Nieren sehr gefährlich und häufig (bis 50 %) [121].

Sie ist die dritthäufigste Ursache für das akute Nierenversagen in der Klinik und kann irreversibel sein [122].

Dass sie durch adäquate Vorbehandlung (Infusion von Kochsalzlösung, Blutzuckerenstellung, Gabe von ACC [123]) komplett verhindert werden kann, ist nicht unwidersprochen.

Derzeit besteht Einigkeit über die Wirksamkeit der Hydrierung, Uneinigkeit aber über die Wirksamkeit von ACC oder anderer Pharmaka [124; 125]. Unter stationären Bedingungen ist es möglich, einen Patienten für die DSA optimal vorzubereiten, während ambulant die Gefahr der Nierenschädigung steigt.

Als nicht belastende und flächendeckend verfügbare Untersuchung stellt sich FKDS mit einer Sensitivität von 95 % und einer Spezifität von 90 % [126] als Methode der 1. Wahl bei der Frage nach Nierenarterienstenosen dar. Bei sicherem Nachweis einer Stenose lässt sich die DSA in Interventionsbereitschaft mit wenig Kontrastmittel durchführen. Bei unzureichender Beurteilbarkeit in der FKDS ist die Untersuchung mittels MRA zu komplettieren.

MRA

Der Vorteil der MRA ist, dass Gadolingen Gelate in nicht nephrotoxischen Dosen als Kontrastmittel verwendet werden. Problematisch sind die unterschiedliche Gerätequalität, die (im Vergleich zur DSA) geringere Auflösung (oftmals schlechte) Darstellung der Unterschenkelarterien, Überbewertung des Stenosegrads), die Anfälligkeit (über Alter (Stents, Metallimplantate) und die venöse Überlagerung am Unterschenkel. Der Vorteit der MRA ist jedoch, dass innerhalb einer sehr umschriebenen Untersuchungszeit ohne relevantes Kontrastmittel- oder Interventionsrisiko der gesamte periphere Gefäßstatus von den Nielenarterien bis zum Unterschenkel dargestellt und damit insbesondere bei Vorliegen eines aus aggefährigen FKDS-Befundes eine Basis für eine optimale interdisziplinäre Therapieplanung geschäffen werden kann.

Diagnostik nach Regionen

Aortoiliacate Arterien

Nach un angreichen Metaanalysen beträgt die Sensitivität für Stenosen und Verschlüsse der Beschenschlagadern bei der FKDS ca. 80 - 88 %, die Spezifität ca. 95 %. Dabei liegt die Sensitivität bei Verschlüssen (ca. 95 %) höher als bei Stenosen (ca. 80 - 88 %).

Verglichen damit ist die Sensitivität der MRA der Beckenschlagadern mit ca. 98 % deutlich höher.

Hauptsächliche Störfaktoren bei der duplexsonografischen Darstellung der Beckenschlagadern sind Adipositas und Überlagerung durch Darmgase [127; 128]. Auch ist die Inter-Observer Variabilität bei der aorto-iliakalen Sonografie hoch [129]. Ein auf der duplexsonografischen Untersuchung basierender Behandlungsplan der Beckenarterien kann häufiger zusätzliche Untersuchungen als ein aufgrund der kontrastmittelverstärkten MRA entwickeltes Konzept verlangen [130], abhängig von der jeweiligen Geräteausstattung und Erfahrung des Untersuchers.



58 © äq 2006







Femoropopliteale Arterien

Zur Darstellung der femoropoplitealen Arterien ist die FKDS mit hoher Sensitivität und Spezifität allgemein als primäre Gefäßdarstellung anerkannt [127; 131].

Unterschenkelarterien

Die genaue und reproduzierbare Darstellung der kaliberschwachen Unterschenkelarterien (3 mm oder weniger) ist für die gefäßchirurgische und die interventionelle Therapie gerade bei Diabetiker unerlässlich.

Bei der Formulierung des Trans-Atlantic Intersociety Konsensus [86] gab es für das optimale bildgebende Verfahren der Unterschenkelarterien keinen Konsens, so dass die intraarterielle DSA die Methode der Wahl blieb.

Trotz der Perfektionierung der FKDS und der CEMRA ist die DSA der Unterschenkerarteren weiterhin oftmals notwendig und bleibt hier der Goldstandard [119], um die präoperative/prainterventionelle Information zu erhöhen [132; 133].

H 7.4 Diagnostik bei Verdacht auf eine diabetische Neuroosteoarthropathie (DNOAP)

Zur Abklärung des Verdachts auf DNOAP wird folgende Vorgenensweise empfohlen:

- 1. Klinik oder klinischer Verdacht;
- Nativröntgen;
- 3. MRT bei unauffälligem Nativröntgen und/oder V. a. Abzsess
- 4. Punktion nur selektiv bei besonderen fragestellungen und unter besonderen Bedingungen, da Gefahr des Übergangs in einen offenen harcot-Fuß.

Die Röntgenuntersuchung des beroffenen Fußes in zwei Ebenen ist die wichtigste diagnostische bildgebende Methode bei Verdacht auf DNOAP und gestattet eine Einteilung nach dem Befallsmuster [134].

Aufgrund der Weichteilschweitung reicht die Strahlendosis der Standardeinstellung für den Fuß nicht aus und sollte von vernerein erhöht werden, um Mehrfachuntersuchungen zu vermeiden.

Die Aufnahmen sollten möglichst im Stehen bei Belastung des Fußes durchgeführt werden. Das wahre Ausmaß der funktionellen Veränderungen des Fußskeletts tritt so deutlicher zutage (z. B. Verlust des Langsgewölbes, plantare Knochenvorsprünge, (Sub-)Luxationen von Gelenken).

Die Rontgenaufnahmen zeigen klinisch unerkannte Frakturen, ossäre Destruktionen mit spitz ausgezeigenem Schaft, deutliche Demineralisation und Osteolysen. Darüber hinaus treten Exostosen, beriostale Proliferationen, ossäre Neubildungen, Luxationen, Knochenfragmentationen und lightaktionen auf [107; 135].

In der Frühphase der DNOAP sind allerdings keine knöchernen Veränderungen zu erkennen. Diese treten erst ab dem Stadium Levin II zutage. Im Stadium I kann ein MRT des Fußskeletts hilfreich sein, um eine Knochenbeteiligung frühzeitig und vor dem Eintreten von Frakturen zu erkennen.

Auch kann das MRT dazu dienen, eindeutige Zeichen einer bakteriellen Infektion zu erkennen (Abszesse, Gelenkemphyseme). Das MRT ist aber ansonsten nicht in der Lage, eine begleitende bakterielle Infektion zweifelsfrei nachzuweisen oder auszuschließen und sollte schon aus









Kostengründen nicht routinemäßig, sondern nur in Ausnahmenfällen durchgeführt werden. Andere bildgebende Verfahren, wie Szintigrafien mit verschiedenen Tracersubstanzen, Computertomografie, gelten als umstritten, wenngleich letztere ähnlich wie die MRT bei speziellen Fragestellungen hilfreich sein kann [107; 135; 136].

Cililia de California de Calif































H 8. Therapeutische Maßnahmen

H 8.1 Druckentlastung

Grundvoraussetzung für die Heilung von Fußläsionen ist bei Diabetikern – neben der ausreichenden Durchblutung – die vollständige und andauernde Entlastung von Druckkräften.

Patienten mit einem Fußulkus müssen deshalb eine Druckentlastungsintervention erhalten Entlastungsmöglichkeiten beinhalten Bettruhe, Gehstützen oder einen Rollstuhl.

Spezielle Techniken wie z. B. der Vollkontaktgips ("Total Contact Cast") und Kunststoffster ("Scotchcast boots") sind sehr effektiv, wenn sie korrekt gefertigt und eng überwacht werden (107; 137-142].

Nichtabnehmbare Druckentlastungsmaßnahmen scheinen hinsichtlich der Abheitgeschwindigkeit Vorteile aufzuweisen [143-145]. Wegen des Risikos einer Verursachung neuer Ulzerationen müssen diese Techniken jedoch mit Vorsicht und durch erfahrenes Personal angewangt verden.

Orthesen können in spezialisierten Zentren benutzt werden. Vorfußläsionen können mit Vorrichtungen entlastet werden, die ein Gehen nur auf einem Teil des Fußes gestatten wie 2. B. "Halbe Schuhe" und "Fersensandalen" [146].

Diese Vorrichtungen gestatten wegen der Gangunsicherheit und der Notwendigkeit, Gehstützen zu benutzen, allerdings nur kurze Gehstrecken. Kontrollierte Studien zu anderen Arten von druckentlastendem Schuhwerk fehlen.

H 8.2 Debridement avitaier Gewebeanteile

Unter Debridement versteht man das Enternen von avitalem, infiziertem und schlecht heilendem Gewebe sowie von Fremdkörpern.

Für das neuropathische diabetische Ulkus gilt, dass vor Einleiten einer adäquaten Lokaltherapie immer ein Debriderrent durchgeführt werden sollte.

Ziel ist es hierbei, den Wandgrund für die nachfolgende feuchte Wundbehandlung zu konditionieren und damit die Abheilung zu beschleunigen [147].

Eine Ausnahme sterft as arterielle und das gemischt arteriell-neuropathische Ulkus mit trockener Nekrose ohne varherige Revaskularisation dar. Hier sollte vorher die Revaskularisation erfolgen.

Das Debridement kann prinzipiell mechanisch, enzymatisch oder biologisch erfolgen.

Das **(nirurgische, mechanische Debridement** mit dem Skalpell ist nachgewiesenermaßen wirksam und beschleunigt die Abheilung [19; 147].

Dabei ist das Ausmaß des Debridements vom Lokalbefund abhängig und kann bis zur Knochenresektion bei Vorliegen einer Osteitis reichen. Dies ist der wesentliche Unterschied zu den anderen Formen des Debridements, die nur oberflächliche Schichten abtragen.

Die **ultraschall-assoziierte Wundbehandlung** ist eine neuere Methode des mechanischen Debridements. Kontrollierte Studien hierzu fehlen bisher noch.

Beim **autolytischen Debridement** erfolgt die Wundreinigung durch körpereigene Enzyme in Kombination mit einem okklusiven Verband. Die Effektivität der Anwendung von Hydrogelpräparaten in dieser Indikation ist in drei randomisierten kontrollierten Studien beschrieben [148].









Das **biomechanische Debridement** durch die Anwendung von Maden (Fliegenlarven) beruht auf der Verflüssigung von Wundbelägen und nekrotischen Gewebeanteilen durch Proteasen im Madensekret, deren inhibierenden Eigenschaften auf das Wachstum bestimmter Bakterien sowie dem Gehalt an fibroblastenstimulierenden Wachstumsfaktoren im Sekret [149].

In einer retrospektiven Studie fanden sich eine signifikant schnellere Bildung von Granulationsgewebe sowie eine höhere Heilungsrate unter Madentherapie verglichen mit Standardbehandlung [150]. Eine neuere Fall-Kontroll-Studie fand eine signifikante Verkürzung der Heilungsdauer und Verminderung der Amputationsraten bei Anwendung der Madentherapie bei Patienten mit ischämischen Fußläsionen (Armstrong-Grade C und D) [151].

Zur **enzymatischen Wundreinigung** stehen spezielle Enzyme mit unterschiedlichen Zielsubstanzen zur Verfügung (z. B. Fibrin, Kollagen). Ein wissenschaftlicher Wirksamkeitsbeweis für diese Verfahren liegt bisher nicht vor [19].

Zusammenfassend ist zu betonen, dass es keine vergleichenden Studien zu den interschiedlichen Arten des Debridements gibt.

H 8.3 Lokale Wundbehandlung

70 % aller Amputationen in Deutschland werden bei Diabetikern durchgeführt [12]. Eine der Ursachen hierfür liegt nicht zuletzt in der mangelnden verzahnung von konservativer Behandlung, gefäßchirurgischen Interventionen und extremitätenerhaltenden plastischchirurgischen Maßnahmen.

Die lokale Wundbehandlung ist nur ein Teil der Gesamttherapie des diabetischen Fußulkus. Dem Prinzip der rekonstruktiven Leiter folgend, das für alle Defektdeckungen unterschiedlicher Ätiologie durchgehend gültig ist, kann auch für das diabetische blkus eine progressive Eskalationstherapie erstellt werden.

Die Reinigung der Wundoberfläche sollte bei bedem Verbandswechsel erfolgen.

Die Verwendung antiseptischer Substanzen hierzu erscheint nach aktueller Datenlage bei klinisch sauberen (infektfreien) Ulzeranicht gerechtfertigt [19].

Auch die modernsten lokalen Wondschandlungsmethoden können eine fortgesetzte Traumatisierung, Ischämie oder Infektion nicht können oder korrigieren.

Seit der Beobachtung des bei Schweinen [152] und bei oberflächlichen menschlichen Hautverletzungen [153] en feuchtes Wundmilieu eine deutlich beschleunigte Reepitheliarisierung bewirkt, ist die Anwendung feuchter Wundbehandlungsverfahren bei chronischen nichtischämischen Wunden allgemein anerkannt.

Eine Ausnahme bildet nur die trockene Gangrän bei pAVK und Diabetes mellitus.

Es ensign eine unübersichtliche Vielfalt spezifischer Produkte zur feuchten Wundbehandlung, die steh vereinfachend in unterschiedliche Produktgruppen unterteilen lassen (z. B. Folien, Polymerschäume, Hydrokolloidverbände, Alginate, Hydrogele).

Aufgrund von Analysen zahlreicher kleinerer Studien, die diese Wundauflagen gegen Gazeverbände bzw. untereinander verglichen, findet sich derzeit keine ausreichende Evidenz dafür, die Bevorzugung irgendeiner speziellen Auflage für die Wundbehandlung diabetischer Ulzera zu unterstützen [154; 155].

Eine VAC- Therapie kann zur Wundkonditionierung und Wundheilung eingesetzt werden.

Durch kurzfristigen Einsatz lässt sich eine Beschleunigung der Granulation und Wundheilung im Vergleich zur feuchten Wundbehandlung herbeiführen [156; 157].



62 © äzq 2000







Die **Auswahl der Wundauflage** sollte im individuellen Fall anhand des vorliegenden Wundheilungsstadiums, der Exsudatmenge, dem Vorliegen oder Fehlen von Infektionszeichen, dem Vorliegen eines regelhaften oder pathologischen Heilungsverlaufs sowie von Anwendungsaspekten und Kosten-Effektivitäts-Kriterien getroffen werden.

Eine konservative Wundbehandlung sollte jedoch nicht ohne zeitliche Begrenzung durchgeführt werden. Lässt sich durch die Therapie binnen 6 Wochen kein Wundverschluss erzielen, sollte der Patient einer spezialisierten Einrichtung vorgestellt werden. Weiterführende Informationen zur Versorgungskoordination finden sich in Kapitel 10.

