

Chronische Nierenerkrankung

Chronic kidney disease - CKD

Jana Henschkowski-Serra

Zentrum für Nephrologie und Dialyse AG

Klinik Hirslanden

Neue Guidelines 2024:



**KDIGO 2024 Clinical Practice Guideline for the
Evaluation and Management of Chronic Kidney Disease**

CKD – Allgemein

- Prävalenz: ca. jeder 10 Erwachsene in der Schweiz!
- Ursache: am häufigsten **Hypertonie, Diabetes**
- Klinik: keine spezifische
- Komplikationen: vor allem kardiovaskulär, Nierenersatztherapie
- Ziel von Allgemeinmedizinerinnen und Nephrologinnen: CKD verhindern, erkennen und optimal behandeln
- Screening von Risikopatienten

Erkrankungen mit erhöhtem CKD Risiko

- Arterielle Hypertonie
- Diabetes mellitus
- Herz-Kreislaufkrankungen
- St. n. akuter Nierenschädigung
- CKD in der Familie
- Systemerkrankungen (HIV, SLE, Vaskulitis)
- Behandlung mit nephrotoxischen Medikamenten
- Adipositas
- Höheres Alter

Definition CKD (ist nicht gleich Klassifikation)

- Abnorme Nierenstruktur oder -Funktion (eGFR <60 ml/min/1.73m² oder eine Albuminurie >30mg täglich (entspricht einer Albumin/Kreatinin ratio von 30mg/g oder 3mg/mmol) oder ein abnormes Urinsediment oder Elektrolytstörungen bzw. eine renal tubuläre Azidose oder St. n. Nierentransplantation)
- Dauer von mindestens 3 Monaten
- Mit Implikationen für die Gesundheit (d.h. betagte Patienten mit altersbedingter GFR-Abnahme und einer GFR knapp unter 60 ml/min/1.73m² sollen z.B. nicht als nierenkrank bezeichnet werden)

CKD – Diagnostik

- eGFR nach CKD epi mit Kreatinin und Cystatin C
- Albumin / Kreatinin Ratio im Urin
- Ultraschall, Urinsediment

Klassifikation CKD

CGA: Cause- glomerular function- albuminuria

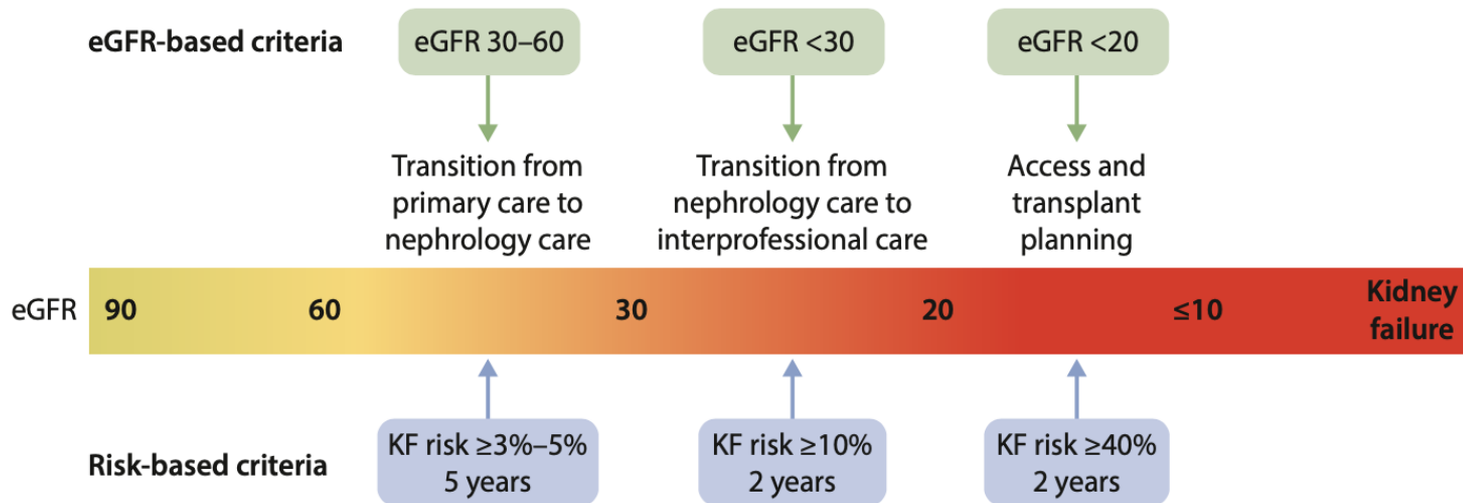
- Cause: 25 % Nierenerkrankung unklarer Aetiologie
Nierenbiopsie? Genetische Testung?
- Glomeruläre Funktion: eGFR mit Kreatinin und wenn vorhanden mit Cystatin C Stadium G1-G5
- Albuminurie als Albumin/Kreatinin ratio $> 30\text{mg/g}$ oder 3mg/mmol Stadium A1-A3

