

AWMF-Register Nr. 186-001 Klasse: S3

Transition von der Pädiatrie in die Erwachsenenmedizin

S3-Leitlinie der

Gesellschaft für Transitionsmedizin



In Zusammenarbeit mit

Arbeitsgemeinschaft Pädiatrische Diabetologie

Bundesvereinigung Jugendliche und Erwachsene mit angeborenen Herzfehlern

Deutsche Gesellschaft für Epileptologie

Deutsche Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten

Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin

Deutsche Gesellschaft für Kinder- und Jugendmedizin

Deutsche Gesellschaft für Kinderchirurgie

Deutsche Gesellschaft für Kinderendokrinologie und -diabetologie

Deutsche Gesellschaft für Nephrologie

Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin

Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin

Deutsche Gesellschaft für Psychosomatische Medizin und Ärztliche Psychotherapie

Deutsche Gesellschaft für Rheumatologie

Deutsche Gesellschaft für Sozialpädiatrie und Jugendmedizin

Deutsches Kollegium für Psychosomatische Medizin

Deutsche Rheuma-Liga Bundesverband

Gesellschaft für Kinder- und Jugendrheumatologie

Gesellschaft für Neuropädiatrie

Gesellschaft für Pädiatrische Nephrologie

Gesellschaft für pädiatrische Onkologie und Hämatologie

KEKS – Selbsthilfeorganisation für Speiseröhrenerkrankungen

Version 1.1 (22.04.2021)

Impressum

Federführende Fachgesellschaft:

Gesellschaft für Transitionsmedizin (GfTM)

Koordinatoren

Gundula Ernst Lars Pape

Konsensusgruppe

Frank Bösebeck Ulrich Brandl

Nina Broich-Glagow

Holger Cario

Jens Dingemann

Gabriele Escherich

Corinna Grasemann

Stephan Jechalke

Thomas Kapellen

Roland Keuchen

Hans Georg Koch

Monika Mayer

Kirsten Minden

Silvia Müther

Helmut Peters

Jenny Prüfe

Susanne Schalm

Britta Siegmund

Christina Smaczny

Christian Stellhorn

Regina Trollmann

Frank Vitinius

Sarah von Spiczak

Literaturreview:

Johanna Becker Esther Ravens

Erstellungsdatum: 03/2021 Letzte Überarbeitung: 04/2021 Gültigkeitsdauer: 03/2024

Bitte wie folgt zitieren:

Gesellschaft für Transitionsmedizin. S3-Leitlinie: Transition von der Pädiatrie in die Erwachsenenmedizin. Version 1.1 vom 22.04.2021.

Verfügbar: https://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/186-001.html (Zugriff am [Datum])

Korrespondenzadresse:

Anfragen zur Leitlinie sowie Anregung und Kommentare können an die Leitlinienkoordinatoren gerichtet werden:

Gesellschaft für Transitionsmedizin (GfTM) Kirsten Gerber Grethe-Jürgens-Straße 30 30655 Hannover info@transitionsmedizin.net https://transitionsmedizin.net/

Inhalt

1. Geltungsbereich und Zweck	5
1.1 Zielsetzung und Fragestellung	5
1.2. Geltungsbereich und Adressaten	5
1.3. Patientenzielgruppe	6
1.4 Weitere Dokumente zu dieser Leitlinie	6
2. Begriffsbestimmung	7
3. Einleitung	8
4. Zusammensetzung der Leitliniengruppe	12
5. Informationen zu dieser Leitlinie	15
5.1 Methodische Grundlagen	15
5.2 Systematische Recherche und Auswahl der Evidenz (Evidenzbasierung).	15
5.3 Kritische Bewertung der Evidenz	17
5.4 Graduierung der Empfehlungen und strukturierte Konsensfindung	18
6. Redaktionelle Unabhängigkeit	20
6.1 Finanzierung der Leitlinie	20
6.2 Darlegung von Interessen und Umgang mit Interessenkonflikten	20
7. Externe Begutachtung und Verabschiedung	20
8. Gültigkeitsdauer und Aktualisierungsverfahren	21
9. Verbreitung und Implementierung	21
10. Empfehlungen	22
10.1 Evidenz-basierte Empfehlungen	22
10.2 Empfehlungen aufgrund von Experten-Konsens	37
11. Abkürzungen	42
12 Literatur	12

1. Geltungsbereich und Zweck

1.1 Zielsetzung und Fragestellung

Ziel der Leitlinie ist es, die Transition von der pädiatrischen Versorgung in Versorgungseinrichtungen der Erwachsenenmedizin für chronisch kranke Jugendliche und junge Erwachsene bzw. solche in Nachsorge nach einer schwerwiegenden Erkrankung¹ fachübergreifend zu strukturieren und zu standardisieren. Damit soll eine kontinuierliche spezialisierte medizinische Betreuung über die vulnerable Lebensphase der Adoleszenz bis in das Erwachsenenalter hinein sichergestellt werden.

Durch eine gute Vorbereitung spätestens ab Beginn der Pubertät sollen Adoleszente mit somatischen Krankheiten zudem die Fähigkeit zum eigenständigen Management ihrer Krankheit erlangen. Hierdurch sollen die Morbidität und Mortalität im Erwachsenenalter reduziert sowie die Lebensqualität und die soziale Teilhabe verbessert werden. Somit ist eine gelungene Transition nicht nur für die jungen Patienten und ihre Familien wichtig, sondern auch gesundheitsökonomisch relevant.

Diese Leitlinie soll dazu beitragen, dass im deutschen Gesundheitswesen Transitionsleistungen regelhaft zur Versorgung von chronisch kranken Jugendlichen und jungen Erwachsenen gehören und gesichert von den Kostenträgern finanziert werden.

1.2. Geltungsbereich und Adressaten

Diese Leitlinie richtet sich vorrangig an Transitionsmediziner und Allgemeinmediziner sowie Internisten und Kinder- und Jugendmediziner verschiedener Fachgebiete wie Chirurgie, Endokrinologie und Diabetologie, Epileptologie, Gastroenterologie, Kardiologie, Nephrologie, Neurologie/Neuropädiatrie, Onkologie und Hämatologie, Palliativmedizin, Pneumologie, Psychosomatische Medizin und Psychotherapie sowie Rheumatologie. Sie dient zur Information für Gesundheitsfachberufe und nichtmedizinische Berufsgruppen sowie für Patienten und Selbsthilfeorganisationen.

¹ Jugendliche in der Nachsorge nach einer schwerwiegenden Erkrankung, wie z.B. nach einer hämatologischen oder onkologischen Erkrankung oder nach einer Organtransplantation, sind formal nicht chronisch krank und erleben sich häufig auch nicht so. Dennoch ist eine regelmäßige multidisziplinäre Nachsorge wichtig. Im Folgenden werden sie nicht gesondert genannt, sondern unter dem Begriff "chronisch krank" subsummiert.

Diese Leitlinie ist als übergreifende Leitlinie zur Transition als Ergänzung zu krankheitsspezifischen Empfehlungen zu verstehen (z.B. Cameron et al. 2018, Foster et al. 2017, Neu et al. 2015, Oommen & Schütz 2019; Sable et al. 2011).

1.3. Patientenzielgruppe

Die vorliegenden Empfehlungen gelten für Jugendliche und junge Erwachsene mit chronisch somatischen Gesundheitsstörungen (in der Regel 12-24 Jahre), die zu einer weitgehend selbständigen Lebensführung in der Lage sind.

Eine Erweiterung auf Adoleszente, die aufgrund ihrer körperlichen und/oder geistigen Einschränkungen oder Behinderungen dauerhaft auf fremde Unterstützung angewiesen sind, erfolgt bei einer späteren Aktualisierung. Dennoch können die Empfehlungen der vorliegenden Leitlinien auch auf diese Gruppe von Adoleszenten angewendet werden, ggf. in modifizierter Form (z.B. statt einer Schulung der Jugendlichen, eine Schulung von Eltern oder ständigen Betreuungspersonen). Der Unterstützungsbedarf dieser Patientengruppe während der Transition ist jedoch deutlich größer und schließt zwingend das Zusammenwirken der verschiedenen Beteiligten ein. Zum jetzigen Zeitpunkt gibt es keine ausreichende Evidenz, um eine S3-Leitlinie für diese Personengruppe zu formulieren.

Ähnlich verhält es sich mit Patienten in palliativen Situationen. Palliativversorgung ist definiert als ein Ansatz zur Verbesserung der Lebensqualität von Patienten und ihren Familien, die mit Problemen konfrontiert sind, welche mit einer lebensbedrohlichen Erkrankung einhergehen. Die Palliativversorgung wurde in der vorliegenden Version der Leitlinie zur Transition nicht explizit aufgenommen, wird aber im Rahmen einer Aktualisierung der Leitlinie thematisiert werden. Bezüglich palliativmedizinischer Aspekte, unabhängig der zugrunde liegenden Diagnose, wird auf die 'Erweiterte S3-Leitlinie Palliativmedizin für Patienten mit einer nicht heilbaren Krebserkrankung' des Leitlinienprogramms Onkologie verwiesen (AWMF-Registernummer: 128/001OL; https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/leitlinien/palliativmedizin/).

1.4 Weitere Dokumente zu dieser Leitlinie

- Leitlinienreport mit Evidenztabellen

2. Begriffsbestimmung

Transition (von lat. transitio "Übergang")

Transition ist der zielgerichtete, geplante Übergang von Jugendlichen und jungen Erwachsenen mit chronischen Beeinträchtigungen von kind-zentrierten zu erwachsenen-orientierten Gesundheitsversorgungssystemen, mit dem Ziel, eine koordinierte, ununterbrochene Gesundheitsversorgung zu gewährleisten.

Transfer (von lat. transferre "hinüberbringen")

Im Gegensatz dazu beschreibt der Transfer die direkte Übergabe des Patienten von der Pädiatrie zur Erwachsenenmedizin als einmaliges Ereignis.

Jugendliche: Der Beginn des Jugendalters orientiert sich hier an den Altersangaben der Gesundheitsvorsorge. Die erste Vorsorgeuntersuchung für Jugendliche (J1) beim Kinder- und Jugendarzt erfolgt zwischen 12 und 14 Jahren. Entsprechend können erste Transitionsleistungen mit dem 12. Geburtstag beginnen. Das Jugendalter endet formalrechtlich mit dem 18. Geburtstag.

Junge Erwachsene: In Anlehnung an die WHO-Klassifikationen werden Menschen zwischen 18-24 Jahren als junge Erwachsene definiert. Im Einzelfall kann es jedoch sinnvoll sein, das Alter nach oben zu erweitern. Im SGB VIII ist ein junger Mensch, "wer noch nicht 27 Jahre alt ist". Damit hat er Anspruch auf besondere Unterstützungsleistungen.

Heranwachsende: Orientiert am Jugendgerichtsgesetz ist ein Heranwachsender jede Person, die das 18. Lebensjahr, aber noch nicht das 21. Lebensjahr vollendet hat.

3. Einleitung

Das Jugendalter ist vermutlich die Lebensphase, die mit den weitreichendsten Veränderungen einhergeht, sowohl in körperlicher als auch in psychischer und sozialer Hinsicht. Den Jugendlichen eröffnen sich in der Pubertät vielfältige Möglichkeiten, zwischen denen sie wählen und ihren Weg finden müssen. Dies gilt auch für die Gesundheitsversorgung. Während in der Kindheit die Eltern die Verantwortung für die Gesundheitsversorgung ihrer Kinder tragen und weitgehend die Kommunikation mit Ärzten und anderen Fachkräften übernehmen, muss dies mit dem Erwachsenwerden langsam auf den Jugendlichen² übergehen. Zudem geht mit dem Erwachsenwerden der Übergang von der Kinder- und Jugendmedizin in die Erwachsenenmedizin einher, die sogenannte Transition. In Deutschland können Jugendliche bis zum Abschluss ihrer körperlichen Entwicklung von Fachärzten für Kinder- und Jugendmedizin betreut werden. Mit dem 18. Geburtstag (in Ausnahmefällen auch später) muss dann in der Regel ein Wechsel in die erwachsenenorientierte Gesundheitsversorgung stattfinden.

Herausforderung Transition

Die Transition stellt vorrangig für Jugendliche mit besonderem gesundheitlichen Versorgungsbedarf, in Deutschland fast 14% der Jugendlichen, eine Herausforderung dar (Scheidt-Nave et al. 2007). In einer Phase, die ohnehin von vielfältigen Umbrüchen und sich auflösenden Strukturen geprägt ist, fällt ihnen der Wechsel häufig schwer und führt teilweise zu einer Verschlechterung der gesundheitlichen Versorgung. Bis zu 40% der jugendlichen Patienten verlieren während des Übergangs von der Kinder- und Jugendmedizin in die Erwachsenenmedizin den Anschluss an eine entsprechende Spezialversorgung (von Walleghem et al. 2008). Zudem besteht die Gefahr der Unterversorgung und damit von individuellen Gesundheitsrisiken, so z.B.:

- erhöhte Rate von Transplantatverlusten und erneuter Dialyse bei Patienten nach Nierentransplantation (Akchurin et al. 2014),
- unregelmäßige Einnahme von Immunsuppressiva bei Patienten nach Lebertransplantation (Annunziato et al. 2007)
- fehlende spezialisierte Versorgung bei vielen Erwachsenen mit angeborenen Herzfehlern (Heery et al. 2015, Neidenbach et al. 2017, Neidenbach et al.

² Wegen der besseren Lesbarkeit wird bei Patienten und Berufsbezeichnungen nur das generische Maskulinum verwendet. Wenn nicht anders erwähnt, sind damit grundsätzlich immer alle Geschlechter gemeint.