In den vergangenen Jahren wurden eine Reihe neuer **Produkte zur Lokalbehandlung chronischer Wunden** entwickelt, die darauf abzielen, spezifische Abnormalitäten in der Wundheilungskaskade korrigieren (Hyaluronsäure [158], proteasenmodulierende Produkte [159], Wachstumsfaktoren [160]; 161]).

Des Weiteren wurde die Anwendung von Keratinozytentransplantaten [162] sowie von Richardten aus artefiziell konstruierter Extrazellulärmatrix (ECM) mit darin kultivierten neonataten Fibroblasten ("Bioengineered Tissues") [163-166] in die Behandlung des diabetischen Fußsyndroms eingeführt.

Untersuchungen zur Anwendung dieser Produkte zur Behandlung des diabetischen Fußsyndroms wurden zumeist an nichtinfizierten, rein neuropathischen Ulzerationen durchgeführt. Die publizierten Ergebnisse können daher nicht ohne Einschränkung auf infizierte und ober schämische diabetische Ulzera übertragen werden, die bei den meisten, der in der täglichen Praxis behandelten Patienten, vorliegen [19].

Nach erfolgreicher Konditionierung kann bei granulierenden Wunden eine **autologe (Spalt-) Hauttransplantation** einen schnellen und zuverlässigen Wundverschluss herbeiführen [167-169].

Die Transplantation kultivierter autologer Keratinozyten zeigt jedoch aufgrund einer fehlenden Dermiskomponente eine schlechtere mechanische Belastbarkeit und ist deutlich teurer. Die autologe Spalthauttransplantation ist ohne große Patientenbelastung und Risiken in Lokal- oder Regionalanästhesie durchführbar, sollte die Indikation für diesen Eingriff großzügig gestellt werden. Sie kann mit einer VAC-Therapie kombiniert werden.

Bei Exposition funktioneller Strukturen wie Sehnen, Knochen oder Gelenkkapseln ist eine konservative Therapie nur kurztristig bzw. überbrückend gerechtfertigt, um z. B. durch gefäßchirurgische Intervention eine verbesserte Vaskularisation vor Defektdeckung herbeiführen zu können.

Autologe Spalthauttransplantationen kommen in dieser Situation wegen der verminderten Einheilungsrate und schlechter mechanischen Belastbarkeit nicht in Frage.

Bei lokal ausreichenden Perfusionsverhältnissen, bei denen das Makrogefäßsystem zumindest teilweise durchgangig ist, kommen **Lappenplastiken** zur Defektdeckung in Betracht. Dadurch kann der Defekt werden, sondern auch eine stabilere Weichteilbedeckung erreichtwerden.

Aprangig von der Größe und Lokalisation des Defekts werden lokale Lappenplastiken durchgeführt 1770-1727. Sie reduzieren das Ausmaß des Eingriffs und lassen komplexere Optionen offen. Hiermit lasst sich auch nach Minoramputationen eine stabile Weichteilbedeckung erzielen [173].

Sind lokale bzw. regionale Verfahren nicht mehr möglich, so kann auch bei diabetischen Ulzera auf mikrochirurgische Verfahren zurückgegriffen werden, um eine Amputation zu verhindern.

Mehrere Studien konnten zeigen, dass durch freie Lappenplastiken, die mikrochirurgisch angeschlossen werden, Einheilungsraten von über 90 % festzustellen sind [174-177], die mit denen von NichtDiabetikern zu vergleichen sind [178; 179].







Darüber hinaus scheint eine freie Lappenplastik durch Angiogenese und Neovaskularisation die Durchblutung des Transplantatbetts zu verbessern [180].

Der mikrochirurgische Eingriff kann auch in Kombination mit gefäßchirurgischen Eingriffen durchgeführt werden. Die Möglichkeit des arteriellen Anschlusses an einen Bypass ist gegeben. und zeigt ebenfalls überzeugende Ergebnisse [181-183]. Selbst bei diesen komplexen Eingriffen sind nach 5 Jahren 63 % der betroffenen Extremitäten erhalten, die 5- Jahresüberlebensrate liegt bei 67 % [181].

Bedenkt man als Alternative eine Amputation, bei der nach 6,5 Jahren noch 25 % der Patienten lebe [184], Wundheilungsstörungen von 28 % zu verzeichnen sind sowie eine 15-30 prozentige Wahrscheinlichkeit besteht, die kontralaterale Extremität innerhalb von 2 Jahren zu verlieren, sogen diese Eingriffe bei gutem Allgemeinzustand des Patienten sicher sinnvoll und gerechtfertigt [1850] 861/

Plastisch-chirurgische Verfahren, nicht nur zur Defektdeckung diabetischer Ulzera, könner auch zur Distalisation von Amputationen eingesetzt werden. Hierdurch wird die physiologische Belaktung der Patienten reduziert.

H 8.4 Antibiotische Behandlung

Die vorliegenden Studien geben keinen Hinweis, ab wann eine Infektion mit Antibiotika behandelt werden muss und/oder ab wann eine Infektion als societien einzuschätzen ist, dass initial eine parenterale Therapie begonnen werden sollte.

Wenn auch internationaler Konsens herrscht, dass eine konsequente Druckentlastung und eine regelmäßige Wundpflege bei milden, unkomplizierten Infektionen eine antibiotische Behandlung erübrigen [21], sollte bedacht werden, dass die meisten Ulzera infiziert sind und dass bei Anwesenheit weiterer komplizierender Faktoren, insbesondere der pk/K und der Neuropathie das Risiko einer Amputation durch Tiefe und Ausbreitung der Infektion im Gewebe steigt [187].

Somit sind auch in Zukunft keine placebokentre Studien zur Wirksamkeit von Antibiotika bei relevanten Infektionen zu erwarten.

Eine klinisch nichtinfizierte Wunde heilt unter antibiotischer Therapie nicht schneller ab [188-190], eine Antibiotikatherapie soute daher nur bei relevanten ("moderaten und schweren") Infektionen begonnen werden 1921].

Zur Keimgewinnung sind there Gewebeproben aussagekräftiger als oberflächliche Abstriche und sollten bei länger (a) Tagen persistierenden Ulzera gewonnen werden [191-193]. Die Gewebeprobe sollte ein dach Durchführung der mechanischen Wundreinigung erfolgen [21].

Die Auswahloges Antibiotikums erfolgt nach empirischen Kriterien. Sie sollte die häufigsten Keime, grampositive acrose Erreger erfassen, gewebegängig sein und später dem Antibiogramm angepasst werden.

Der Machweis einer überlegenen Wirksamkeit ist bisher für keines der angewandten Antibiotikaregime elbracht (194].























Tabelle 16: Übersicht über die Auswahl der Darreichungsform und die Dauer der Therapie in Abhängigkeit von der Symptomatologie und des Therapiesettings (aus [21], modifiziert)

Lokalisation der Infektion (nach Schwere oder Ausdehnung)	Applikationsform	Behandlungs- Setting	ungefähre Therapiedauer
Weichteile			
mild	oral	ambulant	1-2 Wochen (bis zu 4 Wochen)
moderat	oral (ev. initial parenteral)	ambulant/stationär	2-4 Wochen
schwer	initial parenteral, Wechsel auf oral, wenn möglich	stationär, später ambulant	2-4 Wochen
Knochen oder Gelenk		<i>A</i> .	
kein verbleibendes infiziertes Gewebe (z. B. nach Amputation)	parenteral oder oral	*149 L	2-5 Tage
verbleibende infizierte Weichteile (aber nicht Knochen)	parenteral oder oral		2-4 Wochen
verbleibender infizierter Knochen (vital)	initial parenteral, Wechsel cur oral überleger anstreben		4-6 Wochen
keine Chirurgie oder verbleibender avitaler Knochen postoperativ	initial parenteral, Wechsel auf oral uperlegen / anstreben		> 3 Monate

Antibiotische Therapie bei Osteitis

Aufgrund der Sewebeeigenschaften von Knochen sind Antibiotika zur Therapie der Osteitis nicht vergleichbar erfolgreich wie bei Erkrankungen anderer Organsysteme.

Zur chirugischen Intervention siehe die Empfehlungen im Kapitel 9.

Aber auch) eine rein oder überwiegend konservative Therapie über eine Zeit von 3-6 Monaten scheint wooden zu sein und korreliert mit einer klinischen Ausheilung in den allerdings meist kleinen Studien 3 der Fälle [21; 100; 187; 195-202].

Sichere Prädiktoren, die einerseits ein chirurgisch zurückhaltendes und primär konservatives Vorgehen nahelegen und anderseits fatale Verläufe vorhersagen, fehlen.

Ein primär konservativer Therapieversuch ist indiziert bei:

- fehlender chirurgischer Erfolgsoption (z. B. ein chirurgischer Eingriff würde einen unakzeptablen Funktionsverlust verursachen;.
- verursachender Ischämie, die durch eine nicht rekonstruierbare AVK bedingt ist;





- Beschränkung der Infektion auf den Vorfuß und gleichzeitig bestehendem minimalem Gewebsverlust;
- Übereinkunft zwischen Patient und Behandler, dass das operative Vorgehen ein zu großes Risiko birgt oder aus anderen Gründen nicht zu verantworten oder zu befürworten ist.

Die Dauer der Therapie richtet sich nach dem klinischen Verlauf und dem Ausmaß einer eventuell durchgeführten Resektion.

H 8.5 Konservative Maßnahmen

Der konservativen Behandlung der pAVK im Stadium III und IV nach Fontaine kommt im Vergleich zur Revaskularisation eine nachgeordnete Bedeutung zu.

Ihr Stellenwert liegt neben allgemein internistischen Maßnahmen (wie dem Alsgleich der Hämokonzentration durch eine gute Stoffwechseleinstellung und Verbesserung der Kardiopulmonalen Situation) in der Verabreichung von Prostaglandinen.

H 8.6 Interventionelle oder operative Revaskularisation

Gefäßdiagnostik und -therapie rücken heute immer enger zusahnen, da nach einer Vordiagnostik mittels FKDS oder MRA die intraarterielle DSA, die zuvor oftmak nur diagnostisch verwendet wurde, zunehmend in Interventionsbereitschaft durchgeführt wird.

Die pAVK ist bei vielen Diabetikern mit Fußproblemen der Hauptrisikofaktor für das Ausbleiben der Wundheilung und die Amputation [86].

Die Angaben für mögliche Revaskularisationen erstrecken sich von 50 % bis 90 % der Fälle [203; 204]. Bei mehr als 80 % der Patienten könnte durch rechtzeitige Revaskularisation eine relevante Verbesserung der Durchblutung erreicht werden, mit einer entsprechend hohen Abheilungsrate und einer Senkung der Amputationsfrequenz um ca. 80 % [204; 205]. Bei der Wahl des Verfahrens zur Verbesserung der Durchblutung ist die interdisziplinäre Verständigung zwischen Gefäßchirurgen, Radiologen und Angiologen entsprechend.

Gefäßdiagnostik und operative Revaskularisation ermöglichen eine signifikante Senkung der Majoramputationen [200]. Dies gilt ebenfalls für interventionelle Revaskularisationen der Becken-, Ober- und Unterschenkelschlagadern.

Werden die im Gefäßerschlichen Gefäßprovinzen und die daraus abgeleiteten Therapieempfehlungen (interventionell gefäßchirurgisch) beachtet, so sind die Ergebnisse denen der Gefäßchirurgie vergleichbat (207; 208].

Es is derzeit ein starker Trend zugunsten der interventionellen (perkutane transluminale Angioplastie, Pragge Stent) Behandlung der meisten Gefäßbefunde zu erkennen [119; 209].

jüngsten Konsensus des European Vascular and Endovascular Monitor [119] wird gefordert, dass sich zur Planung optionaler Prozeduren an den Gefäßen der Gefäßchirurg, der interventionelle Behandler und der Radiologe im Rahmen einer multidisziplinären Besprechung regelmäßig treffen sollten.

Bei Patienten ohne Ischämiesymptome bietet eine invasive Revaskularisation keine Vorteile [210].









Bei Diabetikern findet sich eine häufigere Manifestation der pAVK an den Unterschenkelarterien, mit möglicherweise erhaltener pedaler Strombahn [82; 211; 212], obwohl die Erkrankung der peripheren Arterien nicht diabetesspezifisch ist.

Die therapeutischen Optionen für die einzelnen Gefäßprovinzen unterscheiden sich nicht von denen bei Nichtdiabetikern, ebenso wie sich die Behandlungserfolge bei beiden Gruppen zumindest in Bezug auf die Gefäßchirurgie nicht unterscheiden.

Problematisch ist, dass in nahezu allen Behandlungsstudien Diabetiker und Nichtdiabetiker gemischt, waren. Daher gelten die Ausführungen zur gefäßmedizinischen Therapie unter der Annahme, dass die therapeutischen Optionen sich für die einzelnen Gefäßprovinzen nicht von denen bei Nichtdiabetikern unterscheiden, ebenso wie sich die Behandlungserfolge beider Gruppen sowohl für die Gefäßchirpresie als auch für die Katheterintervention nicht unterscheiden [213].

Aortoiliacale Arterien

Die Behandlung von Stenosen oder Verschlüssen der Beckenschlagadern folgt den Verschlägen des TASC-Dokuments [86]:

- Kurzstreckige und unilaterale Befunde werden weitgehend durch perkutane, transluminale Angioplastie (PTA) und ggf. Einbringen von Stents behandelt.
- Bilaterale, langstreckige oder multilokuläre Befunde sollen gefäßchirungsch behandelt werden. Als gefäßchirurgische Optionen bieten sich bei einseitigen Iliaca sonnen der iliaco (oder femoro)femorale Crossoverbypass an, ggf. der ipsilaterale aortofemorale oder iliacofemorale Bypass. Bei bilateralem Befall kommt die aortobifemorale Y-Prothese in Betalt.

Nach einer aktuellen Erhebung unter Fachleuten [119] werden immer häufiger auch Läsionen der Beckenschlagadern interventionell behandelt, die nach TASC gefäßchirurgische Domäne waren (TASC C und D). Dabei wird die TASC-Klassifikation zunehmend in Frage gestellt. So spielt in Anbetracht neuer Techniken (z. B. aortoiliacate Endoprothesen) die Bilateralität der Verschlussprozesse bei der Wahl des Revaskularisationsverfahrens keine entscheidende Rolle mehr ([214] in [119]).

Auch wenn die Ergebnisse der intervertioneren Behandlung die exzellenten gefäßchirurgischen nicht erreichen (5-Jahres-Offenheitsrate ca. 60.70 % vs ca. 90 %), rechtfertigen die erheblich niedrigere periinterventionelle Morbidität und Beriedrigeren Kosten dieses Vorgehen [215].

Stenting ist im Vergleich zur keurer, aber die Langzeitergebnisse sind besser [216].

Dabei ist selektives Stenting dem primären Stenting in Bezug auf technischen Erfolg und die Langzeitprognose ebenburtig, gleichzeitig aber kosteneffektiver [217]. Wichtigster Prädiktor des schlechten Therapierusgangs sind die Beteiligung der A. iliaca externa [218], insbesondere bei Frauen [219] und ein rarefizierter arterieller Ausstrom. [220]

Komplikationen und Reinterventionen insbesondere bei den TASC-Läsionen C und D machen den primären Kostenvorteil der Intervention rasch hinfällig.