Klassifizierung /Risikostratifizierung der CKD

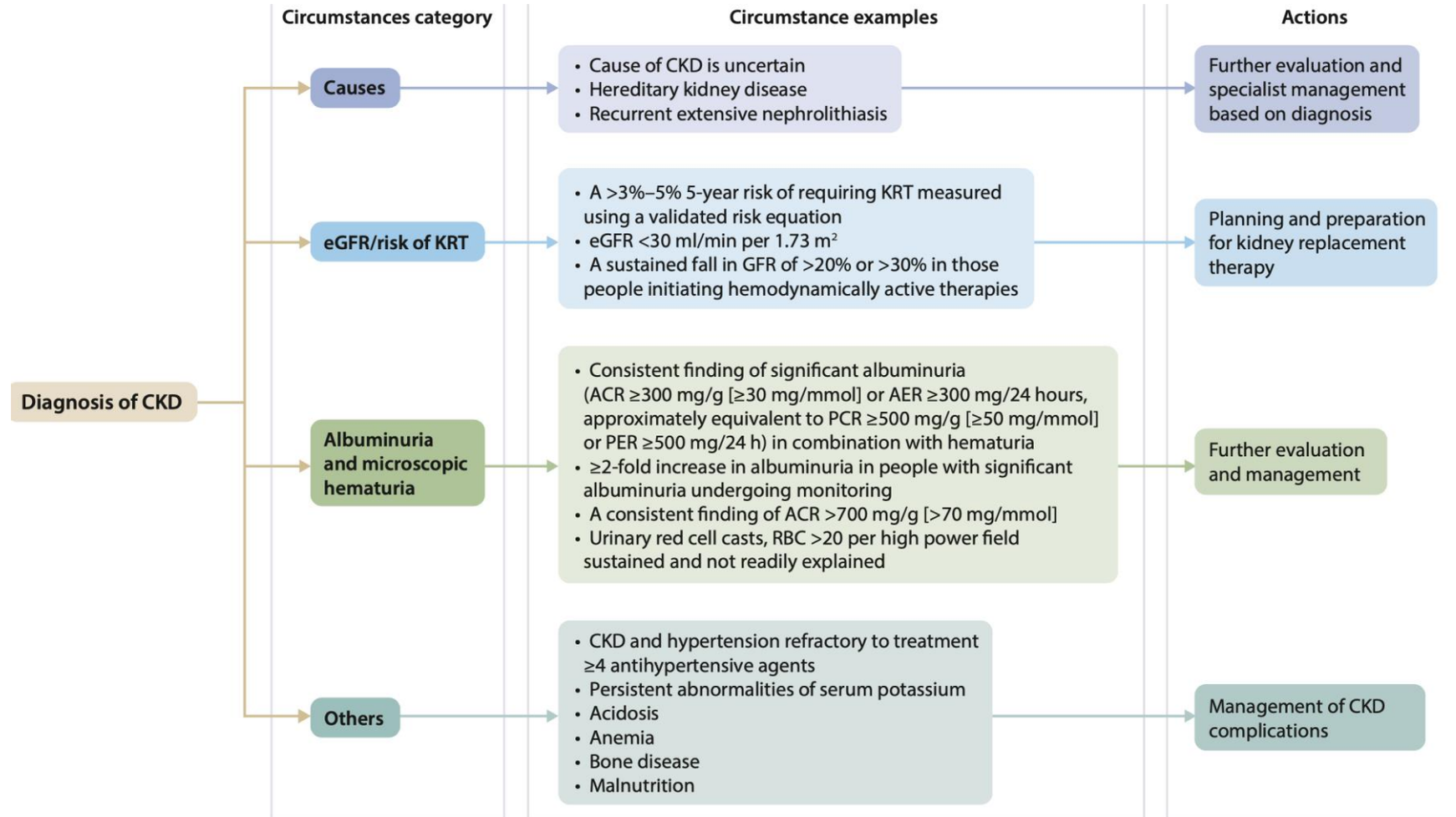
				Albuminurie-Stadium		
				A1	A2	A3
				normal bis leicht erhöht	moderat erhöht	schwer erhöht
				<30mg/Tag <3mg/mmol Kreatinin	30-300 mg/Tag 3-30 mg/mmol Kreatinin	>300 mg/Tag >300 mg/mmol Kreatinin
GFR-Stadium (ml/min/1.73m ²)	G1	normal bis hoch	≥90			
	G2	leicht erniedrigt	60-90			
	G3a	leicht bis moderat erniedrigt	45-60			
	G3b	moderat bis schwer erniedrigt	30-45			
	G4	schwer erniedrigt	15-30			
	G5	Nierenversagen	<15			