- 2019), juveniler idiopathischer Arthritis (Luque Ramos et al. 2017) und Typ-1-Diabetes (Kapellen & Holl 2016),
- Anstieg der HbA1c-Werte sowie der Rate der diabetischen Ketoazidosen, schweren Hypoglykämien und mikrovaskulären Komplikationen nach Transfer bei Typ-1-Diabetes (Kapellen et al. 2018; Lotstein et al. 2013)
- Verschlechterung der glykämischen Kontrolle und fehlende Betreuung bei Typ-2-Diabetes (Agarwal et al. 2018).

Diese Daten stehen exemplarisch für sämtliche chronische Erkrankungen, die mit einer regelmäßigen ärztlichen Überwachung und der Notwendigkeit einer regelmäßigen Medikamenteneinnahme und/oder konsequentem Umsetzen anderer therapeutischer Maßnahmen im Alltag, wie z.B. diätetischen Verhaltensweisen, einhergehen.

Um solche individuell und gesundheitsökonomisch negativen Konsequenzen zu vermeiden, ist ein strukturierter und geplanter Transitionsprozess notwendig, wie er von internationalen Empfehlungen zur Transition (u.a. American Academy of Pediatrics 2011, NICE 2016) beschrieben wird. Dieser muss neben medizinischen Belangen vor allem auch psychosoziale sowie schulische und berufliche Aspekte einschließen (s. Sondergutachten des Sachverständigenrates 2009). So konnte beispielsweise im Rahmen eines Transitionsprogramms mit Fokus auf Fallmanagement die Quote der Patienten, die beim Wechsel aus der spezialisierten Versorgung herausfielen, um ca. 75% auf 11% gesenkt werden (von Walleghem et al. 2008).

Neben den individuellen Barrieren der Patienten und ihrer Familien erweisen sich jedoch auch die mangelnde Koordination und Kommunikation zwischen den verschiedenen Akteuren des Gesundheitssystems als ein Problem. Zudem fehlt es häufig noch an übergreifenden Standards für den Überleitungsprozess sowie Evidenzen für unterstützende Angebote und deren gesicherte Finanzierung (vgl. Oldhafer 2016; Reinecke & Zepp 2012).

Der jugendliche Patient

Durch die körperlichen, kognitiven und sozialen Veränderungen in der Pubertät erlangen neue Themen für Jugendliche an Bedeutung (vgl. Lange & Ernst 2019; Ullrich 2016). Dazu gehört z.B. der Einfluss der Krankheit auf die körperliche Entwicklung, die Sexualität und Familienplanung, die Berufswahl und –ausübung sowie das Füh-

ren von Kraftfahrzeugen. Auch krankheitsspezifische Besonderheiten bei unregelmäßigem Schlafrhythmus, Konsum von Nikotin, Alkohol und illegalen Drogen sowie Auszug aus dem Elternhaus sind von Interesse. Zudem nehmen Jugendliche in der Pubertät erstmals das Risiko für Folgeerkrankungen und andere krankheitsbedingte Gefahren in größerem Umfang wahr. Nicht selten führt dies zu Verunsicherung und Ängsten.

Diese Themen sollen daher ab Beginn der Pubertät Gegenstand der Betreuung des jungen Patienten und seiner Eltern sein. Mit zunehmender Reife wird der Jugendliche auch schrittweise Hauptansprechpartner für das Behandlungsteam. Um sensible Themen wie Sexualität und Substanzkonsum zu besprechen, aber auch um die Selbstverantwortung des Jugendlichen zu stärken, sollte der Jugendliche zumindest zeitweilig alleine in der Sprechstunde gesehen werden, so dass die Chance auf ein Arzt-Patienten-Gespräch ohne Eltern besteht.

Das heißt nicht, dass Eltern mit Beginn der Pubertät vom Behandlungsprozess ausgeschlossen werden. Sie sind weiterhin wichtige Ansprechpartner für den Jugendlichen und das Behandlungsteam, insbesondere bei weitreichenden Entscheidungen. Im gleichen Maße wie der Jugendliche die Verantwortung für seine Gesundheit nach und nach übernimmt, müssen sie jedoch Verantwortung abgeben und zunehmend die Rolle des Beraters übernehmen. Das Behandlungsteam sollte diesen Prozess durch geeignete Schulungsangebote für Jugendliche und Beratung der Eltern fördern.

Erfolgreicher Übergang

Neben dem zentralen Ziel, der dauerhaften Anbindung des jungen Patienten in spezialisierten Einrichtungen der Erwachsenenversorgung, gilt Transition als erfolgreich, wenn der junge Erwachsene am Ende der Transitionsphase selber Experte für seine Gesundheit geworden ist (vgl. Dierks & Kaiser 2016). Er sollte sich mit seiner Erkrankung und ihrer Behandlung auskennen und in der Lage sein, Entscheidungen bezüglich der Therapie zusammen mit dem Behandlungsteam kompetent zu treffen. Ziel der Transition ist es daher auch, die Gesundheitskompetenz des Einzelnen zu fördern sowie die individuelle gesundheitsbezogene Selbstbestimmung, Entscheidungs- und Kommunikationsfähigkeit zu verbessern. Zielparameter für eine gelunge-

ne Transition sind somit der Erhalt oder gar die Verbesserung des Gesundheitszustands sowie eine größtmögliche Unabhängigkeit und Lebensqualität der jungen Patienten.

4. Zusammensetzung der Leitliniengruppe

Leitlinienkoordination

Dr. Gundula Ernst, Gesellschaft für Transitionsmedizin Prof. Dr. Lars Pape, Gesellschaft für Transitionsmedizin

Beteiligte Fachgesellschaften und Organisationen

Gemäß den AWMF-Vorgaben war das Leitliniengremium multidisziplinär und für den Adressatenkreis repräsentativ zusammengesetzt (siehe Tabelle 1). Das Gremium umfasste 25 Teilnehmer, davon waren 24 mit je einer Stimme stimmberechtigt. Es wurden Delegierte von 19 assoziierten Fachgesellschaften aufgenommen sowie 4 delegierte Experten zu speziellen Transitionsaspekten (u.a. Fallmanagement, Patientenschulung). Die Erteilung des Mandats zur Mitarbeit als Experte oder repräsentativer Vertreter wurde von allen beteiligten Fachgesellschaften und Verbänden schriftlich erklärt.

Die Gesellschaft für Pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung (GPGE) hat die Empfehlungen erst nach Beendigung des Abstimmungsprozesses für ihre Zielgruppe geprüft und konnte daher nicht mehr in die Abstimmung einbezogen werden. Die Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM) hat an der Leitlinienerstellung nicht teilgenommen. Die DEGAM wurde zu Beginn der Leitlinienerstellung angefragt, konnte aber aufgrund fehlender personeller Kapazitäten keine Mandatsträger zur Leitlinienerstellung entsenden.

Patientenbeteiligung

Die Leitlinie wurde unter direkter Beteiligung von vier Patienten/-vertretern erstellt: Stefan Jechalke (KEKS – Selbsthilfeorganisation für Speiseröhrenerkrankungen), Roland Keuchen (Bundesvereinigung Jugendliche und Erwachsene mit angeborenen Herzfehlern) sowie Monika Mayer und Nina Broich-Glagow (Deutsche Rheuma-Liga Bundesverband) waren aktiv an der Erstellung der Leitlinie beteiligt. Jede Selbsthilfe-/Patientenorganisation war mit einer Stimme stimmberechtigt.

Die Deutsche Morbus Crohn/Colitis ulcerosa Vereinigung (DCCV) musste ihre Beteiligung aufgrund personeller Engpässe zurückziehen.

Tabelle 1: Mitglieder der Leitliniengruppe

Federführende Fachgesellschaft	
Gesellschaft für Transitionsmedizin (GfTM)	Dr. rer. biol. hum. Gundula Ernst, Han- nover Prof. Dr. med. Lars Pape, Essen
Beteiligte Fachgesellschaften/Fachverbände/	Experten
Arbeitsgemeinschaft Pädiatrische Diabetologie	PD Dr. med. Thomas Kapellen, Bad Kösen
Deutsche Gesellschaft für Epileptologie (DGfE)	Dr. med. Frank Bösebeck, Rothenburg PD Dr. med. Sarah von Spiczak, Kiel
Deutsche Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten	Prof. Dr. med. Britta Siegmund, Berlin
Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin (DGIM)	Prof. Dr. med. Britta Siegmund, Berlin
Deutsche Gesellschaft für Kinder- und Jugendmedizin (DGKJ)	PD Dr. med. Corinna Grasemann, Bo- chum Prof. Dr. med. Hans Georg Koch, Braunschweig
Deutsche Gesellschaft für Kinderchirurgie	Prof. Dr. med. Jens Dingemann, Hannover
Deutsche Gesellschaft für Kinderendokrinologie und -diabetologie (DGKED)	PD Dr. med. Corinna Grasemann, Bo- chum
Deutsche Gesellschaft für Nephrologie	Prof. Dr. med. Lars Pape, Essen
Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin	Christian Stellhorn, Wedemark
Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin	Dr. med. Christina Smaczny, Frankfurt
Deutsche Gesellschaft für Psychosomatische Medizin und Ärztliche Psychotherapie	Dr. med. Frank Vitinius, Köln
Deutsche Gesellschaft für Rheumatologie (DGRh)	Dr. med. Susanne Schalm, München
Deutsche Gesellschaft für Sozialpädiatrie und Jugendmedizin (DGSPJ)	Dr. med. Helmut Peters, Mainz
Deutsches Kollegium für Psychosomatische Medizin (DKPM)	Dr. med. Frank Vitinius, Köln
Gesellschaft für Kinder- und Jugendrheumatologie (DKJR)	Prof. Dr. med. Kirsten Minden, Berlin
Gesellschaft für Neuropädiatrie (GNP)	Prof. Dr. Ulrich Brandl, Jena Prof. Dr. Regina Trollmann, Erlangen
Gesellschaft für Pädiatrische Nephrologie (GPN)	Prof. Dr. med. Lars Pape, Essen
Gesellschaft für pädiatrische Onkologie und Hämatologie (GPOH)	Prof. Dr. med. Holger Cario, Ulm PD Dr. Gabriele Escherich, Hamburg
Berliner TransitionsProgramm (BTP)	Dr. med. Silvia Müther, Berlin
Kompetenznetz Patientenschulung im Kindes- und Jugendalter (KomPaS)	Dr. rer. biol. hum. Gundula Ernst, Han- nover
Translate Namse	PD Dr. med. Corinna Grasemann, Bo- chum
TRANSNephro	Dr. rer. biol. hum. Jenny Prüfe, Essen

Beteiligte Patienten/Selbsthilfeorganisationen		
KEKS - Selbsthilfeorganisation für Speiseröhrenerkrankungen	Stephan Jechalke, Stuttgart	
Bundesvereinigung Jugendliche und Erwach- sene mit angeborenen Herzfehlern (JEMAH)	Roland Keuchen, Mannheim	
Deutsche Rheuma-Liga Bundesverband	Monika Mayer, Bonn Nina Broich-Glagow	

Methodische Begleitung

Die Leitlinienentwicklung wurde unter methodischer Begleitung von Dr. Monika Nothacker, AWMF, initiiert. Inhaltlich standen die beiden Erstellerinnen des Literaturreviews, Johanna Becker und Esther Ravens, beratend zur Seite. Der Abstimmungsprozess erfolgte unter neutraler Moderation von Dr. Mariel Nöhre (Psychosomatik der Medizinischen Hochschule Hannover).

5. Informationen zu dieser Leitlinie

5.1 Methodische Grundlagen

Bei der Erstellung der vorliegenden Leitlinie wurde sorgfältig darauf geachtet, die Vorgaben der Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF) für die Entwicklung einer Leitlinie der höchsten Entwicklungstufe S3 zu erfüllen. Dazu gehören alle Elemente der systematischen Entwicklung wie eine systematische Literaturrecherche und Evidenzbewertung sowie eine formale Konsensfindung. Als Grundlage diente das AWMF-Regelwerk (AWMF 2013; s. http://www.awmf.org/leitlinien/awmf-regelwerk.html).

5.2 Systematische Recherche und Auswahl der Evidenz (Evidenzbasierung)

Eine formale Suche nach Leitlinien wurde nicht durchgeführt. Bisher existierte keine krankheitsübergreifende deutsche Leitlinie zur Transition.

Als Grundlage für diese Leitlinie wurde von den beiden neutralen Wissenschaftlerinnen Johanna Becker und Esther Ravens eine systematische Literaturrecherche durchgeführt. Die Recherche und ihre Ergebnisse sind detailliert bei Becker et al. (2020) und Ravens et al. (2020) dargestellt. Die Publikationen sind im open access beim Journal of Transition Medicine verfügbar:

https://www.degruyter.com/journal/key/JTM/html

Literaturrecherche

Als Basis für die Literaturrecherche wurden die etablierte PRISMA-Checkliste und das PRISMA-Flussdiagramm genutzt (Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analysis; Liberati et al 2009). Sie wurde entsprechend der von der Expertengruppe vorgegebenen PICO-Fragestellungen nach folgenden Kriterien durchgeführt (s. Tabelle 2):

- Studienteilnehmer: Mindestalter elf Jahre mit Diagnose einer chronischen somatischen Erkrankung oder Gesundheitseinschränkung, durch die ein besonderer medizinischer Versorgungsbedarf besteht
- Interventionen: Maßnahmen zur Verbesserung der Transition von der Pädiatrie in die Erwachsenenmedizin mit systematischer Erfassung von somatischen und/oder psychosozialen Outcomes bzw. Parametern der Adhärenz

- Studiendesign: randomisiert kontrollierte Studien (RCT), Interventionsstudien ohne randomisierte Kontrollgruppe (CT) oder Studien mit Messung vor und nach der Intervention (Prä-Post-Vergleich).
- Recherchedatenbanken: Pubmed, Embase, Web of Science Core Collection,
 Cochrane Library sowie Referenzlisten früherer Übersichtsarbeiten
- Recherchezeitraum: Juni 2011 bis Oktober 2018. Durch das systematische Review von Crowley et al. (2011) wird ältere Literatur abgedeckt.
- Sprache: englischer Titel, Abstract und Volltext

Tabelle 2: Einschlusskriterien nach dem PICO-Schema

Population	Adoleszente ab 11 Jahren
	chronische somatische Erkrankungen und Gesundheitseinschränkun-
	gen, sowie Nachsorge nach schwerwiegenden Erkrankungen
Intervention	Intervention mit der Zielsetzung, die Transition zu verbessern
Comparison	Kontrollgruppendesign oder Prä-Post-Vergleich
Outcome	Somatische und psychosoziale Outcomes sowie Adhärenzparameter

Ergebnis der Literaturrecherche

Die Suche in den elektronischen Datenbanken und anderen Quellen ergab insgesamt 4542 Treffer. Nach der Löschung von Duplikaten wurden die verbleibenden 2685 Titel und Abstracts auf ihre Relevanz hin überprüft. Für 75 Studien wurde der Volltext auf Eignung beurteilt, davon wurden 35 Studien ausgeschlossen. Im Falle von Unklarheiten wurden die jeweiligen Autoren kontaktiert. Bei Unsicherheiten wurden die Studien im interdisziplinären Forscherteam diskutiert, um einen Konsens herbeizuführen.