Remore popliteale Arterien

gibt bislang nur eine randomisierte, prospektive kontrollierte Multicenterstudie (BASIL) bei Patienten mit kritischer Extremitätenischämie zum Vergleich von infrainguinaler PTA und Bypasschirurgie [208]. Allerdings wurde nicht nach der Verschlusslokalisation (Ober-, Unterschenkel) differenziert. Die mittelfristigen Ergebnisse waren für beide Verfahren gleich (Amputationsrate, Lebensqualität), aber die chirurgische Behandlung war innerhalb des ersten Nachbeobachtungsjahrs 30 % teurer als die interventionelle Behandlung.

Läsionen in dieser Lokalisation werden nach TASC eingeteilt, entsprechend der Länge und Multifokalität der Stenosen/Verschlüsse. Die kurzstreckigen Läsionen TASC A werden vorwiegend









dilatiert, mit einer fünf-Jahres-Offenheitsrate von ca. 75 %, was den Ergebnissen der Bypasschirurgie ähnelt ([221] in [119]). Stents haben die Ergebnisse bislang nicht verbessert [222; 223].

Bei langstreckigen oder multifokalen Läsionen (TASC C und D) sind die langfristigen Ergebnisse der PTA schlechter ([221] in [119]), mit zwei-Jahres-Offenheitsraten von 50 % (TASC B) und 35 % (TASC C). In einer Serie von Patienten mit Claudicatio intermittens betrug die primäre/sekundäre Offenheitsrate nach fünf Jahren 25 bzw. 41 %, nach zehn Jahren 14 bzw. 22 %, die Zahl der Reinterventionen war aber akzeptabel, und die Amputationsfrequenz war gering (0,8 % pro Jahr) [223].

Bei operablen Patienten sollte ein femoropoplitealer Bypass angelegt werden. Die Offenheitsrate femoro-poplitealer Bypässe hängt von der Bypasslänge (distale Anastomose oberhalb/unterhalb des Kniegelenks), dem verwendeten Material (Vene; Kunststoff) und vom Stadium der pAVK ab (1224). Während bei Patienten mit kritischer Extremitätenischämie die 5-Jahres-Offenheit von femoropoplitealen Venenbypässen bei ca. 60 % liegt, sinkt sie bei Verwendung von Kunststoffbypässen oberhalb des Kniegelenks auf ca. 50 % und unterhalb des Kniegelenks auf ca. 30 %.

Auch in der femoropoplitealen Gefäßprovinz ist ein klarer Trend zur Interverkon der komplexeren Verschlüsse TASC C und D zu erkennen [119]. Die FKDS-überwachte interverkionelle Behandlung von femoro-poplitealen Verschlussprozessen erscheint aussichtsreich [225].

Unterschenkelarterien

Häufig sind beim Diabetiker die proximalen Unterschenkelatterien verschlossen, während die distalen Unterschenkelarterien oder die Fußschlagadern noch offen und damit potentiell revaskularisierbar sind. Sind die Stenosen/Verschlüsse kurzstreckig, werden die Läsionen heutzutage interventionell dilatiert ([226] in [119]).

Die Langzeitergebnisse bezüglich des Extremitätenerhalts entsprechen mit mehr als 60 % denen der gefäßchirurgischen Rekonstruktionen [207; 227] obwohl es bisher keine randomisierten, prospektiven Vergleichsstudien zu diesem Thema gibt. Alferdings ist die Restenoserate (> 50 %) zwei Jahre nach infrapoplitealer Angioplastie mit 65 % septroop [228].

Nach den jüngsten Expertenumfragen wird auch im infrapoplitealen Bereich die interventionelle Behandlung komplexerer Verschlussprozesse der gefäßchirurgischen Behandlung vorangestellt, da sie weniger traumatisch und infektionsgefährdend ist als die offene Gefäßchirurgie [119].

Bei längerstreckigen Verschlüssen der Unterschenkelarterien kommt die gefäßchirurgische Interposition von Verschlüssen in Frage, wobei die proximalen Anastomosen auch die A. poplitea betreffen (sog. "distal origin Bypasses"), und die distalen Anastomosen bis auf den Fuß hinunter reichen können (sog. Erurale oder pedale Bypässe [229]). Sie sollten möglichst aus körpereigener Vene bestelnen Die 5-Jahres-Offenheitsrate dieser Rekonstruktionen liegt bei über 60 %, die Beinerhaltung bei über 80 % [230]. Bei langstreckigen Kombinationsverschlüssen der Ober- und Unterschankelarterien sind interventionelle Maßnahmen nicht sinnnvoll. Hier ist den sog. femorochersten, kniegelenksüberschreitenden Bypässen der Vorzug zu geben. Die Offenheitsraten und der Beinerhalt entsprechen denen der anderen cruralen oder pedalen Bypässe.

Auch bei der interventionellen Behandlung von Verschlussprozessen der infrapoplitealen Arterien erscheint die FKDS-überwachte interventionelle Behandlung aussichtsreich zu sein [225].

H 8.7 Behandlung der diabetischen Neuroosteoarthropathie

Die Therapie des akuten Charcot-Fußes hat die Verhinderung einer weiteren Traumatisierung und den funktionellen Erhalt des Fußes zum Ziel. Dabei kommt der rechtzeitigen und damit frühzeitigen Diagnose einer DNOAP eine zentrale Rolle zu [231].



© äzg 2006







Die Primärtherapie besteht in einer vollständigen Druckentlastung (Bettruhe, Rollstuhl, Gehstützen, Gips) für 8 bis 12 Wochen [107; 134; 135] und Ruhigstellung des betroffenen Fußes in einem Vollkontaktgips ("Total Contact Cast") bzw. einer maßgefertigten Orthese [104; 232], die für durchschnittlich 4 bis 5 Monate getragen werden.

Abhängig vom klinischen Verlauf, vor allem von der gemessenen Hauttemperaturdifferenz, wird dann auf andere Formen der Entlastung und schließlich auf eine Maßschuhversorgung übergegangen [104; 232].

Möglicherweise stellt die primäre Versorgung mit einer Zweischalenorthese, die auch unterschiedlichen Beinschwellungszuständen Rechnung tragen kann, eine praktikable Alternative zum Vollkontaktgips ("Total Contact Cast") dar.

Ein begleitende Therapie mit Bisphosphonaten bezogen auf die nachweislich veränderte Knochendichte ist bisher nicht durch valide Studien gesichert [233; 234]. Gleiches studien elektrische Magnetfeldstimulation [235].

Operative Eingriffe nach Ausschluss einer knöchernen Infektion z. B. durch bioptische Sicherung, sind bei konservativ nicht ausreichend zu versorgenden Fußdeformitäten oder instabilen Pseudarthrosen indiziert [107; 108; 135]. Sie dienen primär der Ulkusprophylaxe oder dem Ziel, eine Schuhversorgung zu ermöglichen [104].

Darüber hinaus sind dislozierte Knöchelfrakturen (Sanders IV) di eine Indikation zur operativen Korrektur um eine weitere Gelenkdestruktion zu verhindern [232].

Patienten mit DNOAP bedürfen einer dauerhaften Nachbetregung

Die Häufigkeit von Fußulzeration in der Folge liegt bei etwa 37 %, die Rezidivrate einer diabetischen Neuro-osteoarthropathie ist vergleichbar [236].

H 8.7 Rehabititationsmaßnahmen

Rehabilitationsmaßnahmen sollten sich in integrierte Behandlungskonzepte einordnen und den Übergang von der akutstationären über die rehabilitative Behandlung hin zur Betreuung im ambulanten Bereich, möglichst im Bahmen einer Diabetes-Fuß-Ambulanz sichern.

Maßnahmen während einer Anschlußrehabilitation sollten sein:

- Fortsetzung der Wundversorgung;
- Versorgung mit athoradischem Maßschuhwerk bzw. orthopädietechnischen Hilfsmitteln;
- Fortsetzung bzw. Untiierung der Schulung zum diabetischen Fuß;
- Sicherung der Aktivitäten des täglichen Lebens (ADL);
- Vermeigeng von Pflegebedürftigkeit;
- körperlige Konditionierung;
- Über ettung in häusliche Pflege (wenn erforderlich):
- Explaining sozialmedizinsicher Maßnahmen (wenn erforderlich);
 - Abkarung der Erwerbs-/Berufsfähigkeit.

Rahmen solcher Konzepte können Abheilungsraten bis zu 80 % erzielt werden.

H 8.8 Gehtraining

Beim angioneuropathischen diabetischen Fußsyndrom mit Ulzerationen wird oftmals ein Gehtraining durchgeführt. Dies widerspricht jedoch dem Therapieprinzip der Entlastung des Fußes. Beim abgeheilten angioneuropathischen diabetischen Fuß ohne Ulzera kann ein Gehtraining in reduzierter Intensität sinnvoll sein.









Mögliche Maßnahmen der Physiotherapie/Krankengymnastik sind:

- Gehtraining (nur bei abgeheiltem Fußbefund);
- krankengymnastische Behandlung zur Erhaltung/Verbesserung der Gelenkbeweglichkeit, Erhaltung/Verbesserung der muskulären Kraft sowie Anleitung für Selbstübungen;
- Handkurbelergometertraining;
- Cililia Maile abos hallers medizinische Trainingstherapie für Extremitäten und Rumpf in mittlerer Belastung (ca. 30-50 % der Maximalbelastung);

DGA (D) Sorw (D) (D) -6- (E) (D) KBV AWMF \$ © äzg 2006







H 9. Amputation

H 9.1 Amputationsprophylaxe

Bis zu 50 % der Amputationen sind durch eine Infektion bedingt [74; 237].

Der Prävention einer Infektion und der frühzeitigen Therapie einschließlich lokalchirurgischer Maßnahmen wie z. B. Abszeßspaltung/Drainage und ggf. restriktive Amputation kommen hierbei hohe Bedeutung zu [238; 239] und die Krankenhausverweildauer kann reduziert werden [240].

H 9.2 Diagnostik vor einer Amputation/Festlegung des Amputationsniveaus

Bei einem Fußbefund, der eine Amputation veranlassen könnte, soll geklärt werden, ob ein infiziert-neuropathischer Fuß, ein ischämischer oder ein Mischtyp aus beiden vorliegt.

Dies ist zwingend notwendig, da bei Vorliegen einer ischämischen Komponente die Indikation zur Revaskularisation vor der Amputation zu klären ist.

Die Indikation soll in jedem Fall interdisziplinär überprüft werden (Hausarzt, Diabetologe, Angiologe, Radiologe, Gefäßchirurg, ggf. weitere).

Mindestens notwendig zur Abklärung sind:

- die Erhebung des Gefäßstatus (einschließlich Angiografie in Interventionsbereitschaft);
- eine orientierende neurologische Untersuchung sowie
- eine Röntgenuntersuchung des Fußskeletts und
- eine mikrobiologische Untersuchung.

Es gelten die Empfehlungen der entsprechenden Kapitel zu Anamnese und allgemeiner Diagnostik (Kapitel 6) und weiterführende Diagnostik (Kapitel 7).

Eine erfolgreiche Revaskularisation [241] bzw. eine ausreichende arterielle Perfusion ist der primäre Prädiktor für die Abheilung nach operativen Eingriffen am Fuß.

Eine terminale Niereningufizienz mit Dialyse stellt einen unabhängigen Risikofaktor für das Nichtheilen von Fußläsienen oder eine Majoramputation dar [242].

Neben der angiografischen Situation kann die Bestimmung des transkutanen Sauerstoffpartialdruckes zur Bestimmung des Amputationsniveaus hilfreich sein [22; 243].

Die Abklärung sollte in Absprache zwischen den beteiligten Fachdisziplinen (Hausarzt/Diabetologe, Angiologie, Chirurgie, ggf. weitere) erfolgen.

H 9.3 Auswahl des Amputationsverfahrens und Bestimmung der Absetzungslinien

Wenn bei Diabetikern eine Amputation erforderlich wird, sollte ein möglichst distales Amputationsniveau gewählt werden, das einerseits realistische Heilungschancen besitzt und andererseits dem Patienten eine optimale Funktion belässt [94].

Der Vorteil des distalen Amputationsniveaus ist der Erhalt der Belastungsfläche und damit der Gehfähigkeit [244]. Der Nachteil ist die sich häufig entwickelnde fortschreitende Fußdeformität, die spezielles Schuhwerk erfordert.









Minoramputation

Nach Minoramputation steigt die Wahrscheinlichkeit, ein neues Ulkus auszubilden und damit erneut eine Amputation zu erleiden an [26; 245; 246].

Ein schlecht heilendes Ulkus ist keine Indikation zur Minoramputation.

In den meisten Fällen folgt nach Minoramputation eine offene, feuchte Wundbehandlung (siehe Kapitel H8).

Die Absetzungslinien richten sich bei der operativen Sanierung primär nicht nach anatomischer Gegebenheiten, sondern nach dem vorliegenden Lokalbefund [22].

Lokalbefunde, die eine Minor- oder Grenzzonenamputation erforderlich machen können, um assen

- ein offenes Gelenk;
- einen freiliegenden Knochen (mit Zeichen einer Osteitis);
- eine feuchte Gangrän oder trockene Nekrose.

Das Amputationsausmaß sollte so sparsam wie möglich sein. Die so genannte "Grenzzonenamputation" bezeichnet eine Kombination aus Amputation in der Grenzzone zum vitalen Gewebe, Nekrosektomie und Debridement.

Bei Vorliegen einer Osteitis kann eine sparsame Amputation die Gehardlungsdauer bis zur Abheilung im Vergleich zur rein konservativen Therapie verkürzen [198], in den meisten Fällen folgt nach Minoramputation eine offene, feuchte Wundbehandlung und im Anschluß die Anpassung eines stadiengerechten protektiven Schuhwerks (siehe Kapitel H8).

Bei tiefreichenden Nekrosen im Fersenbereich ist bei guter arterieller Perfusion eine partielle Kalkanektomie als Behandlungsalternative zur Unterschenkelamputation zu erwägen [247].

Majoramputation

Die Extremität des Diabetikers issimit rem Erhalt bedroht, wenn

- eine bestehende, distale mektion aufsteigt (aszendierende Sepsisquelle);
- eine verminderte Dutefin lutung zum Untergang von Muskelgewebe mit daraus folgender Bedrohung anderer Organfunktionen führt;
- therapieresistente, vom Patienten nicht mehr tolerierbare Ruheschmerzen bestehen [22].

In ausgewählten Fällen kann die Majoramputation die zu bevorzugende Behandlungsform zur Vermeidung langzeitiger erfolgloser Immobilisierung und daher belastender konservativer Therapie dasstellen. Eine gut durchgeführte Majoramputation zusammen mit einer erfolgreichen Rehabilitation kann die Lebensqualität des Patienten verbessern [94].

Eir schlecht heilendes Ulkus ist keine Indikation für eine Majoramputation [248].