Grün: geringes Risiko; gelb: mässiges Risiko; orange: hohes Risiko; rot: sehr hohes Risiko (für terminale Niereninsuffizienz und kardiovaskuläre Komplikationen)

Therapie der CKD



Wann zum Nephrologen

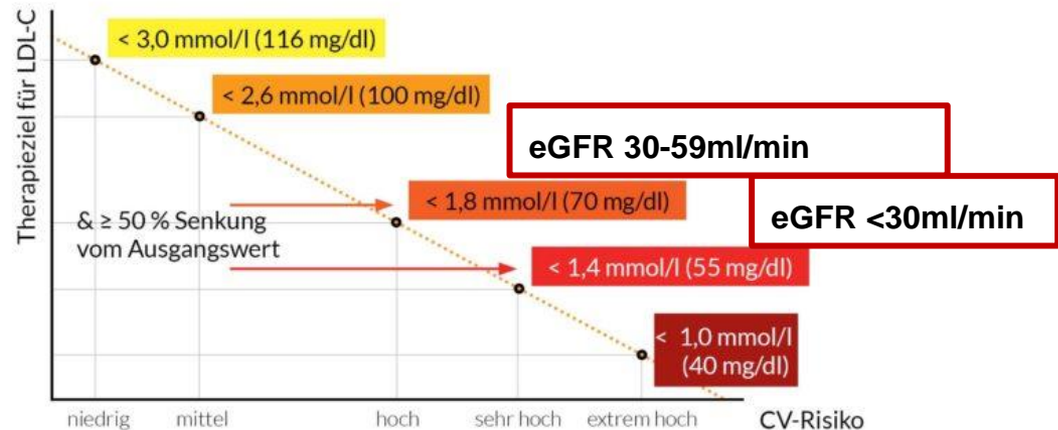


Therapie der CKD - allgemein

- Nikotin stopp, regelmässige körperliche Aktivität, gesunde Ernährung
- Gewichtsnormalisierung bei BMI > 25
- Meidung nephrotoxische Substanzen
- Anpassung Medikamente an Nierenfunktion
- Statin/(Ezetemib)/ PSCK9