Letztlich erfüllten 40 Studien die Einschlusskriterien. Alle 40 Studien untersuchten psychosoziale Outcomes, in 28 Studien wurden zusätzliche somatische Outcomes erhoben. Alle eingeschlossenen Studien zusammen bewerteten die Outcomes von 3333 Patienten im Alter von 12-28 Jahren. Dabei wurden unterschiedliche Erkrankungen untersucht, angeführt von chronisch entzündlichen Darmerkrankungen (CED), Typ-1-Diabetes, juveniler idiopathischer Arthritis (JIA) und angeborenen Herzfehlern. Außerdem wurden Patienten mit einer Zerebralparese, zystischer Fibro-

se (CF), Epilepsie, Sichelzellkrankheit, Zustand nach Leber- oder Nierentransplantation, chronischer Nierenerkrankung, Hämophilie, dauerhafter Warfarin-/Marcumar-Therapie, Ösophagusatresie oder Spina bifida untersucht.

5.3 Kritische Bewertung der Evidenz

Die Evidenzstärke der Studien wurde zunächst mit Hilfe eines an GRADE angelehnten Ansatzes bewertet (Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation; Brozek et al. 2009). Dabei wurde die Qualität der Evidenz in vier Stufen –hoch (4), mittel (3), niedrig (2) oder sehr niedrig (1)- eingeteilt (s. Tabelle 3 im Leitlinien-Report). Diese Ratingskala wurde in einem zweiten Schritt weiter modifiziert, da die Transitionsstudien häufig eine geringe Evidenzqualität aufwiesen, beispielsweise wegen fehlender Verblindung oder kleiner Stichprobengrößen. Die modifizierte Skala umfasst acht Stufen und erlaubt eine bessere Differenzierung der Evidenzqualität im niedrigen Bereich (s. Tabelle 3). Die Einstufung wurde pro Studie durchgeführt, da die Heterogenität der Studien eine Zusammenfassung der Ergebnisse erschwert.

Tabelle 3: Kriterien und Punktwert der modifizierten Bewertungsskala

Kriterium	Erreichbarer Punktwert*
Randomisiert kontrollierte Studie (RCT)	2
Kontrollierte Studie (CT)	1
Kein erhöhtes Risiko für Selektionsbias	1
Kein erhöhtes Risiko für andere Bias	1
Keine Indirektheit	1
Präzision basierend auf der Stichprobengröße:	
n > 150 (oder n > 40 bei seltenen Erkrankungen)	1
n > 100 (oder n > 20 bei sehr seltenen Erkrankungen)	1
*Für jedes erfüllte Kriterium wird die angegebene Punktz	ahl vergeben (maximal 8 Punkte)
Rewertung: 1-2 Punkte: sehr niedrige Studiengualität	

Bewertung: 1-2 Punkte: sehr niedrige Studienqualität

3-4 Punkte: niedrige Studienqualität5-6 Punkte: mittlere Studienqualität7-8 Punkte: hohe Studienqualität

Abbildung 1 zeigt die Einstufung der eingeschlossenen Studien nach dem modifizierten Bewertungssystem.

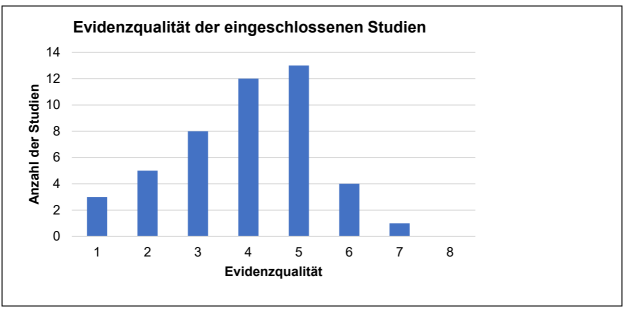


Abbildung 1: Evidenzqualität der 46 eingeschlossenen Studien anhand des modifizierten Bewertungsschemas (1= sehr geringe Evidenzqualität bis 8= sehr hohe Evidenzqualität)

5.4 Graduierung der Empfehlungen und strukturierte Konsensfindung

Die Empfehlungen beinhalten die Kernaussagen der Leitlinie und werden abgesetzt vom Text mit Angabe der Empfehlungsstärke und Konsensstärke aufgeführt. Zusätzlich ist die jeweilige Evidenzklasse (s. Tabelle 4) mit relevanten Studien angegeben.

Tabelle 4: Klassifizierung der Evidenz

Evidenzklasse	Erläuterung
la	Evidenz durch Meta-Analysen von <i>mehreren</i> randomisierten, kontrollierten Studien.
lb	Evidenz aufgrund von mindestens einer randomisierten, kontrollierten Studie.
lla	Evidenz aufgrund von mindestens einer gut angelegten kontrollierten Studie ohne Randomisierung
IIb	Evidenz aufgrund von mindestens einer gut angelegten, nicht- randomisierten und nicht-kontrollierten klinischen Studie
III	Evidenz aufgrund gut angelegter, nicht-experimenteller deskriptiver Studien wie etwa Vergleichsstudien, Korrelationsstudien oder Fall-Kontroll-Studien.
IV	Evidenz aufgrund von Berichten der Experten-Ausschüsse oder Expertenmeinungen bzw. klinischer Erfahrung anerkannter Autoritäten.
V	Evidenz aufgrund von Fallserien oder mehrerer Expertenmeinungen.

Entsprechend dem AWMF Regelwerk basiert die Graduierung der Empfehlungen (s. Tabelle 5) auf der identifizierten Evidenz, der klinischen Expertise und den Patientenpräferenzen. Konkret gingen in die Bewertung der Empfehlungsstärke neben der vorliegenden Evidenz weitere Kriterien wie die Konsistenz und Generalisierbarkeit der Studienergebnisse, die klinische Relevanz der Endpunkte, das Aufwand-Nutzen-Verhältnis, die Anwendbarkeit auf die Patientengruppe, die Umsetzbarkeit der Empfehlungen im Praxisalltag sowie die Patientenpräferenzen ein.

Tabelle 5: Graduierung der Empfehlungsstärke nach AWMF

Empfehlungsgrad	Beschreibung	Syntax
Α	Starke Empfehlung	soll / soll nicht
В	Empfehlung	sollte / sollte nicht
0	Empfehlung offen	kann erwogen werden
		/ kann verzichtet
		werden

Nach mehreren vorbereitenden Treffen fand am 20.02.2020 eine Konsensus-Konferenz zu den Evidenz-basierten Empfehlungen in Hannover statt. Die Abstimmung wurde von einer unabhängigen Moderatorin (Dr. med. Mariel Nöhre, Psychosomatik der Medizinischen Hochschule Hannover) geleitet. In einem strukturierten Prozess wurden bei der Konsensuskonferenz die Empfehlungen und Statements kurz vorgestellt, die zugrundeliegende Evidenz erläutert und Fragen geklärt. Änderungsvorschläge (inhaltlich oder sprachlich) wurden diskutiert, ggf. direkt in das für alle sichtbare Dokument eingegeben und schließlich per Handzeichen abgestimmt.

Tabelle 6: Klassifikation der Konsensusstärke

Starker Konsens	Konsens	Mehrheitliche Zu- stimmung	Kein Konsens
Zustimmung > 95%	Zustimmung >75- 95%	Zustimmung >50- 75%	Zustimmung <50%

Als "Expertenkonsens" werden Empfehlungen bezeichnet, zu denen keine Studien verfügbar waren. Diese Empfehlungen sind als gute klinische Praxis zu sehen, zu der noch ein Bedarf an wissenschaftlichen Studien besteht oder zu der aus ethischen Gründen keine wissenschaftlichen Studien erwartet werden können.

Die Experten-basierten Empfehlungen wurden im Zeitraum Oktober bis November 2020 in einem Online-Verfahren bewertet, kommentiert und abschließend abge-

stimmt. Die Konsensusstärke wurde anhand der Abstimmungsergebnisse bewertet (s. Tabelle 6; eine Stimme pro Teilnehmer). Sie wird für jede Empfehlung angegeben.

6. Redaktionelle Unabhängigkeit

6.1 Finanzierung der Leitlinie

Die Leitlinie wurde von der Gesellschaft für Transitionsmedizin (GfTM) unabhängig von Interessengruppen finanziert. Alle Mitglieder der Expertengruppe arbeiteten ehrenamtlich und erhielten keine Honorare. Reisekosten wurden bei Bedarf nach den im Hochschulbereich üblichen Richtlinien von den jeweiligen Fachgesellschaften und Verbänden erstattet.

6.2 Darlegung von Interessen und Umgang mit Interessenkonflikten

Die Erklärung der Interessenskonflikte liegt von allen Mitgliedern der Expertengruppe und der Moderatorin der Konsensuskonferenz schriftlich vor. Die offengelegten Sachverhalte und der Umgang damit sind im Leitlinienreport dargestellt. Es gab keine relevanten Interessenkonflikte, die zu einem Ausschluss bzw. einer Enthaltung beim Abstimmungsverfahren geführt haben.

7. Externe Begutachtung und Verabschiedung

Aufgrund der Größe der Leitliniengruppe und der Vielzahl der beteiligten Fachgesellschaften wurde auf eine externe Begutachtung bzw. öffentliche Konsultation verzichtet. In die Entwicklung waren Delegierte von 19 assoziierten Fachgesellschaften, sowie 4 delegierte Experten zu speziellen Transitionsthemen und 4 Patientenvertreter aktiv einbezogen.

Die Delegierten waren von ihren jeweiligen Fachgesellschaften entsandt und mit einer entsprechenden Handlungsvollmacht und Abstimmungsberechtigung ausgestattet. Ergänzend wurde die Leitlinie nach ihrer Fertigstellung den Vorständen aller beteiligten Fachgesellschaften zur Kenntnisnahme geschickt. Mögliche Änderungswünsche konnten mit einer Frist von 4 Wochen angemerkt werden. Die Zustimmung der DGKJ, die im Konvent die verschiedenen Fachgesellschaften und Arbeitsgemeinschaften der Kinder- und Jugendmedizin zusammenschließt, erfolgte am 12.04.2021.

8. Gültigkeitsdauer und Aktualisierungsverfahren

Die Leitlinie gibt den Stand des Wissens auf Grundlage der verfügbaren Expertise zum Zeitpunkt der Abstimmung wieder. In Anbetracht der hohen Forschungsaktivität in diesem neuen Themenfeld muss die Leitlinie spätestens nach 3 Jahren überprüft und ggf. überarbeitet werden. Bei wesentlichen Neuerungen, die eine Änderung der Empfehlungen zur Folge haben, können einzelne Empfehlungen auch früher in Form eines Amendments an die aktuelle Evidenz angepasst werden.

9. Verbreitung und Implementierung

Die Verbreitung der Leitlinie erfolgt auf folgenden Wegen:

- Internet: Seiten der AWMF (http://www.awmf-online.de) sowie über die Internet-Seiten der an der Leitlinie beteiligten medizinischen Fachgesellschaften und Verbände
- Druckmedien (Publikation von Teilbereichen in Fachzeitschriften)
- Kongresse, Workshops und Fortbildungen der beteiligten Fachgesellschaften

10. Empfehlungen

10.1 Evidenz-basierte Empfehlungen

Der Überleitungsprozess in die Erwachsenmedizin setzt sich aus verschiedenen Elementen zusammen. In vielen Studien werden mehrere dieser Elemente kombiniert, um das bestmögliche Ergebnis zu erzielen. Einzelne Komponenten werden hingegen selten untersucht, so dass relativ wenig über ihre Wertigkeit im Transitionsprozess bekannt ist. Neben der Bewertung komplexer Interventionen bedarf es daher differenzierter Untersuchungen in diesem Bereich.

Empfehlung 1	Empfehlung	Konsens
Für den Transitionsprozess sollte ein individualisierter	В	Starker
Transitionsplan erstellt werden, der die einzelnen Maß-		Konsens
nahmen definiert und terminiert.		

Studienlage: Evidenzklasse II

Annunziato et al. 2013, Chaudhry et al. 2013, Cole et al. 2015, Harden et al. 2012, Hergenroeder et al. 2018, Weitz et al. 2015, White et al. 2017

In zwei Studien wurde ein Transitionsplan als zentrale Maßnahme erprobt. Hergenroeder et al. (2018) fanden bei jungen Menschen mit angeborenen Herzfehlern nach der Anwendung eines Planungs-Tools eine schnellere und zuverlässigere Anbindung an die spezialisierte Erwachsenenversorgung als dies bei der Standardversorgung vor Einführung des Tools der Fall war (n=45). Zudem wiesen sie über den Transferzeitraum einen stabileren Beschwerde-Score auf als die Vergleichsgruppe, bei der es häufiger zu Verschlechterungen nach dem Transfer kam. Weitz et al. (2015) fanden nach der Einführung eines strukturierten Transitionsplans, der die individuelle Situation der jungen Menschen nach Nierentransplantation berücksichtigte, eine bessere Nierenfunktion und weniger Abstoßungsreaktionen als vor der Einführung des Programms (n=59).