Zur Erleichterung der Rehabilitation ist die Erhaltung des Kniegelenks äußerst wichtig. Zwei Drittel aller Unterschenkelamputierten bleiben nach Prothesenversorgung gehfähig, während der Anteil nach Oberschenkelamputation weniger als 50 % und nach bilateraler Extremitätenamputation weniger als 20 % beträgt [249]. Es wird angenommen, dass die Ergebnisse der Rehabilitation und der Prothesenanpassung zwischen nichtdiabetischen und diabetischen Personen vergleichbar sind [250].







Eine primäre Amputation in transfemoralem Niveau ist indiziert bei Patienten die bettlägerig sind, bei denen der Gefäßstatus keine ausreichende Wundheilung in einem distalen Amputationsniveau erwarten lässt und/oder bei denen eine irreversible Kniegelenkskontraktur vorliegt [250; 251].

Die Amputationshöhe bestimmt einerseits die Notwendigkeit einer dauerhaften pflegerischen Betreuung des Patienten, andererseits ist sie Ausdruck der Gesamtprognose des Patienten [70; 252-255].

Fünf Jahre nach erfolgter Majoramputation lebt noch ein Viertel der betroffenen Patienten im Vergleich zu 80 % ohne Majoramputation [184].

Ein Kostenvorteil für eine primäre Majoramputation gegenüber einem Erhaltungsversuch mittels operativer Revaskularisation besteht nicht [256].

Die Langzeitkosten nach Majoramputation liegen sogar bedeutsam höher als nach Ulkusheitung ohne Extremitätenamputation [248].

Aufgrund des erhöhten Risikos für eine nachfolgende kontralaterale Amputation nach erfolgter A TE Renden I Majoramputation [70; 257] ist ein Überwachungsprogramm mit regentiasiger Kontrolle der Durchblutungssituation sowie der Schuhversorgung für den verbleibenden Fuß entscheidend [258].









H 10. Versorgungsmanagement und Schnittstellen

Die Autoren der vorliegenden NVL haben sich, wie andere nationale und internationale Arbeitsgruppen (u.a. DDG, ADA, GP, Royal-UK, NICE), entschlossen, einen Schnittstellenvorschlag zu unterbreiten, der mit einer regelmäßigen Diagnostik und einer multidisziplinären Betreuung eine optimierte Versorgung sicherstellen soll.

"Shared care", im deutschen Sprachraum etwas unbestimmter als "Integrierte Versorgung" bezeichnet, versteht sich als "die gemeinsame Betreuung durch Krankenhausspezialisten und Hausärzte im planbarem Versorgungsumfeld von Patienten mit chronischen Erkrankungen, erkennbar am intensivierten Informationsaustausch während der geplanten Krankenhausentlassung und der dazugehörigen Dokumentationen" [259].

Für das Konzept der "Shared Care" ("Integrierte Versorgung") im deutschen Geschentssystem erscheint folgende Einteilung sinnvoll:

H 10.1 Bereich der Grundversorgung

Hier erfolgen:

- Anamnese und Basisdiagnostik (NSS, Palpation, Inspektion und Neurofilamentuntersuchung der Füße); daraus die
- ABI-Verschlussdruckmessung;
- Risikostratifizierung und Bestimmung der Untersuchungsintervalle;
- Veranlassung einer Schulung zu Beginn und bei Bedarf wiederholend;
- Fortführung der Betreuung nach abgeschlossener Diagnostik und Intervention auf höheren Versorgungsebenen;
- Sicherstellung der Arrangements für Behinderte und Immobile;
- Wundkontrollen bei absehbar heilenden Rozessen;

H 10.3 Bereich der problembezogenen Versorgung (10-2)

(z. B. entsprechend den Kriterien für eine ambulante Fußbehandlungseinrichtung nach den Kriterien der AG Diabetischer Fuß in der DDG)

- folgende Diagnostic muss angeboten und durchgeführt werden:
 - klinische Ungeschung nicht nur der Knöchelarterien, sondern auch der Popliteal- und Femoralarterien,
 - o ABI-Verschlussdruckmessung sowie optional weiterführende nichtinvasive Gefäßdiagnostik,
 - neuropoische Basisdiagnostik;
- struktunere problembezogene Schulung;
- The apie aller Veränderungen im Bereich der Füße bis Wagner/Armstrong-Stadium 2 A;
- Control of the Cont

Bereitschaft, die Leistung innerhalb des nächsten Arbeitstages anzubieten.







H 10.4 Bereich der Kompetenzzentren (10-3./10-4)

(z.B. entsprechend den Kriterien für eine stationäre Fußbehandlungseinrichtung nach den Kriterien der AG Diabetischer Fuß in der DDG)

- Folgende diagnostische und therapeutische Möglichkeiten müssen vorhanden sein:
 - Dopplersonografie/Duplexsonografie, ggf. DS-Angiografie oder MRT-Angiografie, MRT;
 - o gefäßmedizinische/gefäßchirurgische Stellungnahme innerhalb von 24 Stunden;
 - o neurologische Stellungnahme innerhalb von 24 Stunden;
 - o spezialisierte stationäre internistisch-diabetologische Therapie;
 - o ambulante bzw. prästationäre Vorstellbarkeit.
- Bereitschaft der Teammitglieder auch in anderen Krankenhäusern konsiliarisch tätig zu werden;
- Möglichkeiten der Therapie aller Veränderungen im Bereich der Füße bis zur Maximalversorgung mittels interventioneller radiologischer Eingriffe und gefäßchirurgischer Versorgung, septischer und orthopädischer Chirurgie sowie funktionsorientierter Amputation;
- Bereitschaft, Diagnostik und Therapie innerhalb der nächsten 24 Std anzubleten.

Die Versorgungsforschung in Deutschland steht noch am Anfang. Das aktuelle System bestehend aus einem Gemisch ambulanter Betreuung durch Hausärzte, Internisten Schwerpunktpraxen und Klinikambulanzen und einer meist separat arbeitenden stationären Betreuung nach Eintritt von schwerwiegender Komplikationen, ist wenig evaluiert und im internationalen Vergleich ineffizient.

Mittlerweile finden sich aber auch in Deutschland bei der Behandlung diabetesbedingter Fußkomplikationen, oft innerhalb "integrierter Versorgungsmatelle", Ansätze, die Ergebnisqualität durch Förderung einer intensiveren Kooperation zwischen Hausärzten und spezialisierten Fußbehandlungseinrichtungen zu verbessern. Die Erfüllung definierter Kriterien der Struktur- und Prozessqualität, eine Evaluierung ihrer Behandlungsgunalität sowie der Nachweis interdisziplinärer Zusammenarbeit sollte von solchen spezialisierten Einrichtungen gefordert werden und die Anwendung festgelegter Behandlungspfade durch alle an der Versorgung von Patienten mit Fußkomplikationen Beteiligten sicher gestellt werden.

Beispielhaft sollen hier die Akkreditierungsvoraussetzungen der AG diabetischer Fuß innerhalb der DDG genannt werden, in denen verbindlich Struktur- und Prozessqualität sowie Kriterien zur Evaluierung der Behandlungsergebnisse festgelegt sind. Eine erste publizierte Evaluation der Behandlungsergebnisse von über 5500 in solchen akkreditierten Einrichtungen behandelten Patienten zeigte, bei einer Häufigkeit einer arteriellen Verschlusskrankheit von fast 60 %, eine Amputationsrate von 6,5 % [260]. Eine Verbesserung dieser Ergebnisse lässt sich möglicherweise durch Einbindung solcher amputation und stationärer Zentren in regionale Netzwerke erreichen [261].

Fehlende Dokumen über regelmäßige Fußuntersuchungen im hausärztlichen Setting in Deutschland deuten auf eine Unterversorgung hin [262]. Befragungen von Patienten über die Häufigkeit erfolgter Fußdiagnostik und Schulung weisen zudem auf ein fehlendes Problembewisstsein seitens der Patienten und/oder ihrer Behandler hin [263].

Eine Versorgungsstudie aus Schweden zeigt die fehlende Bereitschaft, Patienten zum Spezialisten weiter zu berweisen als mögliche Ursache für komplizierte Verläufe durch inadäquate Therapie [264]. Erste Auswertungen des DMP Typ-2-Diabetes in Deutschland deuten hinsichtlich der Bereitschaft der Brimärversorger, bei der Behandlung von Fußkomplikationen frühzeitig spezialisierte Einrichtungen einzubeziehen, derzeit noch in die selbe Richtung [265]. Schließlich zeigen Studien, dass Amputierte nur selten im Jahr vor ihrer Amputation strukturiert diagnostiziert wurden [266].

Möglicherweise liegt der Vorteil der shared-care Modelle grundsätzlich in der erheblich verbesserten Kommunikation der agierenden Versorger. Es ist offensichtlich, dass die inter- und intraprofessionelle Kommunikation ein eigenes Problem darstellt [267].

Eine vergleichsweise niedrige Amputationsrate weisen also derzeit nur Modelle auf, die einen primär multidisziplinären Ansatz wählen. Darüber hinaus scheinen sie auch im Hinblick auf eine



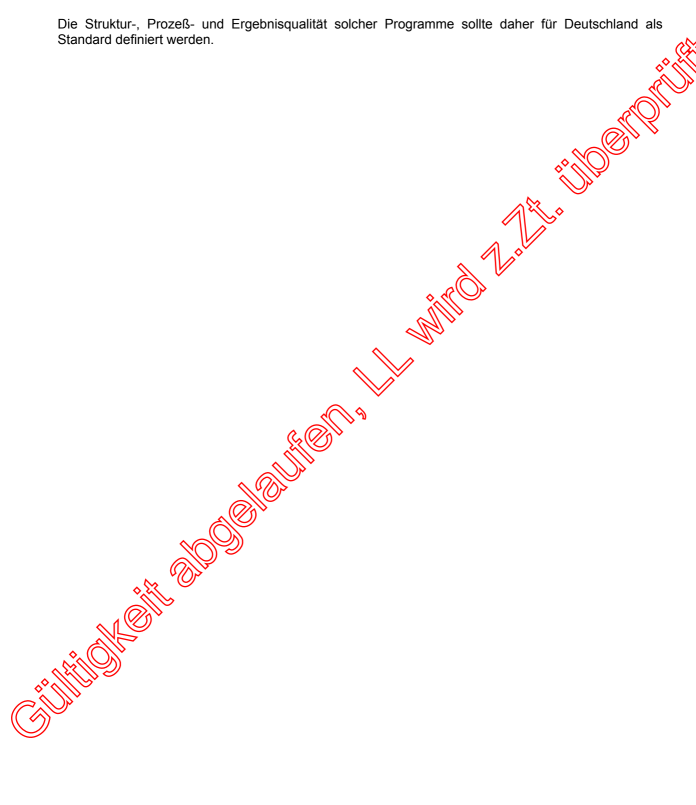






Effizienzanalyse der eingesetzten Mittel Vorteile zu bieten [261]. Ein Disease-Management-Programm, in das in den USA Screening- und Behandlungsprotokolle eingebunden und diese hinsichtlich präventiver und therapeutischer Maßnahmen konsequent umgesetzt wurden, erreichte eine Abnahme der Amputationsraten um beinahe 50 % und eine Reduktion erforderlicher stationärer Krankenhausbehandlung um etwa 40 % [268].

Die Struktur-, Prozeß- und Ergebnisqualität solcher Programme sollte daher für Deutschland als Standard definiert werden.





























Abbildungsverzeichnis

Abbildung 1:	Vorgehen zur Evidenzbewertung bei der Leitlinienerstellung der DDG	12
Abbildung 2:	Neuropathie Symptom Score	37
Abbildung 3:	Schematische Abbildung zur Messung des ABI	A
Abbildung 4:	Fuß-Dokumentationsbogen der DDG, Seite 1	3
Abbildung 5:		40
Abbildung 6:	Faktoren für eine höhere Risikobewertung	43
Abbildung 7:	Faktoren, die zu Fußläsionen führen können	50
Abbildung 8:	Pulsatilitätsindex, schematische Abbildung	56
Algorithm	nusverzeichnis	
Algorithmus 1:	Algorithmus zur Gefäßdiagnostik mit Schnittstellen zur Therapie	25
Tabellenv	verzeichnis	
Tabelle 1:	Anzahl der Statements und der graduierten Empfehlungen	11
Tabelle 2:	Einstufung von Leitlinien Empfehlungen in Empfehlungsgrade (Grades of Recommendation)	13
Tabelle 3:	Risikoklassifizierungssystem der International Working Group on the Diabetic Foot (IWGDF) für das Auftreten von Fußläsionen	19
Tabelle 4:	Verordnungskriterien zur Schuhversorgung beim Diabetischen Fußsyndrom und analogen Neuro-Angio-Arthropathien	19
Tabelle 5:	Klassifikation diabetischer Fußläsionen nach Wagner	22
Tabelle 6: 💠	Werlaufsstadien der diabetischen Neuroosteoarthropathie	24
Tabelle 7:	Refallmuster der diabetischen Neuroosteoarthropathie	24
Tabelle 8	Übersicht und Querverweise: Grundprinzipien der Behandlung des diabetischen Fußsyndroms	26
Tabelle 9	klinische Klassifikation der Fußinfektionen	
Tabelle 10.	Zuordnung der Versorgungsbereiche zu den Schweregraden der Fußbefunde	32
Tabelle 11:	Grundsätze korrekter ärztlicher Berufsausübung	33
Tabelle 12:	Materialien der Kassenärztlichen Vereinigungen zum DMP Typ-2-Diabetes	35
Tabelle 13:	Risikoklassifizierungssystem der International Working Group on the Diabetic Foot (IWGDF) [19] für das Auftreten von Fußläsionen	42
Tabelle 14:	Risikofaktoren für pathologischen plantaren Druck	46
Tabelle 15:	Aspekte zur Differenzierung der Befunde zwischen Neuropathie und pAVK	
	DGA (I)	







Übersicht über die Auswahl der Darreichungsform und die Dauer der Therapie in Tabelle 16:

Cilibrate of the Control of the Cont































































- 1. Morbach S, Müller E, Reike H, Risse A, Spraul M. Diagnostik, Therapie, Verlaufskontrolle und Prävention des diabetischen Fußsyndroms. Evidenzbasierte Diabetes-Leitlinie DDG. Diab Stoffw 2004;13 (Suppl. 2)
- 2. National Institute of Clinical Excellence (NICE). Typ 2 diabetes. Prevention and management of foot problems. 2004 [cited: 2008 Jan 16]. Available from: http://www.nice.org.uk/nicemedia/pdf/CG010NICEguideline.pdf
- 3. Bundesärztekammer (BÄK), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischer Fachgesellschaften (AWMF), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV). Nationales Programm für Versorgungs-Leitlinien. Methoden-Report. 2nd ed. 2004 [cited: 2005 Jul 08]. Available from: http://www.versorgungsleitlinien.de
- 4. Europarat. Entwicklung einer Methodik für die Ausarbeitung von Leitlinier für optimale medizinische Praxis. Empfehlung Rec(2001)13 des Europarates und Erauterndes Memorandum. Deutschsprachige Ausgabe. Z Arztl Fortbild Qualitatssich 202;96 Suppl III:1-60
- 5. Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundes einigung (KBV). Beurteilungskriterien für Leitlinien in der medizinischen Versorgung Beschlüsse der Vorstände der Bundesärztekammer und Kassenärztlicher Bundesvereinigung, Juni 1997. Dt Arztebl 1997;94(33):A-2154-5
- 6. Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Erarbeitung von Leitlinien für Diagnostik und Therapie. Methodische Empfehlungen ("Leitlinie für Leitlinien", Stand Februar 2000). 2000 [cited: 2005 Jul 07]. Available from: http://www.uni-duesseldorf.de/AWMF/II/II metho. http://www.uni-duesseldorf.de/AWMF/II/II metho. http://www.uni-duesseldorf.de/AWMF/II/II
- 7. Ärztliche Zentralstelle Qualitätssicherung (ÄZQ). Leitlinien-Clearingbericht "Diabetes mellitus Typ 2". München: Zuckschwerdt; 2001 [cited: 2005 Sep 13]. Available from: http://www.leitlinien.de/clearingverchren/clearingberichte/diabetes/00diabetes/view
- 8. Bundesärztekammer (BÄK) Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV). Das Leitlinien-Clearingverfahren von Bundesärztekammer und Kassenärztlicher Bundesvereinigung in Zusammenarbeit mit der Deutschen Krankenhausgesellschaft und den Spitzenverbänden der Gesetzlichen Krankenversicherungen, Ziele und Arbeitsplan. Dt Arztebl 1999;96:A-2105-6
- Ärztliches Zentreto für Qualitat in der Medizin (ÄZQ), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Deutsches Instrument zur methodischer Leitlinien-Bewertung (DELBI). 2005 [cited: 2005 Jul 20]. Available from: http://www.delbi.de
- 10. Reference of the control of the
- Hauner H. Epidemiologie und Kostenaspekte des Diabetes in Deutschland. Dtsch Med Wochenschr 2005;130 Suppl 2:S64-S65
- 12. Heller G, Günster C, Schellschmidt H. Wie häufig sind Diabetes-bedingte Amputationen unterer Extremitäten in Deutschland? Eine Analyse auf Basis von Routinedaten. Dtsch Med Wochenschr 2004;129(9):429-33
- 13. Wittchen HU. Die "Hypertension and Diabetes Screening and Awareness"-(HYDRA)-Studie. Fortschr Med Orig 2003;121 Suppl 1:1



80 © <u>äzq</u> 2006



- 14. World Health Organization (WHO). Diabetes mellitus. Fact sheet N°312. 2006 [cited: 2008 Jan 16]. Available from: http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs312/en/index.html
- 15. Heller G, Günster C, Swart E. Über die Häufigkeit von Amputationen unterer Extremitäten in Deutschland. Dtsch Med Wochenschr 2005;130(28-29):1689-90
- 16. Apelqvist J, Larsson J, Agardh CD. The importance of peripheral pulses, peripheral oedema and local pain for the outcome of diabetic foot ulcers. Diabet Med 1990;7(7):590-4
- 17. Boyko EJ, Ahroni JH, Stensel V, Forsberg RC, Davignon DR, Smith DG. A prospective study of risk factors for diabetic foot ulcer. The Seattle Diabetic Foot Study. Diabetes Care 1999;22(7):1036-42
- 18. McNeely MJ, Boyko EJ, Ahroni JH, Stensel VL, Reiber GE, Smith DG, Pecorare The independent contributions of diabetic neuropathy and vasculopathy in foot ulceration. How great are the risks? Diabetes Care 1995;18(2):216-9
- 19. International Consensus Working Group. International consensus on diagnosing and treating the infected diabetic foot. 2003.
- 20. Koller A, Metzger C, Möller M, Stumpf J, Zink K. Schuhversorgung und Risikoklassen beim diabetischen Fußsyndrom. In: OST Sonderhef Diabetes 2005. p. 45-7
- 21. Lipsky BA, Berendt AR, Deery HG, Embil JM, Joseph WS, Karchmer AW, LeFrock JL, Lew DP, Mader JT, Norden C, Tan JS. Diagnosis and treatment of diabetic foot infections. Clin Infect Dis 2004;39(7):885-910
- 22. Deutsche Gesellschaft für Gefäßchirurgie. Leitinie zur amputationsbedrohten Extremität. 1998 [cited: 2005 Sep 08]. Available from http://www.leitlinien.net/
- 23. Deutsche Diabetes Gesellschaft (DOS) Fvidenzbasierte Diabetes-Leitlinien der Deutschen Diabetes-Gesellschaft: Diagnostik herapie und Verlaufskontrolle der sensomotorischen diabetischen Neuropathien 2002 [cited: 2005 Sep 12]. Available from: http://www.leitlinien.net/
- 24. Holland-Letz T. Präsentaffor auf der 7. Jahrestagung des DNEbM in Bochum. 2006
- 25. Greenland P, Abrans J, Aurigemma GP, Bond MG, Clark LT, Criqui MH, Crouse JR, III, Friedman L, Euster V, Herrington DM, Kuller LH, Ridker PM, Roberts WC, Stanford W, Stone N, Swan Hs, Taubert KA, Wexler L. Prevention Conference V: Beyond secondary prevention igentifying the high-risk patient for primary prevention: noninvasive tests of atherosclerotic burden: Writing Group III. Circulation 2000;101(1):E16-E22
- 26. Appearent J, Larsson J, Agardh CD. Long-term prognosis for diabetic patients with foot ulters. J Intern Med 1993;233(6):485-91
- Barnett SJ, Shield JP, Potter MJ, Baum JD. Foot pathology in insulin dependent diabetes. Arch Dis Child 1995;73(2):151-3
- 28. Levin ME. Preventing amputation in the patient with diabetes. Diabetes Care 1995;18(10):1383-94
- Litzelman DK, Slemenda CW, Langefeld CD, Hays LM, Welch MA, Bild DE, Ford ES, Vinicor F. Reduction of lower extremity clinical abnormalities in patients with non-insulindependent diabetes mellitus. A randomized, controlled trial. Ann Intern Med 1993;119(1):36-41







- 30. American Diabetes Association. Clinical practice recommendations 2002. Diabetes Care 2002;25 Suppl 1:S1-147
- 31. Birke JA, Rolfsen RJ. Evaluation of a self-administered sensory testing tool to identify patients at risk of diabetes-related foot problems. Diabetes Care 1998;21(1):23-5
- 32. Ronnemaa T, Hamalainen H, Toikka T, Liukkonen I. Evaluation of the impact of podiatrist care in the primary prevention of foot problems in diabetic subjects. Diabetes Care 1997;20(12):1833-7
- 33. Peters EJ, Lavery LA. Effectiveness of the diabetic foot risk classification system of the International Working Group on the Diabetic Foot. Diabetes Care 2001;24(8):1442-7
- 34. McCabe CJ, Stevenson RC, Dolan AM. Evaluation of a diabetic foot screening and protection programme. Diabet Med 1998;15(1):80-4
- 35. Rith-Najarian SJ, Stolusky T, Gohdes DM. Identifying diabetic patients at high jisk for lower-extremity amputation in a primary health care setting. A prospective evaluation of simple screening criteria. Diabetes Care 1992;15(10):1386-9
- Lavery LA, Armstrong DG, Vela SA, Quebedeaux TL, Fleischli JG. Practical criteria for screening patients at high risk for diabetic foot ulceration. Architect Med 1998;158(2):157-62
- 37. Klenerman L, McCabe C, Cogley D, Crerand S, Laine White M. Screening for patients at risk of diabetic foot ulceration in a general diabetic outpatient clinic. Diabet Med 1996;13(6):561-3
- 38. Kumar S, Fernando DJ, Veves A, Knowles A Young MJ, Boulton AJ. Semmes-Weinstein monofilaments: a simple, effective and inexpensive screening device for identifying diabetic patients at risk of foot ulceration. Diabetes Res Clin Pract 1991;13(1-2):63-7
- 39. The Royal College of General Practitioners, Diabetes UK, The Royal College of Physicians, The Royal College of Nursing Chrical Guidelines for Type 2 Diabetes. Management of blood glucose. 2002.
- 40. Pham H, Armstrong DC, (Barvey C, Harkless LB, Giurini JM, Veves A. Screening techniques to identify people at high risk for diabetic foot ulceration: a prospective multicenter trial. Diabetes Care 200023(5):606-11
- 41. Booth J, Young 40J. Differences in the performance of commercially available 10-g monofilaments. Diabetes Care 2000;23(7):984-8
- 42. Kastenbauer T, Sauseng S, Brath H, Abrahamian H, Irsigler K. The value of the Rydelsettle tuning fork as a predictor of diabetic polyneuropathy compared with a neurothesiometer. Diabet Med 2004;21(6):563-7
- Meijer JW, Smit AJ, Lefrandt JD, van der Hoeven JH, Hoogenberg K, Links TP. Back to basics in diagnosing diabetic polyneuropathy with the tuning fork! Diabetes Care 2005;28(9):2201-5
- 44. Perkins BA, Olaleye D, Zinman B, Bril V. Simple screening tests for peripheral neuropathy in the diabetes clinic. Diabetes Care 2001;24(2):250-6
- 45. The Royal College of General Practitioners, Diabetes UK, The Royal College of Physicians, The Royal College of Nursing. Clinical Guidelines for Type 2 Diabetes. Management of blood glucose. 2002.



- 46. Malone JM, Snyder M, Anderson G, Bernhard VM, Holloway GA, Jr., Bunt TJ. Prevention of amputation by diabetic education. Am J Surg 1989;158(6):520-3
- 47. Pieber TR, Holler A, Siebenhofer A, Brunner GA, Semlitsch B, Schattenberg S, Zapotoczky H, Rainer W, Krejs GJ. Evaluation of a structured teaching and treatment programme for type 2 diabetes in general practice in a rural area of Austria. Diabet Med 1995;12(4):349-54
- 48. Cavanagh PR, Ulbrecht JS, Caputo GM. The non-healing diabetic foot wound: fact or fiction? Ostomy Wound Manage 1998;44(3A Suppl):6S-12S
- 49. American Diabetes Association. Preventive Foot Care in People with Diabetes. Diabetes Care 2002;25 (Suppl 1):S69-S70
- 50. Caputo GM, Cavanagh PR, Ulbrecht JS, Gibbons GW, Karchmer AW. Assessment and management of foot disease in patients with diabetes. N Engl J Med 1994;331(12):554-60
- 51. Murray HJ, Young MJ, Hollis S, Boulton AJ. The association between callus formation, high pressures and neuropathy in diabetic foot ulceration. Diabet Med 1996;13(11):979-82
- 52. Marciniak M. Qualifizierte Fußpflege/Behandlung zur Rehabilitation von Patienten mit diabetischem Fuß-Syndrom. Eine Kohortenstudie. Diab Stoffw 1998;7:81-5
- 53. Plank J, Haas W, Rakovac I, Gorzer E, Sommer R, Sieberhofer A, Pieber TR. Evaluation of the impact of chiropodist care in the secondary prevention of foot ulcerations in diabetic subjects. Diabetes Care 2003;26(6):1691-5
- 54. Emmert C. Zur Operation des eingewachsenen Nagels. Cbl Chr 1884;39:641
- 55. Haeger JE. Konservative Behandlung des eingewachsenen Nagels (Unguis incarnatus). Diab Stoffw 1997;6:145-50
- 56. Armstrong DG, Stacpoole-Shea Schooler H, Harkless LB. Lengthening of the Achilles tendon in diabetic patients who are at high risk for ulceration of the foot. J Bone Joint Surg Am 1999;81(4):535-8
- 57. Lin SS, Lee TH, Wapner Charles and Indiabetic patients: the effect of tendo-Achilles lengthening and total contact casting. Orthopedics 1996; 1995; 465-75
- 58. Armstrong DG Lawery LA, Vazquez JR, Short B, Kimbriel HR, Nixon BP, Boulton AJ. Clinical efficacy) of the first metatarsophalangeal joint arthroplasty as a curative procedure for hall of the procedure in patients with diabetes. Diabetes Care 2003;26(12):3284-7
- 59. Rogesi A, Schipani E, Campi F, Romanelli M, Baccetti F, Arvia C, Navalesi R. Conservative surgical approach versus non-surgical management for diabetic neuropathic foot ulcers: a randomized trial. Diabet Med 1998;15(5):412-7
 - Busch K, Chantelau E. Effectiveness of a new brand of stock 'diabetic' shoes to protect against diabetic foot ulcer relapse. A prospective cohort study. Diabet Med 2003;20(8):665-9
- 61. Striesow F. Konfektionierte Spezialschuhe zur Ulkusrezidivprophylaxe beim diabetischen Fusssyndrom. Med Klin (Munich) 1998;93(12):695-700
- 62. Uccioli L, Faglia E, Monticone G, Favales F, Durola L, Aldeghi A, Quarantiello A, Calia P, Menzinger G. Manufactured shoes in the prevention of diabetic foot ulcers. Diabetes Care 1995;18(10):1376-8





- 63. Armstrong DG, Dang C, Nixon BP, Boulton AJ. The hazards of the holiday foot: persons at high risk for diabetic foot ulceration may be more active on holiday. Diabet Med 2003;20(3):247-8
- 64. Armstrong DG, Boulton AJM, Banwell P. Topical negative pressure: management of complex diabetic foot wounds. The Oxford Wound Healing Society; 2004.
- 65. Morbach S, Mollenberg J, Quante C, Ochs H. Diabetic holiday foot syndrome the dimension of the problem and patients' characteristics. Pract Diabetes Int 2001;18:48-50
- 66. Tovey FI. The manufacture of diabetic footwear. Diabet Med 1984;1(1):69-71
- 67. Kastenbauer T, Sokol G, Auinger M, Irsigler K. Running shoes for relief of plantar pressure in diabetic patients. Diabet Med 1998;15(6):518-22
- 68. Maciejewski ML, Reiber GE, Smith DG, Wallace C, Hayes S, Boyko E. Tetesti eness of diabetic therapeutic footwear in preventing reulceration. Diabetes Care 2004(2)(7):1774-82
- 69. Reiber GE, Smith DG, Wallace C, Sullivan K, Hayes S, Vath C Masierewski ML, Yu O, Heagerty PJ, LeMaster J. Effect of therapeutic footwear on foot reuceration in patients with diabetes: a randomized controlled trial. JAMA 2002;287(19):2552-8
- 70. Larsson J, Agardh CD, Apelqvist J, Stenstrom A. Long-term prognosis after healed amputation in patients with diabetes. Clin Orthop Relat Res 1998;(350):149-58
- 71. Reiber GE, Vileikyte L, Boyko EJ, del Aguila M, Speth DG, Lavery LA, Boulton AJ. Causal pathways for incident lower-extremity ulcers in patients with diabetes from two settings. Diabetes Care 1999;22(1):157-62
- 72. Litzelman DK, Marriott DJ, Vinicor F. Independent physiological predictors of foot lesions in patients with NIDDM. Diabetes Care 1997;20(8):1273-8
- 73. Macfarlane RM, Jeffcoate WJ pactors contributing to the presentation of diabetic foot ulcers. Diabet Med 1997;14(17):65-70
- 74. Pecoraro RE, Reiber GE, Burgess EM. Pathways to diabetic limb amputation: basis for prevention. Diabetes (are 1990;113:516-21
- 75. Apelqvist J, Larsson J, Agardh CD. The influence of external precipitating factors and peripheral neuropathy on the development and outcome of diabetic foot ulcers. J Diabet Complications 1999,4(1):21-5
- 76. Edmonds WE, Blundell MP, Morris ME, Thomas EM, Cotton LT, Watkins PJ. Improved survival of the diabetic foot: the role of a specialized foot clinic. Q J Med 1986;60(232):763-
 - Kumar S, Ashe HA, Parnell LN, Fernando DJ, Tsigos C, Young RJ, Ward JD, Boulton AJ. The prevalence of foot ulceration and its correlates in type 2 diabetic patients: a population-based study. Diabet Med 1994;11(5):480-4
- 78. Walters DA, Gatling W, Mullee MA. The distribution and severity of diabetic foot disease: a community based study with comparison to a non-diabetic group. Diabet Med 1992;9:354-8
- 79. Stiegler H. Das diabetische Fusssyndrom. Herz 2004;29(1):104-15
- 80. Boulton AJ, Gries FA, Jervell JA. Guidelines for the diagnosis and outpatient management of diabetic peripheral neuropathy. Diabet Med 1998;15(6):508-14