Darüber hinaus gab es mehrere Studien, bei denen ein Transitionsplan zusammen mit anderen Elementen erprobt wurde (Annunziato et al. 2013, Chaudhry et al. 2013, Cole et al. 2015, Harden et al. 2012, White et al. 2017). Bei diesen Interventionsstudien mit meist retrospektiven Vergleichsgruppen konnten Verbesserungen verschiedener psychosozialer und behavioraler Zielparameter in der Interventionsgruppe gezeigt werden. Bei der einzigen RCT mit Fokus auf die Anbindung an die spezialisierte

Versorgung (White et al. 2017) wurde bei jungen Menschen mit Typ 1 Diabetes im ersten Jahr nach Transfer kein Unterschied zur Kontrollgruppe gefunden. Im zweiten Jahr zeigten sie jedoch eine signifikant höhere Inanspruchnahme von Kontrollterminen und ein häufigerer Verbleib in der spezialisierten Versorgung.

Zu Beginn des Jugendalters sollte daher mit dem Patienten und seinen Betreuungspersonen der Ablauf des Transitionsprozesses besprochen werden. Auf die individuelle Situation des Patienten abgestimmt, werden realistische Ziele definiert und Aktivitäten zu deren Erreichung geplant. Der Ablauf wird bestmöglich in einem Transitionsplan schriftlich festgehalten.

Mit ausreichend zeitlichem Vorlauf vor dem eigentlichen Transfer wird gemeinsam überlegt, wie der Wechsel für den Jugendlichen am besten gestaltet werden kann (Zeitpunkt des Transfers, mögliche Weiterbehandler, unterstützende Maßnahmen etc.). Dabei werden die Besonderheiten der Erkrankung, die kognitiven Fähigkeiten, die psychosoziale Situation und die Zukunftspläne des Jugendlichen sowie die regionalen Gegebenheiten berücksichtigt.

Empfehlung 2	Empfehlung	Konsens
Die Transitionsbereitschaft und -befähigung soll in einem	Α	Starker
ausführlichen klinischen Gespräch erfasst werden.		Konsens

Studienlage: Evidenzklasse I

Fredericks et al. 2015, Mackie et al. 2014, Mackie et al. 2018, Okumura et al. 2014, Seeley et al. 2017, Vidal et al. 2004

In einem RCT haben Mackie et al. (2014) bei Jugendlichen mit angeborenen Herzfehlern ein Transitions-Assessment mit daran orientierter Einzelschulung erprobt.

Jugendliche, die an dieser einstündigen Intervention teilnahmen, zeigten im Vergleich zur Kontrollgruppe nach 6 Monaten signifikante Verbesserungen des Krankheitswissens, des Selbstmanagements und der Transitionskompetenz (n=66). In einer zweiten, ebenso angelegten Studie mit einer etwas intensivierten 2stündigen Beratung zeigte sich zudem, dass die Jugendlichen schneller einen Termin beim Erwachsenenkardiologen vereinbarten als Jugendliche ohne eine solche Intervention
(Mackie et al. 2018; n=121). Die Wahrscheinlichkeit der Interventionspatienten, den

neuen Kardiologen zu besuchen, war bei der Interventionsgruppe zum empfohlenen Zeitpunkt 1,8 mal höher als bei der Kontrollgruppe, 6 Monate nach dem empfohlenen Zeitpunkt war sie sogar 3mal höher.

In einer älteren Studie mit Jugendlichen mit Typ 1 Diabetes wurde unter anderen Maßnahmen auch ein Assessment der Transitionsbefähigung und –bereitschaft mit daran angepassten Schulungen und Beratungen durchgeführt (Vidal et al. 2004; n=80). In diesem Prä-Post-Vergleich zeigten sich deutliche Verbesserungen des HbA1c-Wertes, eine Abnahme schwerer Hypoglykämien, eine verbesserte Fähigkeit zur selbständigen Insulinanpassung und eine Zunahme des Krankheitswissens. Fredericks et al. (2015) untersuchten den Effekt eines Transitionsassessments mit anschließender individueller Planung bei Patienten nach Lebertransplantation. Beim Vergleich der Programmteilnehmer mit einer historischen Kontrollgruppe zeigten diese eine höhere Inanspruchnahme des ersten Termins beim neuen Arzt. Keine Unterschiede ergaben sich bei somatischen Parametern wie AST, ALT oder Bilirubin. Weitere Studien, die u.a. auch die Transitions-Readiness erfassten, sind aufgrund ihrer kleinen Stichproben wenig aussagefähig (Okumura et al. 2014; Seeley & Lindeke 2017).

Um den Ablauf des Transitionsprozesses zu planen und notwendige Maßnahmen festzulegen (s. Empfehlung 1), sollen daher die Befähigung, die Ressourcen und die Bereitschaft des Jugendlichen zur Transition individuell erfasst werden. Zusätzlich zum Gespräch mit dem Behandlungsteam können dazu validierte Fragebogen und Checklisten eingesetzt werden, wie z.B. die deutsche Version des Transition Readiness Assessment Questionnaire (TRAQ; Culen et al. 2019) oder der Fragebogen zur Transitionskompetenz (Herrmann-Garitz et al. 2017). Dieses Assessment kann bedarfsabhängig mehrfach wiederholt werden. Bei Wissens- oder Fertigkeitsdefiziten sowie anderen identifizierten Problemen sind entsprechende Maßnahmen einzuleiten (z.B. Schulung, Fallmanagement, Berufsberatung).

Empfehlung 3	Empfehlung	Konsens
Der Zeitpunkt des Transfers sollte die Besonderheiten der	В	Starker
Erkrankung und des Patienten berücksichtigen und nicht		Konsens
starr an den 18. Geburtstag gekoppelt sein.		

Studienlage: Evidenzklasse III

Cole et al. 2015, Egan et al. 2015, Essadam et al. 2018, Fredericks et al. 2015, Jensen et al. 2015, Walter et al. 2018, Weitz et al. 2015

In keiner Studie wird die Flexibilisierung des Transitionszeitpunktes als alleinige Intervention untersucht. In den meisten Studien wird der Zeitpunkt an eine individuelle Transitionsplanung teils in multidisziplinären Teams geknüpft (Cole et al. 2015, Essadam et al. 2018, Walter et al. 2018, Weitz et al. 2015). Weitz et al. (2015) beobachteten bei derart betreuten Patienten nach Nierentransplantation eine bessere Nierenfunktion und weniger Abstoßungsreaktionen (n=59). Cole et al. (2015) konnten bei jungen Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen eine bessere Medikamentenadhärenz, eine größere Inanspruchnahme des ersten Termins, weniger Operationen und weniger Krankenhauseinweisungen in den ersten zwei Jahren nach Transfer beobachten (n=72). Bei Essadam et al. (2018) verbesserte sich der HbA1c-Wert der jungen Menschen mit Typ 1 Diabetes signifikant (n=65). In anderen Studien wurde der Transferzeitpunkt zusammen mit einer individuellen Betreuung durch einen Fallmanager oder Sozialarbeiter festgelegt (Egan et al. 2015, Jensen et al. 2015). Egan et al. (2015) fanden bei jungen Menschen mit Typ 1 Diabetes hohe Adhärenzraten und eine Reduzierung des Diabetes-Distress (n=29). Jensen et al. (2015) zeigten nach einer komplexen Betreuung durch einen Sozialarbeiter bei Jugendlichen mit juveniler idiopathischer Arthritis eine höhere Rate erfolgreicher Übergänge.

Da keine Studie ein randomisiertes Kontrollgruppendesign aufwies, sondern nur historische Kontrollen bzw. Kontrollgruppen aus Nicht-Teilnehmern herangezogen wurden, sind Kausalschlüsse jedoch nur bedingt möglich. Die Individualisierung des Transferzeitpunktes scheint jedoch den Bedürfnissen von Versorgern (vgl. Cameron et al. 2018; Foster et al. 2017) und Patienten zu entsprechen (Wiedebusch & Ziegler 2011; Bomba et al. 2017). Zudem liefert ein systematischer Review von Reviews Hinweise, dass ein Transfer im späten Jugendalter/jungen Erwachsenenalter zur Verbesserung der Outcomes und der Patientenzufriedenheit beiträgt (Yassaee et al. 2019).

Die Pubertätsentwicklung unterliegt großen interindividuelle Unterschieden. Zudem kann die chronische Krankheit die Reifung beeinträchtigen. Der Zeitpunkt des Trans-

fers sollte daher flexibel an die individuelle Reife angepasst werden. Zudem kann es sinnvoll sein, eine stabile Phase im Krankheitsprozess und auch im Leben des jungen Menschen abzuwarten. Häufig fällt das sozialrechtliche Erwachsenwerden zeitlich mit anderen weitreichenden Veränderungen zusammen, wie Abschluss der schulischen Karriere, Auszug aus dem Elternhaus, Auflösung des sozialen Netzwerkes etc. Die zusätzliche Veränderung des medizinischen Betreuungssystems zu diesem Zeitpunkt kann zu einer Destabilisierung der gesundheitlichen Situation führen. In der Kinder- und Jugendpsychiatrie ist daher eine Betreuung bis zum 21. Geburtstag möglich und kann teilweise auch über den 21. Geburtstag hinaus fortgeführt werden, wenn es dem Therapieerfolg dient. Eine solche flexible Übergangsphase bis zum 21. Geburtstag sollte auch für chronisch somatisch kranke und vor allem behinderte Patienten gelten, damit sie nicht gegenüber psychisch Erkrankten schlechter gestellt werden.

Empfehlung 4	Empfehlung	Konsens
Der Transitionsprozess soll eine Schulung des Patienten	Α	Starker
und ggf. seiner Eltern/ Betreuungspersonen zu relevanten		Konsens
Aspekten der Krankheit und des Transfers enthalten.		

Studienlage: Evidenzklasse I

Dingemann et al. 2017, Huang 2014; Ladouceur et al. 2017, Mackie 2014 & 2018, Menrath et al. 2018, Schmidt et al. 2016, Sequeira 2015, Stinson 2020

In mehreren Studien wurden Schulungsmaßnahmen für Jugendliche als Hauptintervention untersucht. So wurden Jugendliche mit angeborenen Herzfehlern bei Mackie et al 2014 und 2018 nach einem Assessment der Transitionskompetenz in einer einbzw. zweistündigen Einzelschulung über ihre Erkrankung, potentielle Risiken und die Transition informiert. In beiden RCTs zeigten sich positive Effekte auf das Krankheitswissen, das Selbstmanagement und die Transitionskompetenz, sowie in letzterer auch auf die Inanspruchnahme von Arztterminen. Huang et al (2014) erprobten eine Web basierte Schulung, die sich über zwei Monate erstreckte (n=81). Jugendliche mit unterschiedlichen chronischen Erkrankungen erarbeiteten die wöchentlichen Einheiten dabei selbständig und bekamen zusätzlich auf sie zugeschnittene SMS.

Nach 2 Monaten bekamen sie weiter regelmäßige SMS zur Erinnerung und konnten

die Website zur Information nutzen. Im Vergleich zu der Kontrollgruppe, die nur schriftliches Material erhielt, zeigte die Interventionsgruppe ein signifikant verbessertes Selbstmanagement sowie eine höhere Selbstwirksamkeitserwartung. Der Gesundheitsstatus veränderte sich nicht.

Auch für den deutschen ModuS-Transitionsworkshop zeigten sich in zwei prospektiven quasi-experimentellen Studien positive Effekte auf das Transitionswissen, die Transitionskompetenz und die Selbstwirksamkeitserwartung bzw. die Patientenaktivierung, nicht aber auf die Lebensqualität (Schmidt et al. 2016; Menrath et al. 2018, Dingemann et al. 2017; n=574). Die 2tägige Gruppenschulung wurde dabei an Jugendlichen mit unterschiedlichen chronischen Krankheiten erprobt, bei Menrath et al. (2018) zusammen mit ihren Eltern.

Positive Schulungseffekte fanden sich auch bei Ladouceur et al. (2017) und Sequeira et al. (2015). Den Benefit von Internet basierten Selbstmanagement-Programmen für Jugendliche konnten zudem Stinsen et al. (2009) in ihrem Review nachweisen. Alle neun eingeschlossenen Studien hatten positive Effekte auf die Gesundheits-/Symptomkontrolle. Die Effekte auf das Krankheitswissen und die Lebensqualität waren weniger einheitlich.

Die Förderung der Gesundheitskompetenz und die Befähigung zum eigenständigen Krankheitsmanagement sind wichtig für das Empowerment der jugendlichen Patienten. Beides soll daher fester Bestandteil von Gesprächen mit dem Behandlungsteam sein. Darüber hinaus haben sich am Empowerment orientierte Gruppenschulungen bewährt, die den Jugendlichen und ihren Eltern krankheits- und transitionsrelevante Kompetenzen vermitteln, die sie für das selbständige Krankheitsmanagement sowie eine aktive Patientenrolle benötigen. In speziellen Jugendschulungen wie dem ModuS-Transitionsworkshop (Ernst & Bomba 2016) werden die Teilnehmer für Themen rund um den Transitionsprozess sensibilisiert (Therapieherausforderungen im Alltag von Jugendlichen, Einfluss der Krankheit auf Partnerschaft und Berufswahl, Arztwechsel, sozialrechtliche Änderungen mit dem Erwachsenwerden etc.). Auch der Einbezug sogenannter neuer Medien ist dabei möglich, wie z.B. Onlineschulungen und Apps (s. Empfehlung 8). Schulungen werden von Arztpraxen, Spezialambulanzen an Kliniken, Rehabilitationseinrichtungen und von Selbsthilfevereinigungen angeboten.

Empfehlung 5	Empfehlung	Konsens
Der Transitionsprozess sollte interdisziplinär gestaltet	В	Starker
werden.		Konsens

Studienlage: Evidenzklasse II

Agarwal et al. 2017, Annunuiato et al. 2015, Chaudry et al. 2013, Cole et al. 2015, Fredericks et al. 2015, Geerlings et al. 2016, Sequeira et al. 2015, Pyatak et al. 2017, Skov et al. 2018, Yerushalmy-Feler et al. 2017

In verschiedenen Studien wurden die Jugendlichen in interdisziplinären Teams betreut. In der Regel erfolgt dies im Kontext von Übergangssprechstunden (Frederick et al. 2015; Geerling et al. 2016; Skov et al. 2018; Yerushalmy-Feler 2017). So richteten Geerling et al. (2016) beispielsweise für junge Menschen mit Epilepsie eine multidisziplinäre Übergangssprechsprechstunde ein - bestehend aus einem Neurologen, Neuropsychologen, einem Sozialarbeiter und einem Schul-/Berufsberater. Nach einem Jahr zeigte sich, dass die Teilnahme an der Transitionsintervention ein wichtiger Prädiktor für die Verbesserung der medizinischen und schulischen Outcomes ist (n=66). Yerushalmy-Feler et al (2017) implementierten eine multidisziplinäre Übergangssprechsprechstunde für junge Menschen mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen. Die Jugendlichen hatten vor ihrem Transfer die Möglichkeit, mehrfach gemeinsam mit einem Pädiater, einem Erwachsenengastroenterologen, einer Krankenschwester und einem Psychologen zu sprechen. In dem prospektiven Prä-Post-Vergleich konnte ein signifikanter Zuwachs der Selbstwirksamkeitserwartung demonstriert werden (n=36).

Auch in komplexeren Interventionen wurden multidisziplinäre Teams zur Unterstützung der Transition eingesetzt (Agarwal et al. 2017, Annunuiato et al. 2015, Chaudry et al. 2013, Cole et al. 2015, Sequeira et al. 2015, Pyatak et al. 2017), beispielsweise zusätzlich zusammen mit Schulungen oder Transitionskoordinatoren.

Da der Transitionsprozess viele verschiedene Elemente enthält (u.a. Übernahme der Therapieverantwortung, Wechsel der medizinischen Versorgungssysteme, sozialrechtliche Änderungen, Berufswahl, Wohnformen), kann dieser am besten von einem interdisziplinären Team betreut werden. Transition ist nicht allein eine ärztliche Aufgabe. Neben den Ärzten verschiedener Fachdisziplinen gehören dazu je nach Er-

krankung auch Pflegekräfte, Physiotherapeuten, Fachkräfte für Ernährung, Psychologen, Sozialarbeiter, Berufsberater etc.

Empfehlung 6	Empfehlung	Konsens
Für den Transfer sollte eine strukturierte Epikrise zum bis-	В	Starker
herigen Krankheitsverlauf mit medizinischen und psycho-		Konsens
sozialen Inhalten sowie behandlungsrelevanten Vorbefun-		
den für den Patienten und die Weiterbehandler erstellt		
werden.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse III + Expertenkonsens aufgrund begrenzter Studienlage Agarwal et al. 2017, Annunziato et al. 2013, Disabato et al. 2015, Essadam et al. 2018, Mackie et al. 2014, McQuillan et al. 2015

Es existieren keine Studien, die den Einsatz einer schriftlichen Zusammenfassung der Patientengeschichte als alleinige Maßnahme untersuchen. Zusammenfassungen wurden als Teil einer sehr komplexen Intervention eingesetzt (Agarwal et al. 2017), zusammen mit Patientenschulungsmaßnamen (Disabato et al. 2015, Mackie et al. 2014) oder zusammen mit einem Transitionskoordinator (Annunziato et al. 2013; McQuillan 2015). Entsprechend ist der Effekt einer Epikrise oder eines Patientenpasses nur schwer zu beurteilen. Am ehesten gelingt dies bei Essadam et al. (2018). Hier wurde im Rahmen einer einmaligen Transitionssprechstunde für Jugendliche mit Typ 1 Diabetes ein Patientenpass ausgefüllt, der Informationen zur Vorgeschichte, Medikation, Komplikationen sowie zur psychosozialen Situation und beruflichen Perspektive enthielt. In der prospektiven Studie zeigten 75% der insgesamt 65 teilnehmenden Patienten ein Jahr nach Transfer deutliche Verbesserungen der Stoffwechsellage.

Trotz der eher schwachen Studienlage ist die schriftliche Weitergabe von Informationen über wesentliche Details der Krankheit und ihrer Behandlung ein sehr bedeutsames Element des Transitionsprozesses. Zum Arztwechsel sollte dem jungen Patienten daher eine strukturierte, schriftliche Epikrise ausgehändigt werden.

Die Transitionsepikrise umfasst eine Zusammenfassung der behandlungsrelevanten

anamnestischen, diagnostischen, therapeutischen und psychosozialen Angaben aus

dem Kindes- und Jugendalter sowie Empfehlungen für die weitere Versorgung. Sie sollte folgende Angaben enthalten:

- 1. Informationen zur Diagnose/Erstdiagnose
- 2. Krankheits- und Behandlungsverlauf (u.a. Therapie initial und Änderungen im Verlauf, Monitoring, ggf. Weitergabe von Anträgen zum Off-Label-Use)
- 3. Begleiterkrankungen, Zusatzdiagnosen mit Zeitpunkt ihres Auftretens, Operationen, Risikofaktoren
- 4. relevante Befunde (z. B. radiologisch, sonografisch, laborchemisch, klinisch, genetisch)
- 5. Informationen zur Person (Sozial- und Familienanamnese, ggf. psychosoziale Problembereiche)
- 6. Informationen über ggf. durchgeführte Beratungen zu genetischen, sozialrechtlichen und/oder psychosozialen Fragestellungen
- 7. Empfehlungen für die weitere Behandlung, Monitoring und/oder Schulung
- 8. Kontaktdaten von Mitbehandlern

Die Übergabe der Informationen an die Weiterbehandler erfolgt unter Berücksichtigung der geltenden datenschutzrechtlichen Bestimmungen und des angenommenen Patienteninteresses.

Speziell für den Patienten können relevante Informationen zusätzlich in einem sog. Krankheitspass (engl. *transition pass*) zusammengefasst werden.

Empfehlung 7	Empfehlung	Konsens
Ein verantwortlicher Ansprechpartner sollte die Transition	В	Starker
begleiten.		Konsens

Studienlage: Evidenzklasse II

Annunziato et al. 2013, Chaurdry et al. 2013, Egan et al. 2015, Jensen et al. 2015, Levy-Shraga et al. 2016, McQuillan et al. 2015, Pyatak et al. 2017, Sequeira et al. 2015, Steinbeck et al. 2015

Der Effekt eines verantwortlichen Ansprechpartners für die Transition wurde in drei kontrollierten, aber nicht randomisierten Studien untersucht. Bei Jensen et al. (2015)

begleitete ein Sozialarbeiter 210 Jugendliche mit Juveniler Idiopathischer Arthritis über den gesamten Zeitraum der Transition. Zu Beginn führte er ein Assessment der Transitions-Readiness mit den Jugendlichen und ihren Eltern durch und formulierte gemeinsam mit ihnen Transitionsziele. In Folge wurden persönlich/telefonisch die Fortschritte bei der Zielerreichung erfragt. Bei Bedarf unterstützte der Sozialarbeiter auch beim Arztwechsel. Ca. ein halbes Jahr nach Transfer nahm er erneut Kontakt zu den Familien auf und erkundigte sich nach den Besuchen beim neuen Behandler. In der Interventionsgruppe war die Rate der erfolgreich beim Erwachsenenmediziner angebundenen Jugendlichen signifikant höher als bei den Jugendlichen, die die Teilnahme an dem Programm ablehnten und als Kontrollgruppe fungierten (42% vs. 23% mit mindestens 2 Arztbesuchen im Follow up-Zeitraum / 15% vs. 58% ohne Termin). Bei Jugendlichen nach Lebertransplantation, die durch einen Transitionskoordinator betreut wurde, konnte über die Transferperiode hinweg eine stabile Medikamenten-Adhärenz nachgewiesen werden (Annunziato et al. 2013; n=34). Dies unterschied sich deutlich von den Jugendlichen, die vor Einführung des Transitionskoordinators betreut wurden. In der Interventionsgruppe wurden zudem keine Todesfälle nach Transfer berichtet (0/20 vs. 4/14 in der historischen Kontrollgruppe). In dem einzigen RCT konnten bei Jugendlichen mit Diabetes keine Effekte durch telefonische Kontakte mit einem Koordinator nachgewiesen werden (Steinbeck et al. 2015; n=26). Zu drei Zeitpunkten führte er kurze Telefonate mit den Jugendlichen und fragte nach ihrem Wohlergehen, besonderen Ereignissen und Problemen im

In weiteren Studien wurde der Einsatz von Transitionskoordinatoren/-begleitern parallel zur Einführung gemeinsamer Sprechstunden/Fallkonferenzen oder Schulungen erprobt (Chaurdry 2013, Egan 2015, Levy-Shraga 2016, McQuillan 2015, Pyatak 2017, Sequeira 2015).

Transitionsprozess.

Ein verantwortlicher Ansprechpartner ist wichtig für den Patienten und seine Familie. Er koordiniert den Transitionsprozess und leitet bedarfsgerecht weitere Hilfeleistungen ein. Bestmöglich begleitet er den gesamten Transitionsprozess bis zur sicheren Anbindung in der Erwachsenenversorgung. Er ist zuständig für das Schnittstellenmanagement. Im optimalen Fall ist die verantwortliche Person über die relevanten Akteure und spezialisierten Behandlungseinrichtungen der Region sowie die sozial-

rechtlichen Unterstützungsangebote für junge Menschen mit chronischen Krankheiten informiert.

Diese Aufgabe muss nicht von einem Arzt übernommen werden, sondern kann an eine qualifizierte Person delegiert werden (z.B. Transitionskoordinator, Fallkoordinator oder Casemanager). Auch ein externes Fallmanagement/Casemanagement ist möglich, wie es beispielsweise das Berliner Transitionsprogramm (Findorff et al. 2016) anbietet.

Empfehlung 8	Empfehlung	Konsens
Zur Verbesserung der Adhärenz und Termintreue sollten	В	Starker
niedrigschwellige Angebote durch geeignete Internetsei-		Konsens
ten, Apps, SMS, Email und/oder Telefon soweit verfügbar		
als Reminder und Informationsangebot eingesetzt werden.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse II (für digitale Medien)

Ammerlaan et al. 2017; Breakey et al. 2014; Huang et al. 2014; Steinbeck et al. 2015 Zum Einsatz neuer Medien bei der Förderung des Selbstmanagements von jungen chronisch Kranken wurden drei RCTs gefunden (Ammerlaan et al. 2017; Breakey et al. 2014; Huang et al. 2014), zum Einsatz einer Telefonunterstützung eine RCT (Steinbeck et al. 2015).

Bei Steinbeck et al. (2015) fanden sich keine zusätzlichen Effekte durch die drei kurzen strukturierten Telefonate. Gesprächsinhalte waren das aktuelle Befinden des Patienten, besondere Vorkommnisse und Probleme bei der Transition. Die Gesprächsdauer lag zwischen 2 und 20 min.

Bei den web-basierten Angeboten durchliefen die Jugendlichen strukturierte Programme mit mehreren Modulen, die wöchentlich bearbeitet werden sollten. Themen der Module waren u.a. die Transition, das Krankheitsmanagement und die Kommunikation mit dem Umfeld darüber. Alle Programme hatten eine zusätzliche persönliche Begleitung via Telefon, SMS oder Chat. Die so betreuten Jugendlichen mit Hämophilie bei Breakey et al (2014) konnten höhere Werte bei krankheitsbezogenem Wissen, Selbstwirksamkeitserwartung und Transition-Readiness aufweisen als Kontrollprobanden (insgesamt n=29). Auch bei Huang et al. (2014) wurde bei Jugendli-

chen mit unterschiedlichen chronischen Erkrankungen eine signifikante Verbesserung des Selbstmanagements sowie der Selbstwirksamkeitserwartung gefunden (n=81). Bei Ammerlaan et al. (2017) hatte das Web-Angebot keinen zusätzlichen Effekt bei Jugendlichen mit CED (n=72). Allerdings wurden beide Gruppen bereits durch eine interdisziplinäre Übergangssprechstunde und einen Transitionskoordinator betreut. Bei keiner Studie konnten Verbesserungen der HRQoL gezeigt werden. Auch eine neuere Studie zu einem web-basierten Selbstmanagement-Programm (Stinson et al. 2020), sowie vier systematische Reviews (Garrido et al. 2019, Stinson et al. 2009; Li et al. 2014, Perez et al. 2019) für digitale Interventionen bei jungen Menschen liefern Hinweise auf die Effektivität von web-basierten Angeboten insbesondere für die Zielgruppe der Jugendlichen.

Digitale Medien gehören zum alltäglichen Leben und haben insbesondere bei Jugendlichen und jungen Erwachsenen einen hohen Stellenwert. Durch ihre Attraktivität für die Zielgruppe, aber auch durch ihre asynchronen niederschwelligen und vielfältigen Möglichkeiten bieten sie sich zur Vermittlung von Informationen, zur Förderung der Motivation und als Erinnerungshilfe an (vgl. Low et al. 2019), ebenso als Unterstützung bei psychischen Problemen (vgl. Garrido et al. 2019; Li et al. 2016). Leider liegen noch nicht überall qualifizierte digitale Angebote vor.