© **äzq** 2006





- 81. The Royal College of General Practitioners, Diabetes UK, The Royal College of Physicians, The Royal College of Nursing. Clinical Guidelines for Type 2 Diabetes. Management of blood glucose. 2002.
- 82. Faglia E, Favales F, Quarantiello A, Calia P, Clelia P, Brambilla G, Rampoldi A, Morabito A. Angiographic evaluation of peripheral arterial occlusive disease and its role as a prognostic determinant for major amputation in diabetic subjects with foot ulcers. Diabetes Care 1998;21(4):625-30
- 83. Faglia E, Favales F, Aldeghi A, Calia P, Quarantiello A, Barbano P, Puttini M, Palmieri B, Brambilla G, Rampoldi A, Mazzola E, Valenti L, Fattori G, Rega V, Cristalli A, Oriani G, Michael M, Morabito A. Change in major amputation rate in a center dedicated to diabetic foot care during the 1980s: prognostic determinants for major amputation. J Diabetes Complications 1998;12(2):96-102
- 84. da Silva A, Widmer LK. Peripher arterielle Verschlußkrankheit. Frühdiagnose Häufigkeit, Verlauf, Bedeutung. Beobachtungen bei 2630 Männern. Basler Studie Kull. Bern: Huber; 1979.
- 85. Second European Consensus Document on Chronic Critical Ischaemia. Eur J Vasc Surg 1992;6(Suppl A):1-32
- 86. TransAtlantic Inter-Society Consensus (TASC). Management of peripheral arterial disease (PAD). TransAtlantic Inter-Society Consensus (TASC). Jack (PAD): 1-304
- 87. Young MJ, Boulton AJ, MacLeod AF, Williams DR, Sonksen PH. A multicentre study of the prevalence of diabetic peripheral neuropathy in the United Kingdom hospital clinic population. Diabetologia 1993;36(2):150-4
- 88. Vileikyte L, Hutchings G, Hollis S, Boulton A. The tactile circumferential discriminator. A new, simple screening device to identify diabetic patients at risk of foot ulceration. Diabetes Care 1997;20(4):623-6
- 89. The Royal College of General Proofitioners, Diabetes UK, The Royal College of Physicians, The Royal College of Nursing Clinical Guidelines for Type 2 Diabetes. Management of blood glucose. 2002.
- 90. Armstrong DG. Is practic foot care efficacious or cost effective? Ostomy Wound Manage 2001;47(4):28-32
- 91. Piwernetz Chorne PD, Snorgaard O, Antsiferov M, Staehr-Johansen K, Krans M. Monitoring the targets of the St Vincent Declaration and the implementation of quality management in diabetes care: the DIABCARE initiative. The DIABCARE Monitoring Group of the St Vincent Declaration Steering Committee. Diabet Med 1993;10(4):371-7
- 92 Young MJ, Cavanagh PR, Thomas G, Johnson MM, Murray H, Boulton AJ. The effect of callus removal on dynamic plantar foot pressures in diabetic patients. Diabet Med 1992;9(1):55-7
- Grayson ML, Gibbons GW, Balogh K, Levin E, Karchmer AW. Probing to bone in infected pedal ulcers. A clinical sign of underlying osteomyelitis in diabetic patients. JAMA 1995;273(9):721-3
- 94. American Diabetes Association. Consensus Development Conference on Diabetic Foot Wound Care: 7-8 April 1999, Boston, Massachusetts. Diabetes Care 1999;22(8):1354-60
- 95. Lipsky BA. Osteomyelitis of the foot in diabetic patients. Clin Infect Dis 1997;25(6):1318-26





- 96. Newman LG, Waller J, Palestro CJ, Schwartz M, Klein MJ, Hermann G, Harrington E, Harrington M, Roman SH, Stagnaro-Green A. Unsuspected osteomyelitis in diabetic foot ulcers. Diagnosis and monitoring by leukocyte scanning with indium in 111 oxyquinoline. JAMA 1991;266(9):1246-51
- 97. Crim JR, Seeger LL. Imaging evaluation of osteomyelitis. Crit Rev Diagn Imaging 1994;35(3):201-56
- 98. Newman LG. Imaging techniques in the diabetic foot. Clin Podiatr Med Surg 1995;12(1):75-86
- 99. Eckman MH, Greenfield S, Mackey WC, Wong JB, Kaplan S, Sullivan L, Dukes K, Parker SG. Foot infections in diabetic patients. Decision and cost-effectiveness analyses (1995;273(9):712-20
- 100. Embil JM. The management of diabetic foot osteomyelitis. Diab Foot 2000;39:76-84
- 101. Jeffcoate WJ, Lipsky BA. Controversies in diagnosing and managing osteomyelitis of the foot in diabetes. Clin Infect Dis 2004;39 Suppl 2:S115-S122
- 102. Snyder RJ, Cohen MM, Sun C, Livingston J. Osteomyelitis in the diabetic patient: diagnosis and treatment. Part 2: Medical, surgical, and alternative treatments. Ostomy Wound Manage 2001;47(3):24-41
- 103. Snyder RJ, Cohen MM, Sun C, Livingston J. Osteomyettis in the diabetic patient: diagnosis and treatment. Part 1: Overview, diagnosis, and dicrobiology. Ostomy Wound Manage 2001;47(1):18-30
- 104. Armstrong DG, Todd WF, Lavery LA, Harkless LB, Bushman TR. The natural history of acute Charcot's arthropathy in a diabetic root specialty clinic. Diabet Med 1997;14(5):357-63
- 105. Jeffcoate W, Lima J, Nobrega L. The Charcot foot. Diabet Med 2000;17(4):253-8
- 106. Brodsky JW. The Diabetic Foot Coughlin MJ, Mann RA, editors. Surgery of the foot and ankle. 7th ed. St. Louis: Mgsby, 1999. p. 895-969
- 107. Frykberg RG. Charcot Foot. An Update on Pathogenesis and Management. In: Boulton AJM, editor. The Footh Diabetes. 3rd ed. John Wiley & Sons Ltd.; 2000. p. 235-60
- 108. Reike H. Diabetische Osteoarthropathie und Charcot Fuß. In: Reike H, editor. Diabetisches Fußsyndrom Berlin: De Gruyter; 1999. p. 69-80
- 109. Diehm C, Diehm N, Kareem S, Pira A, Zwettler U, Lawall H, Schröder F. A modified calculation of ankle brachial pressure index is far more sensitive in detection of periphereal afternal disease. Circulation 2006;114:im Druck
- Scheffler A, Rieger H. O2-Inhalation und Beintieflagerung als Provokationstests fur die ranskutane Sauerstoffpartialdruckmessung (tcpO2) bei fortgeschrittener peripherer arterieller Verschlusskrankheit. Vasa Suppl 1991;33:269-70
- 111. Emanuele MA, Buchanan BJ, Abraira C. Elevated leg systolic pressures and arterial calcification in diabetic occlusive vascular disease. Diabetes Care 1981;4(2):289-92
- 112. Brooks B, Dean R, Patel S, Wu B, Molyneaux L, Yue DK. TBI or not TBI: that is the question. Is it better to measure toe pressure than ankle pressure in diabetic patients? Diabet Med 2001;18(7):528-32
- 113. Podhaisky H, Hänsgen K, Taute B, Podhaisky T. Duplexsonographie im distalen Extremitätenbereich zur Schweregradbeurteilung der pAVK. Perfusion 2005;18:95-100



86 © ä⁄q 2006



- 114. Giachelli CM. Vascular calcification mechanisms. J Am Soc Nephrol 2004;15(12):2959-64
- 115. Goebel FD, Fuessl HS. Monckeberg's sclerosis after sympathetic denervation in diabetic and non-diabetic subjects. Diabetologia 1983;24(5):347-50
- 116. Lehto S, Niskanen L, Suhonen M, Ronnemaa T, Laakso M. Medial artery calcification. A neglected harbinger of cardiovascular complications in non-insulin-dependent diabetes mellitus. Arterioscler Thromb Vasc Biol 1996;16(8):978-83
- 117. Janssen A. Pulsatility index is better than ankle-brachial doppler index for non-invasivi detection of critical limb ischaemia in diabetes. Vasa 2005;34(4):235-41
- 118. Smith FC, Shearman CP, Simms MH, Gwynn BR. Falsely elevated ankle pressures severe leg ischaemia: the pole test--an alternative approach. Eur J 1994;8(4):408-12
- 119. Greenhalgh R. Consensus. Towards Vascular and Encovascular Consensus 2005 [cited: 2008 Jan 16]. Available from: http://www.cxvascular.com/CXsymp/CXsymp.cim?ccs=307
- 120. Leiner T, Kessels AG, Nelemans PJ, Vasbinder GB, de Haan MW, Kitslaar PE, Ho KY, Tordoir JH, van Engelshoven JM. Peripheral arterial disease: comparison of color duplex US and contrast-enhanced MR angiography for diagnosis, Rationomy 2005;235(2):699-708
- 121. Weisberg LS, Kurnik PB, Kurnik BR. Risk of radiocontract nephropathy in patients with and without diabetes mellitus. Kidney Int 1994;45(1):259-65
- 122. D'Elia JA, Gleason RE, Alday M, Malarick C, Godev K, Warram J, Kaldany A, Weinrauch LA. Nephrotoxicity from angiographic contrast material. A prospective study. Am J Med 1982;72(5):719-25
- 123. Tepel M, van der Giet M, Schwarzfeld C, Yaufer U, Liermann D, Zidek W. Prevention of radiographic-contrast-agent-inducer eductions in renal function by acetylcysteine. N Engl J Med 2000;343(3):180-4
- 124. Durham JD, Caputo C, Dokko J, Zaharakis T, Pahlavan M, Keltz J, Dutka P, Marzo K, Maesaka JK, Fishbane randomized controlled trial of N-acetylcysteine to prevent contrast nephropathy in cardiac angiography. Kidney Int 2002;62(6):2202-7
- 125. Boccalandro F, Andrew M, Smalling RW, Sdringola S. Oral acetylcysteine does not protect renal function them moderate to high doses of intravenous radiographic contrast. Cathet Cardiovasc (ter) 2003;58(3):336-41
- 126. Rabibia C. Valpreda S. Duplex scan sonography of renal artery stenosis. Int Angiol 2003(22/2):101-15
- Koefemay MJ, den HD, Prins MH, Kromhout JG, Legemate DA, Jacobs MJ. Diagnosis of arterial disease of the lower extremities with duplex ultrasonography. Br J Surg 1996;83(3):404-9
- Visser K, Hunink MG. Peripheral arterial disease: gadolinium-enhanced MR angiography versus color-guided duplex US--a meta-analysis. Radiology 2000;216(1):67-77
- Ubbink DT, Fidler M, Legemate DA. Interobserver variability in aortoiliac and femoropopliteal duplex scanning. J Vasc Surg 2001;33(3):540-5
- 130. Leiner T, Tordoir JH, Kessels AG, Nelemans PJ, Schurink GW, Kitslaar PJ, Ho KY, van Engelshoven JM. Comparison of treatment plans for peripheral arterial disease made with multi-station contrast medium-enhanced magnetic resonance angiography and duplex ultrasound scanning. J Vasc Surg 2003;37(6):1255-62



87





- 131. Bostrom AA, Lofberg AM, Hellberg A, Andren B, Ljungman C, Logason K, Karacagil S. Selection of patients with infrainguinal arterial occlusive disease for percutaneous transluminal angioplasty with duplex scanning. Acta Radiol 2002;43(4):391-5
- 132. Avenarius JK, Breek JC, Lampmann LE, van Berge Henegouwen DP, Hamming JF. The additional value of angiography after colour-coded duplex on decision making in patients with critical limb ischaemia. A prospective study. Eur J Vasc Endovasc Surg 2002;23(5):393-7
- 133. Katsamouris AN, Giannoukas AD, Tsetis D, Kostas T, Petinarakis I, Gourtsoyiannis N. Can ultrasound replace arteriography in the management of chronic arterial occlusive disease of the lower limb? Eur J Vasc Endovasc Surg 2001;21(2):155-9
- 134. Sanders LJ, Frykberg RG. Diabetic neuropathic osteoarthropathy: the Charcot and Frykberg RG, editor. The high risk foot in diabetes mellitus. New York: Churchill ivingstone; 1991. p. 297-338
- 135. Frykberg RG, Mendeszoon E. Management of the diabetic Charcot foot. Diabetes Metab Res Rev 2000;16 Suppl 1:S59-S65
- 136. Berendt AR, Lipsky B. Is this bone infected or not? Differentiating reuro-osteoarthropathy from osteomyelitis in the diabetic foot. Curr Diab Rep 2004;4(6):424-9
- 137. Armstrong DG, Nguyen HC, Lavery LA, van Schie CH, Boulton AJ, Harkless LB. Off-loading the diabetic foot wound: a randomized clinical trial. Diabetes Care 2001;24(6):1019-22
- 138. Hissink RJ, Manning HA, van Baal JG. The MABAL shoe, an alternative method in contact casting for the treatment of neuropathic diabetic foot ulcers. Foot Ankle Int 2000;21(4):320-3
- 139. Mueller MJ, Diamond JE, Sinacore DR, Delirio A, Blair VP, III, Drury DA, Rose SJ. Total contact casting in treatment of diabetic plantar ulcers. Controlled clinical trial. Diabetes Care 1989;12(6):384-8
- 140. Myerson M, Papa J, Eaton Wilson K. The total-contact cast for management of neuropathic plantar ulceration of the foot. J Bone Joint Surg Am 1992;74(2):261-9
- 141. Siancore DR, Mueller MacDiamond JE, Blair VP, Drury D, Rose SJ. Diabetic plantar ulcers treated by total contact casting. Physical therapy 1987;67:1543-9
- 142. Armstrong DG, Lavery LA, Bushman TR. Peak foot pressures influence the healing time of diabetic foot ulcars reated with total contact casts. J Rehabil Res Dev 1998;35(1):1-5
- 143. Armstrong G, Lavery LA, Kimbriel HR, Nixon BP, Boulton AJ. Activity patterns of patients with classification of patients with active ulceration may not adhere to a standard pressure off-loading regimen. Diabetes Care 2003;26(9):2595-7
- Armstrong DG, Lavery LA, Wu S, Boulton AJ. Evaluation of removable and irremovable cast walkers in the healing of diabetic foot wounds: a randomized controlled trial. Diabetes Care 2005;28(3):551-4
- 145. Katz IA, Harlan A, Miranda-Palma B, Prieto-Sanchez L, Armstrong DG, Bowker JH, Mizel MS, Boulton AJ. A randomized trial of two irremovable off-loading devices in the management of plantar neuropathic diabetic foot ulcers. Diabetes Care 2005;28(3):555-9
- 146. Chantelau E, Breuer U, Leisch AC, Tanudjaja T, Reuter M. Outpatient treatment of unilateral diabetic foot ulcers with 'half shoes'. Diabet Med 1993;10(3):267-70