Empfehlung 9	Empfehlung	Konsens
9.1 Bei jüngeren Jugendlichen sollen die Eltern/ständigen	Α	Starker
Betreuungspersonen in den Transitionsprozess einbezo-		Konsens
gen werden.		
9.2 Auch über den Transfer hinaus kann es sinnvoll sein,	0	Starker
sie in den Prozess einzubeziehen.		Konsens
9.3 Bei Patienten mit kognitiven Einschränkungen ist der	Α	Starker
Einbezug der Eltern/ständigen Betreuungspersonen ver-		Konsens
pflichtend.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse III + sozialrechtliche Verpflichtung zum Einbezug von Erziehungsberechtigten/gesetzlichen Betreuern in Fragen der Gesundheitsfürsorge Colver et al. 2018. Menrath et al. 2018

Aus ethischen und rechtlichen Gründen sind Studien ohne Einbezug von Eltern bei Jugendlichen kaum möglich. In der longitudinalen Beobachtungsstudie von Colver et al. (2018) wurden Zentren miteinander verglichen, die Eltern stark bzw. kaum einbezogen. Ein Jahr nach Transfer zeigte sich, dass der Einbezug der Eltern stark mit dem psychischen Wohlbefinden der jungen Patienten assoziiert war und mit der Zufriedenheit mit den Gesundheitsleistungen.

Bei Menrath et al. (2018) wurde ein Transitionsworkshop für Jugendliche um eine halbtägige Schulung für Eltern erweitert. Eltern und Jugendliche zeigten sich sehr zufrieden mit diesem Angebot und die Jugendlichen wiesen nach dem Workshop höhere Werte bei Transitionswissen, -kompetenz und Patientenaktivierung auf. So stieg die durchschnittliche Transitionskompetenz gemessen mit dem Fragebogen zur Transitionskompetenz (Herrmann-Garitz et al. 2017) nach dem Workshop um 29.1 Punkte. Bei der Durchführung des Workshops ohne Elternbeteiligung (Schmidt et al. 2016) stieg dieser Wert weniger stark um 10.3 Punkte. Allerdings sind die Werte nur bedingt miteinander vergleichbar, da der Nachbefragungszeitraum bei Menrath et al. 4 Wochen umfasste und bei Schmidt et al. 6 Monate. Zudem war das Krankheitsspektrum bei Menrath et al. deutlich größer.

Trotz der nur begrenzten Studienlage scheint der Einbezug der Eltern in die Transition unabdingbar. Dies wird durch die Studie von Suris et al. (2016) unterstützt, die bei einer Befragung von Eltern eine starke Assoziation zwischen elterlicher Bereitschaft zur Transition und Transitionsgelingen fanden. In der Regel sind die Eltern zu Beginn des Jugendalters noch zu einem hohen Maße für die Therapie der Erkrankung verantwortlich und somit wichtige Gesprächspartner für das Behandlungsteam. Im weiteren Verlauf der Pubertät geht die Verantwortung zunehmend auf den Jugendlichen über. Die Eltern sind jedoch weiterhin die wichtigsten Ansprechpartner für Jugendliche und junge Erwachsene bei Gesundheitsfragen (Hurrelmann et al. 2003). Sie sind daher entsprechend des Entwicklungsstandes des Jugendlichen/jungen Erwachsenen in den Transitionsprozess einzubeziehen. Dies kann auch noch in Behandlungseinrichtungen der Erwachsenenmedizin notwendig sein.

Empfehlung 10	Empfehlung	Konsens
Das Angebot einer gemeinsamen Sprechstunde oder	0	Starker

Fallbesprechung, an der Pädiater und weiterbehandelnder	Konsens	
Erwachsenenmediziner beteiligt sind, kann erwogen wer-		
den.		

Studienlage: Evidenzklasse III

Chaudry et al. 2013, Cole et al. 2015, Fu et al. 2017, Geerlings et al. 2016, Harden et al. 2012, Levy-Shraga et al. 2016, McQuillan et al. 2015, Okumura et al. 2014, Pape et al. 2013

Viele Studien erproben Übergangssprechstunden oder Fallbesprechungen meist in interdisziplinären Teams. Darunter sind Interventionsstudien im Single group Design, teils mit historischen Kontrollgruppen zum Vergleich, also Patienten vor Einführung des Transitionsprogramms (Harden 2012, Levy-Shraga 2016, McQuillan 2015, Okumura 2014). Teilweise handelt es sich auch um retrospektive Vergleich von verschiedenen Gruppen (Chaudry et al. 2013; Cole et al. 2015; Fu et al. 2017; Geerlings 2016, Pape et al. 2013). Die meisten dieser Studien finden einen Benefit in Folge der besonderen Betreuung. Harden et al. (2012) untersuchten beispielsweise eine kleine Gruppe von nierentransplantierten Jugendlichen (n=21) und konnten bei der Gruppe, die an dem Transitionsprogramm teilnahm, weniger Organverluste beobachten als bei den Jugendlichen, die vor der Einführung des Programms betreut wurden (0 vs. 6). Levy-Shraga et al. (2016) fanden nach der Einführung einer Übergangssprechstunde deutlich verbesserte HbA1c-Werte bei Jugendlichen mit Diabetes und weniger diabetische Ketoazidosen (n=53). Die Lebensqualität der Gruppe war unverändert.

Bei komplexen Erkrankungen oder Behandlungsverläufen ist eine Abstimmung zwischen den Behandlern der verschiedenen Versorgungssysteme notwendig. In sogenannten Übergangs- oder Transitionssprechstunden (engl. *joint visits*) können sich die bisherigen und die zukünftigen Behandler direkt über die aktuelle und zukünftige Versorgung des jungen Patienten austauschen. Der Patient hat die Möglichkeit, den neuen Behandler im geschützten Rahmen kennenzulernen. Alternativ kann die Übergabe persönlich, telefonisch oder webbasiert in einer Fallkonferenz ohne den Patienten stattfinden.

Bei sehr differenten Versorgungsstrukturen kann zudem erwogen werden, den Übergang nicht direkt zu gestalten, sondern eine Transitionsklinik für Adoleszente dazwi-

schenzuschalten. Zu beachten ist hierbei, dass dadurch ein doppelter Wechsel in der Betreuung stattfinden kann.

Bei nicht- und ggf. bei teil-autonomen Patienten muss die Fallkonferenz im erweiterten Betreuerkreis stattfinden, so dass die verschiedenen Lebensbereiche des Patienten aufeinander abgestimmt werden können. In diesem Fall scheinen mehrere Gespräche notwendig.

Empfehlung 11	Empfehlung	Konsens
Zur Unterstützung des Transitionsprozesses sollten nicht	В	Starker
nur einzelne Maßnahmen eingesetzt werden, sondern		Konsens
mehrere der beschriebenen Elemente sinnvoll kombiniert		
werden		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse III + Expertenkonsens aufgrund begrenzter Studienlage Vgl. Becker et al. 2020, Ravens et al. 2020

Fast alle gefundenen Studien setzten mehrere Elemente zur Unterstützung des Transitionsprozesses ein. Dies liegt teilweise im Ineinandergreifen verschiedener Interventionen begründet (z.B. Kombination aus Übergangssprechstunden und Interdisziplinarität, sowie von Assessment der Transition-Readiness mit daraus folgenden Interventionen). Teilweise liegt es aber auch daran, dass kleinere Veränderungen wie die Einführung einer strukturierten Epikrise oder die Flexibilisierung des Transferzeitpunkts selten wissenschaftlich evaluiert und publiziert werden.

Die meisten Studien, die mehrere Transitionselemente kombinieren, konnten positive Veränderungen aufweisen. Bei den wenigen Studien, die nur einzelne Elemente erprobten (Ammerlaan et al. 2017, Pape et al. 2013, Schmidt et al. 2016; Steinbeck et al. 2015), war dies nur bei 1 von 4 der Fall (Schmidt et al. 2016).

Eine gelungene Unterstützung der Transition umfasst mehrere Elemente. Sie besteht mindestens aus dem Assessment der Transitionsbereitschaft und -befähigung des Jugendlichen, der frühzeitigen Beratung und Schulung des Patienten im Einzel- oder Gruppensetting sowie einer strukturierten Transitionsepikrise. Abhängig vom Bedarf des Jugendlichen können weitere Angebote sinnvoll und notwendig sein.

Ab einer bestimmten Anzahl von Transitionselementen könnte ein Maximum erreicht sein, bei dessen Überschreitung weitere Interventionen keinen zusätzlichen Mehrwert haben (vgl. Amerlaan 2017).

10.2 Empfehlungen aufgrund von Experten-Konsens

Empfehlung 12	Empfehlung	Konsens
Transitionsgespräche sollten frühzeitig, entwicklungsan-	В	Starker
gepasst beginnen.		Konsens

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Ab Beginn des Jugendalters, spätestens jedoch mit dem 16. Geburtstag, werden Jugendliche und ggf. deren Eltern in der Sprechstunde und/oder in gesonderten Schulungen zu transitionsrelevanten Themen beraten. Der frühzeitige Beginn ist notwendig, um den Transfer zu bahnen und ggf. erforderliche Maßnahmen einzuleiten. Die Überforderung des Jugendlichen wird dadurch vermieden.

Empfehlung 13	Empfehlung	Konsens
Im Transitionsprozess sollten jugendrelevante Themen,	В	Starker
wie z.B. Sexualität, Familienplanung, Schlaf-Wach-		Konsens
Rhythmus, Konsum von Alkohol, Nikotin und illegalen		
Substanzen, und deren Wechselwirkung mit der Erkran-		
kung und ihrer Therapie vom Behandlungsteam ange-		
sprochen werden.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Neben der Krankheit und ihrer Behandlung sollten im Transitionsprozess auch neue Themen angesprochen werden, die mit dem Jugendalter relevant werden. Der überwiegende Teil der jugendlichen Patienten hat die gleichen Interessen und Bedürfnis-

se wie gesunde Jugendliche auch. Häufig fällt es ihnen jedoch schwer, ihr Bedürfnis nach einem unbeschwerten jugendlichen Lebensstil mit den Erfordernissen der Behandlung zu vereinbaren. Mit Blick auf eine gesunde psychosoziale Entwicklung sowie die Inklusion und Teilhabe sollten chronisch kranke Jugendliche dahingehend beraten werden, wie sich ihre Bedürfnisse am besten mit der Krankheit vereinbaren lassen bzw. welche Besonderheiten sie dabei beachten müssen. Da sich der Informationsbedarf der Jugendlichen im Entwicklungsverlauf verändert, sollten Themen wie Sexualität oder Schule/Beruf wiederholt angesprochen werden. Eine solche Beratung ist umso wichtiger, da andere Informationsquellen zu diesen Themen meist fehlen.

Hilfsmittel wie Fragebogen (Selbst-/Fremdassessment), Checklisten sowie schriftliches Informationsmaterial erleichtern den strukturierten Ablauf der Gespräche.

Empfehlung 14	Empfehlung	Konsens
Ein Screening auf psychische Belastungen und Auffällig-	В	Starker
keiten sollte bei chronischen Krankheiten zur Behand-		Konsens
lungsroutine gehören.		

Studienlage: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Im Jugendalter realisieren junge Menschen erstmalig die Chronizität und mögliche Folgen ihrer Krankheit in größerem Umfang. Zudem führen ein anspruchsvolles Krankheitsmanagement und mögliche krankheitsbedingte Einschränkungen leicht zu Überforderung, Frustration und Selbstzweifeln. Neben den somatischen Parametern bedarf daher auch die psychische Gesundheit der jugendlichen Patienten besonderer Aufmerksamkeit (u.a. Buchberger 2016, Cameron 2018, Delamater 2018). Unsicherheiten im Selbstmanagement, gestörtes Essverhalten, Depressivität und Zukunftssorgen sollten sensibel vom Behandlungsteam erfragt werden, ebenso Adhärenzprobleme und 'Therapiemüdigkeit'. Zur Erfassung von Ängsten, Depressionen und Essstörungen existieren standardisierte Screeninginstrumente (z.B. WHO 5, PHQ, HADS, SCOFF).

Ergibt sich ein konkreter Verdacht auf eine psychische Störung oder Verhaltensprobleme, muss dieser geklärt werden und der Patient ggf. an einen Spezialisten weitergeleitet werden. Bereits subklinische psychische Schwierigkeiten und persönliche Krisen können bei Personen mit chronischen Krankheiten behandlungsbedürftig sein, da sie sich negativ auf die Therapie auswirken können.

Empfehlung 15	Empfehlung	Konsens
Für ausführliche Transitionsgespräche in der Pädiatrie	В	Starker
aber auch beim übernehmenden Arzt sollte ausreichend		Konsens
Zeit (verbunden mit entsprechender Vergütung) eingeplant		
werden.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Die Beratung und Schulung des jungen Patienten und seiner Eltern benötigen einen hohen Zeitbedarf in den betreuenden pädiatrischen Einrichtungen. Das Einplanen entsprechend längerer Sprechstundenzeiten ist notwendig.

Zu Beginn des Wechsels müssen auch beim übernehmenden Arzt ausführlichere Gespräche erfolgen. Dem Jugendlichen bzw. jungen Erwachsenen werden die Abläufe in der neuen Praxis erklärt, und gemeinsam werden die Ziele für die weitere Behandlung und Zusammenarbeit festgelegt. Zudem müssen Jugendliche/ junge Erwachsene zu selbstständigem und eigenverantwortlichem Handeln angeleitet werden (z.B. Terminplanung, Einbringen eigener Themen, Symptommonitoring). In den ersten zwei Jahren nach dem Transfer bis zur sicheren Einbindung in die Erwachsenenmedizin ist somit mit einem entsprechend höheren Zeitbedarf zu rechnen. Dieser Mehraufwand für die pädiatrischen und erwachsenenmedizinischen Einrichtungen muss adäquat vergütet und geeignet abgerechnet werden können (z.B. mittels Transitionsziffer oder - pauschale).