- Steed DL, Donohoe D, Webster MW, Lindsley L. Effect of extensive debridement and treatment on the healing of diabetic foot ulcers. Diabetic Ulcer Study Group. J Am Coll Surg 1996;183(1):61-4
- 148. Smith J. Debridement of diabetic foot ulcers. Cochrane Database Syst Rev 2002;(4):CD003556
- 149. Thomas S, Jones M, Shutler S, Jones S. Using larvae in modern wound management. J Wound Care 1996;5(2):60-9
- 150. Sherman RA. Maggot therapy for treating diabetic foot ulcers unresponsive to convention therapy. Diabetes Care 2003;26(2):446-51
- 151. Armstrong DG, Salas P, Short B, Martin BR, Kimbriel HR, Nixon BP, Boulton Armaggot therapy in "lower-extremity hospice" wound care: fewer amputations and more antibieric-free days. J Am Podiatr Med Assoc 2005;95(3):254-7
- 152. WINTER GD. Formation of the scab and the rate of epithelization of superical wounds in the skin of the young domestic pig. Nature 1962;193:293-4
- 153. HINMAN CD, MAIBACH H. Effekt of air exposure and occlusion in experimental human skin wounds. Nature 1963;200:377-8
- 154. Harding KG, Jones V, Price P. Topical treatment: which desping to choose. Diabetes Metab Res Rev 2000;16 Suppl 1:S47-S50
- 155. Mason J, O'Keeffe C, Hutchinson A, McIntosh A, Young R, Booth A. A systematic review of foot ulcer in patients with Type 2 diabetes mellitus. II: treatment. Diabet Med 1999;16(11):889-909
- 156. Armstrong DG, Lavery LA. Negative pressure wound therapy after partial diabetic foot amputation: a multicentre, randomiser controlled trial. Lancet 2005;366(9498):1704-10
- 157. McCallon SK, Knight CA, Values JP, Cunningham MW, McCulloch JM, Farinas LP. Vacuum-assisted closure versus saline-moistened gauze in the healing of postoperative diabetic foot wounds. Ostom Wound Manage 2000;46(8):28-32, 34
- 158. Vazquez JR, Short Findlow AH, Nixon BP, Boulton AJ, Armstrong DG. Outcomes of hyaluronan therapy in diabetic foot wounds. Diabetes Res Clin Pract 2003;59(2):123-7
- 159. Veves A, Shehan P, Pham HT. A randomized, controlled trial of Promogran (a collagen/gridized regenerated cellulose dressing) vs standard treatment in the management of dispetic toot ulcers. Arch Surg 2002;137(7):822-7
- 160. Tong MW, Wong WK, Hung CS, Lai KM, Tang W, Cheung EY, Kam G, Leung L, Chan CW, Chu CM, Lam EK. Human epidermal growth factor enhances healing of diabetic foot licers. Diabetes Care 2003;26(6):1856-61
 - Wieman TJ, Smiell JM, Su Y. Efficacy and safety of a topical gel formulation of recombinant human platelet-derived growth factor-BB (becaplermin) in patients with chronic neuropathic diabetic ulcers. A phase III randomized placebo-controlled double-blind study. Diabetes Care 1998;21(5):822-7
- 162. Lobmann R, Pittasch D, Muhlen I, Lehnert H. Autologous human keratinocytes cultured on membranes composed of benzyl ester of hyaluronic acid for grafting in nonhealing diabetic foot lesions: a pilot study. J Diabet Complications 2003;17(4):199-204
- 163. Caravaggi C, De Giglio R, Pritelli C, Sommaria M, Dalla NS, Faglia E, Mantero M, Clerici G, Fratino P, Dalla Paola L, Mariani G, Mingardi R, Morabito A. HYAFF 11-based autologous







dermal and epidermal grafts in the treatment of noninfected diabetic plantar and dorsal foot ulcers: a prospective, multicenter, controlled, randomized clinical trial. Diabetes Care 2003;26(10):2853-9

- 164. Gentzkow GD, Iwasaki SD, Hershon KS, Mengel M, Prendergast JJ, Ricotta JJ, Steed DP, Lipkin S. Use of dermagraft, a cultured human dermis, to treat diabetic foot ulcers. Diabetes Care 1996;19(4):350-4
- 165. Marston WA, Hanft J, Norwood P, Pollak R. The efficacy and safety of Dermagraft in improving the healing of chronic diabetic foot ulcers: results of a prospective randomized trial. Diabetes Care 2003;26(6):1701-5
- 166. Veves A, Falanga V, Armstrong DG, Sabolinski ML. Graftskin, a human skin equivalent of effective in the management of noninfected neuropathic diabetic foot ulcers: a prospective randomized multicenter clinical trial. Diabetes Care 2001;24(2):290-5
- 167. Masson EA, Cooper MA, Boulton AJ. Split-skin grafting in the management of extensive neuropathic ulceration. Diabet Med 1989;6(2):171-2
- 168. Puttirutvong P. Meshed skin graft versus split thickness skin graft in diabetic ulcer coverage. J Med Assoc Thai 2004;87(1):66-72
- 169. Yamaguchi Y, Yoshida S, Sumikawa Y, Kubo T, Hosokawa K, Ozawa K, Hearing VJ, Yoshikawa K, Itami S. Rapid healing of intractable diabetic foot ulcers with exposed bones following a novel therapy of exposing bone marrow cets and then grafting epidermal sheets. Br J Dermatol 2004;151(5):1019-28
- 170. Chen SL, Chen TM, Chou TD, Chang SC, Wang HJ. Distally based sural fasciomusculocutaneous flap for chronic calcarreal osteomyelitis in diabetic patients. Ann Plast Surg 2005;54(1):44-8
- 171. Demirtas Y, Ayhan S, Latifoglu O, Atabay K, Celebi C. Homodigital reverse flow island flap for reconstruction of neuropathic great toe ulcers in diabetic patients. Br J Plast Surg 2005;58(5):717-9
- 172. Kalbermatten DF, Kalbermatten NT, Haug M, Schafer D, Pierer G. Use of a combined pedicled toe fillet flap stant J Plast Reconstr Surg Hand Surg 2004;38(5):301-5
- 173. Attinger CE, Ducts Cooper P, Zelen CM. The role of intrinsic muscle flaps of the foot for bone coverage in foot and ankle defects in diabetic and nondiabetic patients. Plast Reconstr Surg 2002; 10(4):1047-54
- 174. Karp NS, Kasabian AK, Siebert JW, Eidelman Y, Colen S. Microvascular free-flap salvage of the diabetic foot: a 5-year experience. Plast Reconstr Surg 1994;94(6):834-40
- 175 Mestarafieh R, Macari G, Hayek S, El HB, Atiyeh B. Rectus abdominis free-tissue transfer lower extremity reconstruction: review of 40 cases. J Reconstr Microsurg 2000;16(5):341-
- 76. Searles JM, Jr., Colen LB. Foot reconstruction in diabetes mellitus and peripheral vascular insufficiency. Clin Plast Surg 1991;18(3):467-83
- 177. Walgenbach KJ, Horch R, Voigt M, Andree C, Tanczos E, Stark GB. Freie mikrochirurgische Lappenplastiken in der rekonstruktiven Therapie des diabetischen Fussulkus. Zentralbl Chir 1999;124 Suppl 1:40-4
- 178. Francel TJ, Van der Kolk CA, Hoopes JE, Manson PN, Yaremchuk MJ. Microvascular soft-tissue transplantation for reconstruction of acute open tibial fractures: timing of coverage and long-term functional results. Plast Reconstr Surg 1992;89(3):478-87





- 179. Godina M. Early microsurgical reconstruction of complex trauma of the extremities. Plast Reconstr Surg 1986;78(3):285-92
- 180. van Landuyt K, Monstrey S, Blondeel P, Tonnard P, Vermassen F. Revascularisation by ingrowth of a free flap: fact or fiction? Microsurgery 1996;17(7):417-22
- 181. Moran SL, Illig KA, Green RM, Serletti JM. Free-tissue transfer in patients with peripheral vascular disease: a 10-year experience. Plast Reconstr Surg 2002;109(3):999-1006
- 182. Serletti JM, Hurwitz SR, Jones JA, Herrera HR, Reading GP, Ouriel K, Green RM, Extension of limb salvage by combined vascular reconstruction and adjunctive free-tissue transfer. J Vasc Surg 1993;18(6):972-8
- 183. Verhelle NA, Lemaire V, Nelissen X, Vandamme H, Heymans O. Combined reconstruction of the diabetic foot including revascularization and free-tissue transfer. J Reconstruction 2004;20(7):511-7
- 184. Faglia E, Favales F, Morabito A. New ulceration, new major amputation, and survival rates in diabetic subjects hospitalized for foot ulceration from 1990 to 1903 a 65-year follow-up. Diabetes Care 2001;24(1):78-83
- 185. Attinger LE. Foot and ankle preservation. In: Aston J, Beasen, RW, Thoren CHM, editors. Grabb and Smith's Plastic Surgery. 5th ed. Philadelphia: Lippincett-Raven; 1997. p. 1059
- 186. Bodily KC, Burgess EM. Contralateral limb and patient survival after leg amputation. Am J Surg 1983;146(2):280-2
- 187. Eneroth M, Larsson J, Apelqvist J. Deep foot infections in patients with diabetes and foot ulcer: an entity with different characteristics, treatments, and prognosis. J Diabet Complications 1999;13(5-6):254-63
- 188. Chantelau E, Tanudjaja T, Alterdorer F, Ersanli Z, Lacigova S, Metzger C. Antibiotic treatment for uncomplicated neuropathic forefoot ulcers in diabetes: a controlled trial. Diabet Med 1996;13(2):156-9
- 189. Hirschl M, Hirschl AM, Bacterial flora in mal perforant and antimicrobial treatment with ceftriaxone. Chemotherapy 1992;38(4):275-80
- 190. O'Meara SM, Cutture MA, Majid M, Sheldon TA. Systematic review of antimicrobial agents used for chronic wounds. Br J Surg 2001;88(1):4-21
- 191. Lipsky Bay Recoraro RE, Larson SA, Hanley ME, Ahroni JH. Outpatient management of uncomplicated lower-extremity infections in diabetic patients. Arch Intern Med 1990; 159(4):790-7
- 192 Petitzzer G, Strazzabosco M, Presi S, Furlan F, Lora L, Benedetti P, Bonato M, Erle G, de Calla F. Deep tissue biopsy vs. superficial swab culture monitoring in the microbiological assessment of limb-threatening diabetic foot infection. Diabet Med 2001;18(10):822-7
- Mheat LJ, Allen SD, Henry M, Kernek CB, Siders JA, Kuebler T, Fineberg N, Norton J. Diabetic foot infections. Bacteriologic analysis. Arch Intern Med 1986;146(10):1935-40
- 194. Cunha BA. Antibiotic selection for diabetic foot infections: a review. J Foot Ankle Surg 2000;39(4):253-7
- 195. Pittet D, Wyssa B, Herter-Clavel C, Kursteiner K, Vaucher J, Lew PD. Outcome of diabetic foot infections treated conservatively: a retrospective cohort study with long-term follow-up. Arch Intern Med 1999;159(8):851-6





- 196. Senneville E, Yazdanpanah Y, Cazaubiel M, Cordonnier M, Valette M, Beltrand E, Khazarjian A, Maulin L, Alfandari S, Caillaux M, Dubreuil L, Mouton Y. Rifampicin-ofloxacin oral regimen for the treatment of mild to moderate diabetic foot osteomyelitis. J Antimicrob Chemother 2001;48(6):927-30
- 197. Venkatesan P, Lawn S, Macfarlane RM, Fletcher EM, Finch RG, Jeffcoate WJ. Conservative management of osteomyelitis in the feet of diabetic patients. Diabet Med 1997;14(6):487-90
- 198. Ha Van G, Siney H, Danan JP, Sachon C, Grimaldi A. Treatment of osteomyelitis in the diabetic foot. Contribution of conservative surgery. Diabetes Care 1996;19(11):1257-60
- 199. Peterson LR, Lissack LM, Canter K, Fasching CE, Clabots C, Gerding DN. Therapy of lower extremity infections with ciprofloxacin in patients with diabetes mellitus, peripheral assular disease, or both. Am J Med 1989;86(6 Pt 2):801-8
- 200. Nix DE, Cumbo TJ, Kuritzky P, DeVito JM, Schentag JJ. Oral ciprofloxacin in the treatment of serious soft tissue and bone infections. Efficacy, safety, and pharmacokinetics. Am J Med 1987;82(4A):146-53
- 201. Bamberger DM, Daus GP, Gerding DN. Osteomyelitis in the feet of diabetic patients. Long-term results, prognostic factors, and the role of antimicrobial and surgical therapy. Am J Med 1987;83(4):653-60
- 202. Yadlapalli N, Vaishnar A, Sheehan P. Conservative management of diabetic foot ulcers complicated by osteomyelitis. Wounds 2002;14(1):345
- 203. Dormandy JA, Stock G, (eds.). Critical leg schemia. Its pathophysiology and management. Berlin: Springer; 1990.
- 204. Holstein PE, Sorensen S. Limb salvage experience in a multidisciplinary diabetic foot unit. Diabetes Care 1999;22 Suppl 2:B97-1033
- 205. The Vascular Surgical Society of Great Britain and Ireland. Critical limb Ischemia: Management and outcome. Report of a national survey. Eur J Vasc Endovasc Surg 1995;10:108-13
- 206. Holstein P, Ellitsgaard N, Olsen BB, Ellitsgaard V. Decreasing incidence of major amputations in people with diabetes. Diabetologia 2000;43(7):844-7
- 207. Wölfle KD, Kuijner H, Reeps C, Reutemann S, Wack C, Campbell P, Loeprecht H, Hauser H, Bohngar K. Tibioperoneal arterial lesions and critical foot ischaemia: successful management by the use of short vein grafts and percutaneous transluminal angioplasty. Vasa 2000;29(3):207-14
- 208 Abam DJ, Beard JD, Cleveland T, Bell J, Bradbury AW, Forbes JF, Fowkes FG, Gillepsie I, Ruckley CV, Raab G, Storkey H. Bypass versus angioplasty in severe ischaemia of the leg (BASIL): multicentre, randomised controlled trial. Lancet 2005;366(9501):1925-34
- Al-Omran M, Tu JV, Johnston KW, Mamdani MM, Kucey DS. Use of interventional procedures for peripheral arterial occlusive disease in Ontario between 1991 and 1998: a population-based study. J Vasc Surg 2003;38(2):289-95
- 210. Redberg RF, Greenland P, Fuster V, Pyorala K, Blair SN, Folsom AR, Newman AB, O'Leary DH, Orchard TJ, Psaty B, Schwartz JS, Starke R, Wilson PW. Prevention Conference VI: Diabetes and Cardiovascular Disease: Writing Group III: risk assessment in persons with diabetes. Circulation 2002;105(18):e144-e152





- 211. Jude EB, Oyibo SO, Chalmers N, Boulton AJ. Peripheral arterial disease in diabetic and nondiabetic patients: a comparison of severity and outcome. Diabetes Care 2001;24(8):1433-7
- 212. Van Der Veen C, Neijens FS, Kanters SDJM, Mali WPTM, Stolk RP, Banga JD. Angiographic distribution of lower extremity atherosclerosis in patients with and without diabetes. Diabet Med 2002;19:366-70
- 213. Panayiotopoulos YP, Tyrrell MR, Arnold FJ, Korzon-Burakowska A, Amiel SA, Taylor PR. Results and cost analysis of distal [crural/pedal] arterial revascularisation for limb salvage in diabetic and non-diabetic patients. Diabet Med 1997;14(3):214-20
- 214. Vorwerk D. Aortiliac lesions: endovascular options (TASC type D). In: Greenhalgh Rediter Towards Vascular and Endovascular Consensus. London: BIBA; 2005. p. 402-7
- 215. Bettmann MA, Dake MD, Hopkins LN, Katzen BT, White CJ, Eisenhauer Ac, Pearce WH, Rosenfield KA, Smalling RW, Sos TA, Venbrux AC. Atherosclerotic Vascular Disease Conference: Writing Group VI: revascularization. Circulation 2004;109(21):2643-50
- 216. Bosch JL, Hunink MG. Meta-analysis of the results of perputaneous transluminal angioplasty and stent placement for aortoiliac occlusive disease Radiology 1997;204(1):87-96
- 217. Tetteroo E, van der Graaf Y, Bosch JL, van Engelen AD, Honink MG, Eikelboom BC, Mali WP. Randomised comparison of primary stent placement versus primary angioplasty followed by selective stent placement in patients with liac-artery occlusive disease. Dutch liac Stent Trial Study Group. Lancet 1998;351(914), 1153-9
- 218. Powell RJ, Fillinger M, Bettmann M, Jeffery R, Langdon D, Walsh DB, Zwolak R, Hines M, Cronenwett JL. The durability of endovascutar treatment of multisegment iliac occlusive disease. J Vasc Surg 2000;31(6):1178-84
- 219. Timaran CH, Stevens SL, Freeman MB, Goldman MH. External iliac and common iliac artery angioplasty and stenting in order and women. J Vasc Surg 2001;34(3):440-6
- 220. Timaran CH, Prault TL, Stevers SL, Freeman MB, Goldman MH. Iliac artery stenting versus surgical reconstruction to TASC (TransAtlantic Inter-Society Consensus) type B and type C iliac lesions. J Vasc 2003;38(2):272-8
- 221. Rosenthal D. Wellons ED, Lai KM. Femoropopliteal stenosis: vascular option (TASC types A, B and Ch) Greenhalgh R, editor. Towards Vascular and Endovascular Consensus. London: 1784-2005. p. 446-54
- 222. Kandana K, Becker GJ, Hunink MG, McNamara TO, Rundback JH, Trost DW, Sos TA, Proplansky MR, Semba CP, Landow WJ. Transcatheter interventions for the treatment of peripheral atherosclerotic lesions: part I. J Vasc Interv Radiol 2001;12(6):683-95
 - lamsen TS, Manninen HI, Jaakkola PA, Matsi PJ. Long-term outcome of patients with claudication after balloon angioplasty of the femoropopliteal arteries. Radiology 2002;225(2):345-52
- 224. Hunink MG, Wong JB, Donaldson MC, Meyerovitz MF, Harrington DP. Patency results of percutaneous and surgical revascularization for femoropopliteal arterial disease. Med Decis Making 1994;14(1):71-81
- 225. Ascher E, Marks NA, Schutzer RW, Hingorani AP. Duplex-guided balloon angioplasty and stenting for femoropopliteal arterial occlusive disease: an alternative in patients with renal insufficiency. J Vasc Surg 2005;42(6):1108-13





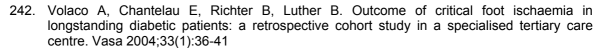
- 226. Biamino G, Scheinert D, Schmidt A. Femorotibial stenosis: endovascular options. In: Greenhalgh R, editor. Towards Vascular and Endovascular Consensus. London: BIBA; 2005. p. 516-26
- 227. Dorros G, Jaff MR, Dorros AM, Mathiak LM, He T. Tibioperoneal (outflow lesion) angioplasty can be used as primary treatment in 235 patients with critical limb ischemia: five-year follow-up. Circulation 2001;104(17):2057-62
- 228. Haider SN, Kavanagh EG, Forlee M, Colgan MP, Madhavan P, Moore DJ, Shanik GD. Two-year outcome with preferential use of infrainguinal angioplasty for critical ischemia. J Vase Surg 2006;43(3):504-12
- 229. Rümenapf G, Neufang A, Schmiedt W, Wölfle KD, Lang W. Gefäßchirurgie bei Diabetil mit Fußproblemen. Dt Arztebl 2004;101(49):A-3348-54
- 230. Albers M, Romiti M, Brochado-Neto FC, De Luccia N, Pereira CA. Meta analysis of popliteal-to-distal vein bypass grafts for critical ischemia. J Vasc Surg 2006;43(3):498-503
- 231. Larsen K, Holstein PE. Stress Fractures as the Cause of Charcot Feet In Bakker K, editor. Proceedings of the First International Symposium on the Diabetic Foot. Amsterdam: Excerpta Medica; 1991. p. 108-16
- 232. Schon LC, Easley ME, Weinfeld SB. Charcot neuroarthropathy of the foot and ankle. Clin Orthop Relat Res 1998;(349):116-31
- 233. Jude EB, Selby PL, Burgess J, Lilleystone P, Mawer EB, Page SR, Donohoe M, Foster AV, Edmonds ME, Boulton AJ. Bisphosphonates in the treatment of Charcot neuroarthropathy: a double-blind randomised controlled trial. Diabetologia 2001;44(11):2032-7
- 234. Selby PL, Young MJ, Boulton AJ. Bisphosphonates: a new treatment for diabetic Charcot neuroarthropathy? Diabet Med 1994;11(1):28-31
- 235. Hanft JR, Goggin JP, Landsman Surprenant M. The role of combined magnetic field bone growth stimulation as an adjust in the treatment of neuroarthropathy/Charcot joint: an expanded pilot study. J Foot Arike Surg 1998;37(6):510-5
- 236. Fabrin J, Larsen K, Hobrein PE. Long-term follow-up in diabetic Charcot feet with spontaneous onset Diabetes Care 2000;23(6):796-800
- 237. Armstrong DG Layery LA, Harkless LB. Who is at risk for diabetic foot ulceration? Clin Podiatr Med Surg 4998;15(1):11-9
- 238. Eneroth M. Apelqvist J, Stenstrom A. Clinical characteristics and outcome in 223 diabetic patients with deep foot infections. Foot Ankle Int 1997;18(11):716-22
- 239 Nemer MR, Whitehill TA, Bowers SP, Jones DN, Hiatt WR, Rutherford RB, Krupski WC. Intermediate-term outcome of primary digit amputations in patients with diabetes mellitus who have forefoot sepsis requiring hospitalization and presumed adequate circulatory status. J Vasc Surg 1999;30(3):509-17
- 240. Tan JS, Friedman NM, Hazelton-Miller C, Flanagan JP, File TM, Jr. Can aggressive treatment of diabetic foot infections reduce the need for above-ankle amputation? Clin Infect Dis 1996;23(2):286-91
- 241. Yeager RA, Moneta GL, Edwards JM, Williamson WK, McConnell DB, Taylor LM, Jr., Porter JM. Predictors of outcome of forefoot surgery for ulceration and gangrene. Am J Surg 1998;175(5):388-90



4

© äzq 2006





- 243. Misuri A, Lucertini G, Nanni A, Viacava A, Belardi P. Predictive value of transcutaneous oximetry for selection of the amputation level. J Cardiovasc Surg (Torino) 2000;41(1):83-7
- 244. Rümenapf G. Grenzzonenamputation bei Diabetikern--Offene Fragen und kritische Bewertung. Zentralbl Chir 2003;128(9):726-33
- 245. Murdoch DP, Armstrong DG, Dacus JB, Laughlin TJ, Morgan CB, Lavery LA. The natural history of great toe amputations. J Foot Ankle Surg 1997;36(3):204-8
- 246. Armstrong DG, Lavery LA, Harkless LB, van Houtum WH. Amputation and reamporation of the diabetic foot. J Am Podiatr Med Assoc 1997;87(6):255-9
- 247. Bollinger M, Thordarson DB. Partial calcanectomy: an alternative to below the amputation. Foot Ankle Int 2002;23(10):927-32
- 248. Apelqvist J, Ragnarson-Tennvall G, Larsson J, Persson U. Long-term costs for foot ulcers in diabetic patients in a multidisciplinary setting. Foot Ankle Int 1995;1607:388-94
- 249. Moore TJ, Barron J, Hutchinson F, III, Golden C, Ellis C, Humphries D. Prosthetic usage following major lower extremity amputation. Clin Orthop Relatives 1989;(238):219-24
- 250. Internationale Arbeitsgruppe über den Diabetischen Fuß. Internationaler Consensus über den Diabetischen Fuß. Mainz: Kirchheim Verlag; 1990.
- 251. Taylor SM, Kalbaugh CA, Blackhurst DW, Harmontree SE, Cull DL, Messich HS, Robertson RT, Langan EM, III, York JW, Carsten CG, III, Snyder BA, Jackson MR, Youkey JR. Preoperative clinical factors predict postoperative functional outcomes after major lower limb amputation: an analysis of 553 concecutive patients. J Vasc Surg 2005;42(2):227-35
- 252. Lavery LA, van Houtum WH. Armstrong DG. Institutionalization following diabetes-related lower extremity amputation. Med 1997;103(5):383-8
- 253. Pomposelli FB, Jr., Arda S, Gibbons GW, Frykberg R, Smakowski P, Campbell DR, Freeman DV, Loger W. Lower extremity arterial reconstruction in the very elderly: successful outcome preserves not only the limb but also residential status and ambulatory function. J Vasc Surg 1998;28(2):215-25
- 254. van Houtur WH, Lavery LA, Harkless LB. The costs of diabetes-related lower extremity amountations in the Netherlands. Diabet Med 1995;12(9):777-81
- 255. Authora B, Hile CN, Hamdan AD, Sheahan MG, Veraldi JR, Skillman JJ, Campbell DR, Scevell SD, LoGerfo FW, Pomposelli FB, Jr. Major lower extremity amputation: outcome of modern series. Arch Surg 2004;139(4):395-9
- Raviola CA, Nichter LS, Baker JD, Busuttil RW, Machleder HI, Moore WS. Cost of treating advanced leg ischemia. Bypass graft vs primary amputation. Arch Surg 1988;123(4):495-6
- 257. Ebskov B, Josephsen P. Incidence of reamputation and death after gangrene of the lower extremity. Prosthet Orthot Int 1980;4(2):77-80
- 258. Carrington AL, Abbott CA, Griffiths J, Jackson N, Johnson SR, Kulkarni J, Van Ross ER, Boulton AJ. A foot care program for diabetic unilateral lower-limb amputees. Diabetes Care 2001;24(2):216-21









- 259. Hickman M, Drummond N, Grimshaw J. A taxonomy of shared care for chronic disease. J Public Health Med 1994;16(4):447-54
- 260. Müller E, Bergmann K, Brunk-Loch S, Groene C, Kersken J, Lindloh C, Lobmann R, Mertes B, Arbeitsgruppe Qualitätsmanagement der AG Fuß in der DDG e.V. Fußbehandlungseinrichtung DDG-erste Evaluation. Diab Stoffw 2006;(1):84
- 261. Hochlenert D, Engels G, Altenhofen L. Integrierte Versorgung, Ergebnisse des Netzwerk Diabetischer Fuß Köln und Umgebung. Dt Arztebl 2006;103(24):A-1680-3
- 262. Uebel T, Barlet J, Szecsenyi J, Klimm HD. Die Sinsheimer Diabetesstudie. ZFA (Stuttgart 2004;80:497-502
- 263. Icks A, Rathmann W, Haastert B, Mielck A, Holle R, Lowel H, Giani G, Meistiger C. Versorgungsqualität und Ausmass von Komplikationen an einer bevölkerungsbezogenen Stichprobe von Typ 2-Diabetespatienten. Der KORA-Survey 2000. Dtsch Med Wochenschr 2006;131(3):73-8
- 264. Jaegeblad G, Apelqvist J, Nyberg P. The diabetic foot: from ulcer to multidisciplinary team approach a process analysis (Abstract). In: The Diabetic Foot. Third International Symposium, 5th-8th May 1999, Nordwijkerhout, The Netherlands. 1999. p. 87
- 265. Weber I, Brenner G, Altenhofen L, Brech W, Hansen L Die ambulante Versorgung von Diabetikern in Deutschland. 2005 [cited: 2006 Sep 41]. Available from: http://www.zi-berlin.de/news/downloads/110705Diabetikerversorgung.
- 266. Deerochanawong C, Home PD, Alberti KG. A street of lower limb amputation in diabetic patients. Diabet Med 1992;9(10):942-6
- 267. Hampson JP, Roberts RI, Morgan DA. Shared care: a review of the literature. Family Practice 1996;13(3):264-79
- 268. Lavery LA, Wunderlich RP, Tranvell JL. Disease management for the diabetic foot: effectiveness of a diabetic foot: effectiveness of a diabetic foot: prevention program to reduce amputations and hospitalizations. Diabetes Res Clin Pract 2005;70(1):31-7

© äzg 2006