Empfehlung 16	Empfehlung	Konsens
Die Verantwortung für das Krankheitsmanagement sollte	В	Starker
schrittweise von den Eltern auf den Jugendlichen überge-		Konsens
hen.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Eltern finden im Transitionsprozess nicht immer die richtige Balance zwischen Loslassen und Kontrolle. Die plötzliche und unvorbereitete Übergabe der Therapieverantwortung von den Eltern an den Jugendlichen ist ebenso dysfunktional wie die fehlende Übergabe der Verantwortung. Um Überforderung zu vermeiden und beide Seiten langsam auf die neuen Rollen vorzubereiten, sollte die Therapieverantwortung schrittweise von den Eltern auf das Kind bzw. den Jugendlichen übergehen. Dieser Prozess muss an die jeweiligen entwicklungspsychologischen und kognitiven Möglichkeiten des Jugendlichen und die Komplexität der Therapie angepasst werden. Hierbei sollten Eltern und Jugendliche unterstützt werden.

Der Wechsel der Verantwortlichkeiten sollte sich auch in der Interaktion mit dem Behandlungsteam widerspiegeln, indem der Jugendliche zunehmend mehr in Entscheidungen einbezogen wird und Hauptansprechpartner des Behandlungsteams wird.

Empfehlung 17	Empfehlung	Konsens
Eine Beratung der Jugendlichen zu beruflichen und sozia-	В	Starker
len Fragen im Zusammenhang mit der chronischen Er-		Konsens
krankung sollte angeboten werden.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Bei Bedarf sollte vor dem Transfer mit dem Jugendlichen erörtert werden, ob er einen Anspruch auf sozialrechtliche Leistungen hat, wie z.B. Nachteilsausgleich, Schwerbehindertenausweis, Pflegegrad, Pflegeleistungen, Maßnahmen der Eingliederungshilfe oder persönliches Budget. Ggf. müssen aktuell vorliegende sozialrechtliche Leistungen geprüft und erneut beantragt werden.

Damit er sich qualifizierte Hilfe suchen kann, sollte der Patient Kontaktstellen zur sozialrechtlichen Beratung (z.B. Kliniksozialarbeiter, Beratungsstellen karitativer Orga-

nisationen oder kommunaler Institutionen) und zur Berufsberatung (z.B. Reha-Team der Kranken- und Pflegekasse sowie der Agentur für Arbeit) kennen.

Empfehlung 18	Empfehlung	Konsens
Junge Patienten sollten auf für sie relevante Selbsthil-	В	Starker
fevereinigungen und Patientenorganisationen hingewiesen		Konsens
werden.		
Selbsthilfevereinigungen und Patientenorganisationen		
können in die Gestaltung des Transitionsprozesses einge-		
bunden werden.		

<u>Studienlage</u>: Evidenzklasse IV aufgrund von starkem Expertenkonsens der AG Leitlinie der GfTM

Selbsthilfevereinigungen und Patientenorganisationen erbringen eine Vielzahl von Angeboten, die Transitionsstrukturen und -prozesse stärken. Sie beraten Betroffene und Leistungserbringer, stellen erkrankungsspezifische Informationen zur Verfügung, schaffen Plattformen für den Austausch der Betroffenen und unterstützen diese individuell (z.B. Peer-Beratung, Jugend-Websites, Selbsthilfe-Treffen und Workshops für junge Menschen; vgl. Schalm et al. 2018). Sie stärken damit die Eigenkompetenz der Betroffenen und tragen zur Knüpfung von Netzwerken unter Gleichbetroffenen bei, auf welche die Betroffenen beispielsweise bei der Suche nach geeigneten Leistungserbringern zurückgreifen können.

Die Patienten und ihr soziales Umfeld sollten daher auf die bezüglich ihres Themas existierenden Selbsthilfegruppen hingewiesen werden, und geeignetes Informationsmaterial von Selbsthilfevereinigungen und Patientenorganisationen sollte ausgehändigt werden. Darüber hinaus sollte die Vernetzung Betroffener und ihres sozialen Umfeldes untereinander gefördert und unterstützt werden. Dies kann auch außerhalb von Selbsthilfevereinigungen und Patientenorganisationen erfolgen. Der Austausch zwischen gleichbetroffenen jungen Menschen kann förderlich sein.

11. Abkürzungen

AWMF Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesell-

schaften

CED Chronisch entzündliche Darmerkrankungen

CF Zystische Fibrose

CT Interventionsstudie ohne randomisierte Kontrollgruppe

GfTM Gesellschaft für Transitionsmedizin

GRADE Grading of Recommendations Assessment, Development and Evalua-

tion

HbA1c glykiertes Hämoglobin (Teil des roten Blutfarbstoffs Hämoglobin in den

roten Blutkörperchen, an den Glucose (Blutzucker) gebunden ist)

JIA Juvenile Idiopathische Arthritis

PRISMA Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analysis

RCT Randomisiert kontrollierte Studie

SGB Sozialgesetzbuch

WHO Weltgesundheitsorganisation

12. Literatur

Agarwal S, Raymond JK, Schutta MH, Cardillo S, Miller VA, Long JA. An Adult Health Care-Based Pediatric to Adult Transition Program for Emerging Adults With Type 1 Diabetes. Diabetes Educ 2017;43(1):87-96.

Agarwal S, Raymond JK, Isom S et al. Transfer from paediatric to adult care for young adults with Type 2 diabetes: the SEARCH for Diabetes in Youth Study. Diabet Med 2018; 35: 504-512.

Akchurin OM, Melamed ML, Hashim BL, Kaskel FJ, Del Rio M. Medication adherence in the transition of adolescent kidney transplant recipients to the adult care. Pediatr Transplant. 2014;18(5):538-48.

American Academy of Pediatrics. Supporting the Health Care Transition From Adolescence to Adulthood in the Medical Home. Pediatrics 2011;128;182-200.

Ammerlaan J, van Os-Medendorp H, de Boer-Nijhof N, Scholtus L, Kruize AA, van Pelt P, et al. Short term effectiveness and experiences of a peer guided web-based self-management intervention for young adults with juvenile idiopathic arthritis. Pediatric Rheumatology 2017;15: 75.

Annunziato RA, Emre S, Shneider M et al. Adherence and medical outcomes in pediatric liver transplant recipients who transition to adult services. Pediatric Transplantation 2007; 11: 608-614.

Annunziato RA, Baisley MC, Arrato N, Barton C, Henderling F, Arnon R, et al. Strangers headed to a strange land? A pilot study of using a transition coordinator to improve transfer from pediatric to adult services. J Pediatr 2013;163(6):1628-1633.

Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). AWMF-Regelwerk "Leitlinien" (2012). http://www.awmf.org/leitlinien/awmf-regelwerk.html (Stand 28.10.2020)

Baumann ME, Kuhle S, Bruce AA, Bolster L, Massicotte MP. The journey for adolescents and young adults with chronic conditions transitioning to adult care with successful warfarin management. Thromb Res 2016;141:183-188.

Becker J, Ravens E, Pape L, Ernst G. Somatic outcomes of young people with chronic diseases participating in transition programs: a systematic review. Journal of Transition Medicine 2020; https://doi.org/10.1515/jtm-2020-0003 (Stand 06.05.2020)

Bomba F, Herrmann-Garitz C, Schmidt J, Schmidt S, Thyen U. An assessment of the experiences and needs of adolescents with chronic conditions in transitional care: a qualitative study to develop a patient education programme. Health Soc Care Community 2017; 25: 652-666.

Breakey VR, Ignas DM, Warias AV, White M, Blanchette VS, Stinson JN. A pilot randomized control trial to evaluate the feasibility of an Internet-based self-management and transitional care program for youth with haemophilia. Haemophilia 2014;20(6):784-793.

Brozek JL, Akl EA, Alonso Coello P, Lang D, Jaeschke R, Williams JW, et al. Grading quality of evidence and strength of recommendations in clinical practice guidelines. Part 1 of 3. An overview of the GRADE approach and grading quality of evidence about interventions. Allergy 2009;64(5):669-677.

Buchberger B, Huppertz H, Krabbe L, Lux B, Mattivi JT, Siafarikas A. Symptoms of depression and anxiety in youth with type 1 diabetes: A systematic review and meta-analysis. *Psychoneuroendocrinology*. 2016;70:70-84.

Cameron F, Garvey K, Hood K, Acerini C, Codner E ISPAD Clinical Practice Consensus Guidelines 2018: Diabetes in adolescence. Pediatric Diabetes October 2018; 19 (Suppl. 27): 250–261.

Chaudhry SR, Keaton M, Nasr SZ. Evaluation of a cystic fibrosis transition program from pediatric to adult care. Pediatr Pulmonol 2013;48(7):658-665.

Cole R, Ashok D, Razack A, Azaz A, Sebastian S. Evaluation of Outcomes in Adolescent Inflammatory Bowel Disease Patients Following Transfer From Pediatric to Adult Health Care Services: Case for Transition. J Adolesc Health 2015;57(2):212-217.

Colver A, McConachie H, Le Couteur A, Dovey-Pearce G, Mann KD, McDonagh JE, et al. A longitudinal, observational study of the features of transitional healthcare associated with better outcomes for young people with long-term conditions. BMC Medicine 2018;16:111-111.

Crowley R, Wolfe I, Lock K, McKee M. Improving the transition between paediatric and adult healthcare: a systematic review. Arch Dis Child 2011 Jun;96(6):548-553.

Culen C, Herle M, König M, Hemberger SH, et al. Be on TRAQ – Cross-cultural adaptation of the Transition Readiness Assessment Questionnaire (TRAQ 5.0) and pilot testing of the German Version (TRAQ-GV-15). Journal of Transition Medicine 2019; 1 (1) (Stand 28.10.2020)

Delamater AM, de Wit M, McDarby V, et al. ISPAD Clinical Practice Consensus Guidelines 2018: Psychological care of children and adolescents with type 1 diabetes. *Pediatr Diabetes*. 2018;19 Suppl 27:237-249.

Dierks M-L, Kaiser B. Gesundheitskompetenz in der Transition. In M Oldhafer (Hrsg.). Transitionsmedizin. Multiprofessionelle Begleitung junger Erwachsener mit chronischer Krankheit (S. 189-197). Stuttgart, Schattauer, 2016.

Dingemann J, Szczepanski R, Ernst G, Thyen U, Ure B, Goll M, Menrath I. Transition of patients with esophageal atresia to adult care: Results of a transition-specific education program. European Journal of Pediatric Surgery 2017; 27(01): 061-067.

Disabato JA, Cook PF, Hutton L, Dinkel T, Levisohn PM. Transition from Pediatric to Adult Specialty Care for Adolescents and Young Adults with Refractory Epilepsy: A Quality Improvement Approach. J Pediatr Nurs 2015 Sep-Oct;30(5):e37-45.

Egan EA, Corrigan J, Shurpin K. Building the bridge from pediatric to adult diabetes care: making the connection. Diabetes Educ 2015;41(4):432-443.

Ernst G, Bomba F. Fit für den Wechsel: Erwachsenwerden mit chronischer Krankheit. Transitionsmodul im Modularen Schulungsprogramm für chronisch kranke Jugendliche sowie deren Familien "ModuS". Lengerich, Pabst Science Publishers, 2016.

Essadam L, Kallali W, Jemel M, Kandara H, Kammoun I, Hsairi M, et al. Implementation of effective transition from pediatric to adult diabetes care: epidemiological and clinical characteristicsa pioneering experience in North Africa. Acta Diabetol 2018;55(11):1163-1169.

Findorff J, Müther S, Moers v A et al. Das Berliner TransitionsProgramm: Sektorübergreifendes Strukturprogramm zur Transition in die Erwachsenenmedizin. Berlin, de Gruyter (EPUB), 2016.

Foster HE, Minden K, Clemente D, Leon L, McDonagh JE, Kamphuis S, Berggren K, van Pelt P, Wouters C, Waite-Jones J, Tattersall R, Wyllie R, Stones SR, Martini A, Constantin T, Schalm S, Fidanci B, Erer B, Demirkaya E, Ozen S, Carmona L. EULAR/PReS standards and recommendations for the transitional care of young people with juvenile-onset rheumatic diseases. Ann Rheum Dis. 2017 Apr;76(4):639-646.

Fredericks EM, Magee JC, Eder SJ, Sevecke JR, Dore-Stites D, Shieck V, et al. Quality Improvement Targeting Adherence During the Transition from a Pediatric to Adult Liver Transplant Clinic. J Clin Psychol Med Settings 2015;22(2-3):150-159.

Fu N, Jacobson K, Round A, Evans K, Qian H, Bressler B. Transition clinic attendance is associated with improved beliefs and attitudes toward medicine in patients with inflammatory bowel disease. World J Gastroenterol 2017;23(29):5405-5411.

Garrido S, Millington C, Cheers D, Boydell K, Schubert E, Meade T, Nguyen Q. What works and what doesn't work? A Systematic Review of Digital Mental Health Interventions for Depression and Anxiety in Young People. Frontiers in Psychiatry 2019; 10(759): 1-19.

Geerlings RP, Aldenkamp AP, Gottmer-Welschen LM, van Staa AL, de Louw AJ. Long-term effects of a multidisciplinary transition intervention from paediatric to adult care in patients with epilepsy. Seizure 2016;38:46-53.

Gérardin M, Pesle A, Pougheon-Bertrand D, Léger P, Vallet C, Bihouee T, et al. A quality improvement program for adolescents with cystic fibrosis: Focus on psychosocial skills. Orphanet J Rare Dis 2018;13:7.

Goossens E, Fieuws S, Van Deyk K, Luyckx K, Gewillig M, Budts W, Moons P. Effectiveness of Structured Education on Knowledge and Health Behaviors in Patients with Congenital Heart Disease. The Journal of Pediatrics 2015; 166 (6), 1370-1376.

Hankins JS, Osarogiagbon R, Adams-Graves P, McHugh L, Steele V, Smeltzer MP, et al. A transition pilot program for adolescents with sickle cell disease. J Pediatr Health Care 2012 Nov-Dec;26(6):e45-9.

Harden PN, Walsh G, Bandler N, Bradley S, Lonsdale D, Taylor J, et al. Bridging the gap: an integrated paediatric to adult clinical service for young adults with kidney failure. BMJ 2012;344:e3718.

Heery E, Sheehan AM, While AE, Coyne I. Experiences and Outcomes of Transition from Pediatric to Adult Health Care Services for Young People with Congenital Heart Disease: A Systematic Review. Congenit Heart Dis. 2015;10(5):413-27.

Hergenroeder AC, Moodie DS, Penny DJ, Wiemann CM, Sanchez-Fournier B, Moore LK, et al. Functional classification of heart failure before and after implementing a healthcare transition program for youth and young adults transferring from a pediatric to an adult congenital heart disease clinics. Congenital Heart Disease 2018;13(4):548-553.

Herrmann-Garitz C, Muehlan H, Bomba F, Thyen U, Schmidt S. Conception and Measurement of Health-related Transition Competence for Adolescents with Chronic Conditions - Development and Testing of a Self-Report Instrument. Gesundheitswesen 2017;79(6):491-496.

Huang JS, Terrones L, Tompane T et al. Preparing adolescents with chronic disease for transition to adult care: a technology program. Pediatrics 2014; 133: e1639-1646.

Hurrelmann K, Klocke A, Melzer W, Ravens-Sieberer U. Jugendgesundheitssurvey. Weinheim, Juventa, 2003.

Jensen PT, Karnes J, Jones K, Lehman A, Rennebohm R, Higgins GC, et al. Quantitative evaluation of a pediatric rheumatology transition program. Pediatr Rheumatol Online J 2015;13:17.

Kapellen T, Holl R. Diabetologie. In: Oldhafer M (Hrsg.) Transitionsmedizin. Multiprofessionelle Begleitung junger Erwachsener mit chronischer Krankheit (S. 47-55). Stuttgart, Schattauer, 2016.

Kapellen T, Müther S, Schwandt A, et al. Transition to adult diabetes care in Germany-High risk for acute complications and declining metabolic control during the transition phase. Pediatr Diabetes 2018;19:1094–1099.

Ladouceur M, Calderon J, Traore M, Cheurfi R, Pagnon C, Khraiche D, Bajolle F, Bonnet D. Educational needs of adolescents with congenital heart disease: Impact of a transition intervention programme. Archives of Cardiovascular Disease (2017) 110, 317—324.

Lange K, Ernst G. Psychologische und pädagogische Elemente der Langzeitbehandlung bei Kindern und Jugendlichen mit chronischen Erkrankungen. In: Hiort O, Danne T, Wabitsch M (Hrsg.) *Pädiatrische Endokrinologie und Diabetologie*, 2. überarbeitete Auflage (S. 101-122). Berlin/Heidelberg, Springer, 2019.

Levy-Shraga Y, Elisha N, Ben-Ami M, Boyko V, Lerner-Geva L, Ziv T, et al. Glycemic control and clinic attendance of emerging adults with type 1 diabetes at a transition care clinic. Acta Diabetol 2016;53(1):27-33.

Li J, Theng Y-L, Foo S. Game-Based Digital Interventions for Depression Therapy: A Systematic Review and Meta-Analysis. Cyberpsychology, Behavior and Social Networking, 2014; 17 (8), 519-527.

Liberati A, Altman DG, Tetzlaff J, Mulrow C, Gøtzsche PC, Ioannidis JP, et al. The PRISMA statement for reporting systematic reviews and meta-analyses of studies that evaluate health care interventions: explanation and elaboration. Ann Intern Med 2009;151(4):W65-W94.

Lotstein DS, Seid M, Klingensmith G et al. Transition from pediatric to adult care for youth diagnosed with type 1 diabetes in adolescence. Pediatrics 2013; 131: 1062-1070.

Luque Ramos A, Hoffmann F, Albrecht K, Klotsche J, Zink A, Minden K. Transition to adult rheumatology care is necessary to maintain DMARD therapy in young people with juvenile idiopathic arthritis. Semin Arthritis Rheum. 2017;47(2):269-275.

Mackie AS, Islam S, Magill-Evans J, Rankin KN, Robert C, Schuh M, et al. Healthcare transition for youth with heart disease: a clinical trial. Heart 2014;100(14):1113-1118.

Mackie AS, Rempel GR, Kovacs AH, Kaufman M, Rankin KN, Jelen A, et al. Transition Intervention for Adolescents With Congenital Heart Disease. J Am Coll Cardiol 2018;71(16):1768-1777.

McQuillan RF, Toulany A, Kaufman M, Schiff JR. Benefits of a transfer clinic in adolescent and young adult kidney transplant patients. Can J Kidney Health Dis 2015;2:45.

Menrath I/Ernst G, Szczepanski R, Lange K, Bomba F, Staab D, Muehlan H, Thyen U. Effectiveness of a generic transition-oriented patient education program in a multicenter, prospective and controlled study. Journal of Transition Medicine 2018; https://doi.org/10.1515/jtm-2018-0001

Neidenbach R, Kaemmerer H, Pieper L, Ewert P, Schelling J. Erwachsene mit angeborenen Herzfehlern – Eklatante Versorgungslücke? Dtsch Med Wochenschr 2017; 142(4): 301-303

Neidenbach R, Achenbach S, Andonian C, Beckmann J, Biber S, Dittrich S, Ewert P, Freilinger S, Huntgeburth M, Nagdyman N, Oberhoffer R, Pieper L, von Kodolitsch Y, Weyand M, Bauer UMM, Kaemmerer H. Medizinische Versorgung von Erwachsenen mit angeborenen Herzfehlern. Gegenwart und Zukunft. Herz 2019;44(6): 553-572.

Neu A, et al. Diagnostik, Therapie und Verlaufskontrolle des Diabetes mellitus im Kindesund Jugendalter. S3 Leitlinie der Deutschen Diabetes Gesellschaft. Mainz, Kirchheim, 2015.

National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Transition from children's to adults' services. Overview. NICE 2016.

Okumura MJ, Ong T, Dawson D, Nielson D, Lewis N, Richards M, et al. Improving transition from paediatric to adult cystic fibrosis care: programme implementation and evaluation. BMJ Qual Saf 2014;23:i64-i72.

Oldhafer M (Hrsg.). Transitionsmedizin. Multiprofessionelle Begleitung junger Erwachsener mit chronischer Krankheit. Stuttgart, Schattauer, 2016.

Oommen P, Schütz C. S2k-Leitlinie: Therapie der Juvenilen Idiopathischen Arthritis. AWMF 2019.

Paepegaey A, Coupaye M, Jaziri A, Menesguen F, Dubern B, Oppert J, et al. Impact of specialized pediatric and transitional care on endocrine, anthropometric, and metabolic parameters of adults with Prader-Willi Syndrome. Obes Facts 2018;11:299.

Pape L, Lammermuhle J, Oldhafer M, Blume C, Weiss R, Ahlenstiel T. Different models of transition to adult care after pediatric kidney transplantation: a comparative study. Pediatr Transplant 2013;17(6):518-524.

Pérez Y, Medlow S, Ho J, Steinbeck K. Mobile and Web-Based Apps That Support Self-Management and Transition in Young People With Chronic Illness: Systematic Review. J Med Internet Res 2019; 21(11): e13579

Pyatak EA, Sequeira PA, Vigen CL, Weigensberg MJ, Wood JR, Montoya L, et al. Clinical and Psychosocial Outcomes of a Structured Transition Program Among Young Adults With Type 1 Diabetes. J Adolesc Health 2017;60(2):212-218.

Ravens E, Becker J, Pape L, Ernst G. Psychosocial benefit and adherence of adolescents with chronic diseases participating in transition programs: a systematic review. Journal of Transition Medicine 2020, https://doi.org/10.1515/jtm-2020-0009 (Stand 02.11.2020)

Reincke M, Zepp F (Hrsg). Medizinische Versorgung in der Transition. Report Versorgungsforschung, Bd. 5. Köln, Deutscher Ärzteverlag, 2012.

Sable C, Foster E, Uzark K et al. Best Practices in Managing Transition to Adulthood for Adolescents With Congenital Heart Disease: The Transition Process and Medical and Psychosocial Issues. A Scientific Statement from the American Heart Association. Circulation. 2011;123:1454–1485.

Sachverständigenrat zur Begutachtung der Entwicklung im Gesundheitswesen. Koordination und Integration – Gesundheitsversorgung in einer Gesellschaft des längeren Lebens. Gutachten. Deutscher Bundestag DS 2009, 16/13770:1-520. http://www.svr-gesundheit.de

Schalm S, Niewerth M, Minden K. Neue Unterstützungsangebote für die Betreuung junger Rheumatiker. Z Rheumatol 2018; 77:685–693.

Scheidt-Nave C, Ellert U, Thyen U, Schlaud M. Prävalenz u. Charakteristika von Kindern u. Jugendlichen mit speziellem Versorgungsbedarf im Kinder- u. Jugendgesundheitssurvey (KiGGS) in Deutschland. Bundesgesundheitsblatt Gesundheitsforschung-Gesundheitsschutz 2007; 50:750-756.

Schmidt S, Herrmann-Garitz C, Bomba F, Thyen U. A multicenter prospective quasiexperimental study on the impact of a transition-oriented generic patient education program on health service participation and quality of life in adolescents and young adults. Patient Educ Couns 2016;99:421–428.

Seeley A, Lindeke L. Developing a Transition Care Coordination Program for Youth With Spina Bifida. Journal of Pediatric Health Care 2017;31(6):627-633.

Sequeira PA, Pyatak EA, Weigensberg MJ, Vigen CP, Wood JR, Ruelas V, et al. Let's Empower and Prepare (LEAP): Evaluation of a Structured Transition Program for Young Adults With Type 1 Diabetes. Diabetes Care 2015; (8):1412-1419.

Skov M, Teilmann G, Damgaard IN, Nielsen KG, Hertz PG, Holgersen MG, et al. Initiating transitional care for adolescents with cystic fibrosis at the age of 12 is both feasible and promising. Acta Paediatr 2018;107:1977–82.

Steinbeck KS, Shrewsbury VA, Harvey V, Mikler K, Donaghue KC, Craig ME, et al. A pilot randomized controlled trial of a post-discharge program to support emerging adults with type 1 diabetes mellitus transition from pediatric to adult care. Pediatr Diabetes 2015;16(8):634-639.

Stinson J, Wilson R, Gill N, Yamada J, Holt J. A Systematic Review of Internet-based Self-Management Interventions for Youth with Health Conditions. Journal of Pediatric Psychology 2009;34(5):495–510

Stinson J, Lalloo C, Hundert AS, Campillo S, Cellucci T, Dancey P, Duffy C, Ellsworth J, Feldman BM, Huber AM, Johnson N, Jong G, Oen K, Rosenberg AM, Shiff NJ, Spiegel L, Tse SML, Tucker L, Victor JC. Teens Taking Charge: A Randomized Controlled Trial of a Web-Based Self-Management Program With Telephone Support for Adolescents With Juvenile Idiopathic Arthritis. J Med Internet Res 2020;22(7):e16234

Suris JC, Larbre JP, Hofer M, Hauschild M, Barrense-Dias Y, Berchtold A, et al. Transition from paediatric to adult care: what makes it easier for parents? Child Care Health Dev. 2017;43(1):152–5.

Ullrich G. Transition aus entwicklungspsychologischer Sicht. In: Oldhafer M (Hrsg.). Transitionsmedizin. Multiprofessionelle Begleitung junger Erwachsener mit chronischer Krankheit (S. 10-21). Stuttgart, Schattauer, 2016.

Van Walleghem N, Macdonald CA, Dean HJ. Evaluation of a systems navigator model for transition from pediatric to adult care for young adults with type 1 diabetes. Diabetes Care 2008;31(8):1529-30.

Vidal M, Jansa M, Anguita C, *et al.* Impact of a special therapeutic education programme in patients transferred from a paediatric to an adult diabetes unit. *Eur Diabetes Nurs* 2004;1: 23 –27.

Weitz M, Heeringa S, Neuhaus TJ, Fehr T, Laube GF. Standardized multilevel transition program: Does it affect renal transplant outcome? Pediatr Transplant 2015;19(7):691-697.

White M, O'Connell MA, Cameron FJ. Clinic attendance and disengagement of young adults with type 1 diabetes after transition of care from paediatric to adult services (TrACeD): a randomised, open-label, controlled trial. Lancet Child Adolesc Health 2017;1(4):274-283.

Wiedebusch S, Ziegler R. Transition – Erwartungen und Wünsche von Jugendlichen mit Typ-1-Diabetes. Diabetologie 2011; 6: 104–111.

Yassaee A, Hale D, Armitage A, Viner R. The Impact of Age of Transfer on Outcomes in the Transition From Pediatric to Adult Health Systems: A Systematic Review of Reviews, Journal of Adolescent Health 2019; 64 (6): 709-720.

Yerushalmy-Feler A, Ron Y, Barnea E, Nachum A, Matalon S, Dali-Levy M, et al. Adolescent transition clinic in inflammatory bowel disease: quantitative assessment of self-eflcacy skills. Eur J Gastroenterol Hepatol 2017;29:831–7.

(Stand 22.04.2021)

Versions-Nummer: 1.1

Erstveröffentlichung: 03/2021

Nächste Überprüfung geplant: 03/2024

Die AWMF erfasst und publiziert die Leitlinien der Fachgesellschaften mit größtmöglicher Sorgfalt - dennoch kann die AWMF für die Richtigkeit des Inhalts keine Verantwortung übernehmen. **Insbesondere bei**

Dosierungsangaben sind stets die Angaben der Hersteller zu beachten!

Autorisiert für elektronische Publikation: AWMF online