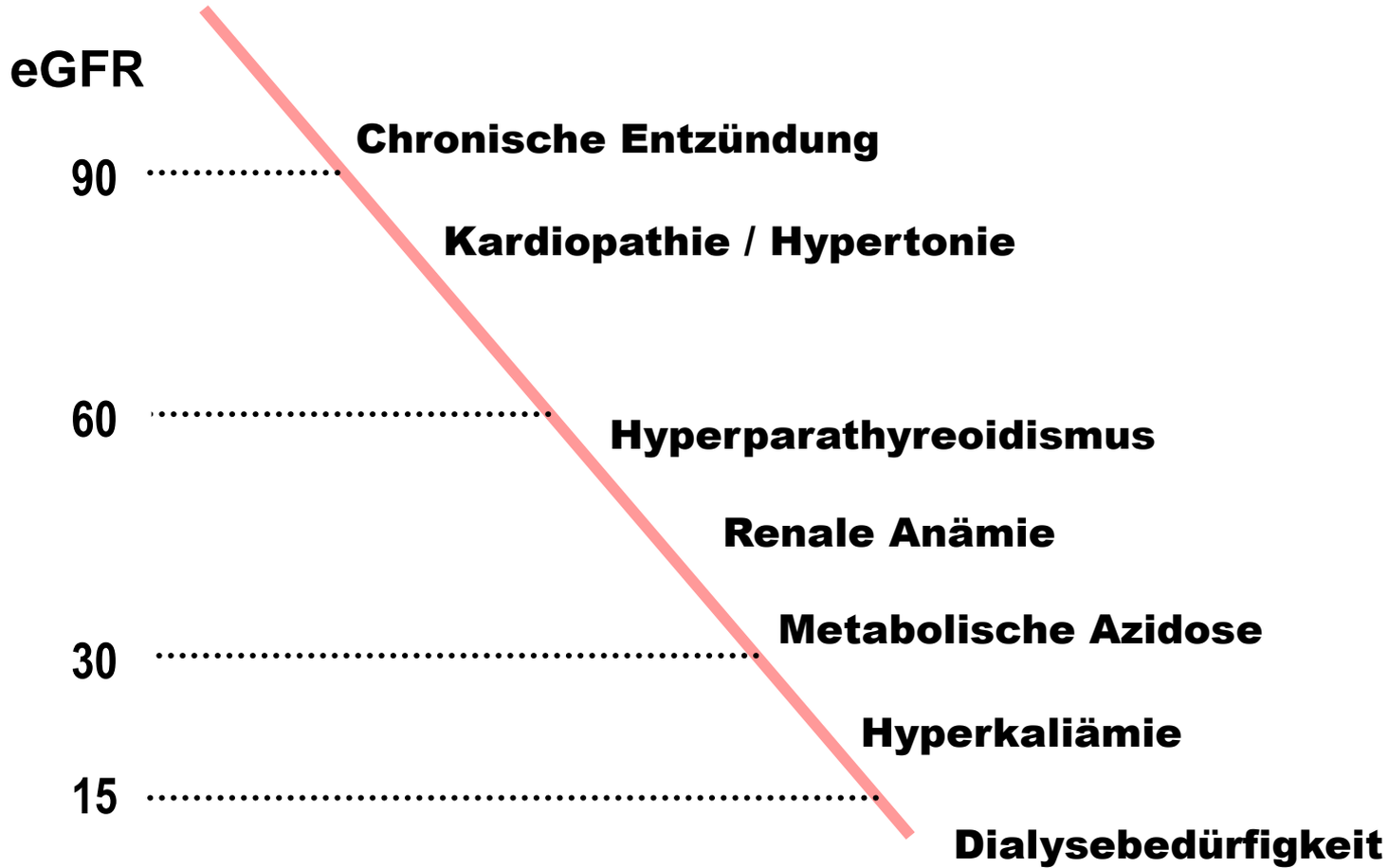
LDL Ziel bei CKD

LDL-Cholesterin-Therapiezielwerte (LDL-C) in verschiedenen Kategorien des kardiovaskulären Gesamtrisikos



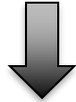
niedrig	<ul style="list-style-type: none"> SCORE < 1 %
mittel:	<ul style="list-style-type: none"> SCORE ≥ 1 % und < 5 % junge Patienten (T1DM < 35 Jahre; T2DM < 50 Jahre) mit DM-Dauer < 10 Jahre ohne andere Risikofaktoren
hoch:	<ul style="list-style-type: none"> SCORE ≥ 5 % und < 10 % deutlich erhöhte Einzelrisikofaktoren, insbesondere TC > 8 mmol/l (310 mg/dl) od. LDL-C < 4,9 mmol/l (190 mg/dl) oder Blutdruck ≥ 180/110mmHg FH ohne andere Hauptrisikofaktoren Moderate CKD (eGFR 30–59 ml/min) DM ohne Endorganschäden, mit DM-Dauer ≥10 Jahre oder andere zusätzliche Risikofaktoren
sehr hoch:	<ul style="list-style-type: none"> ASCVD (klinisch/Bildgebung) SCORE ≥ 10 % FH mit ASCVD oder mit anderem Hauptrisikofaktor Schwere CKD (eGFR < 30 ml/min) DM & Endorganschäden: ≥ 3 Hauptrisikofaktoren; oder früher Beginn einer T1DM von langer Dauer (> 20 Jahre)
extrem hoch:	<ul style="list-style-type: none"> ASCVD mit 2. vaskulärem Ereignis innerhalb von 2 Jahren unter max. verträglicher Statintherapie

CKD Auftreten von Komplikationen

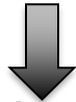


CKD Pathophysiologie

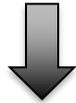
Niere reagiert mit adaptiver Hyperfiltration



Intraglomerulärer Hypertonie

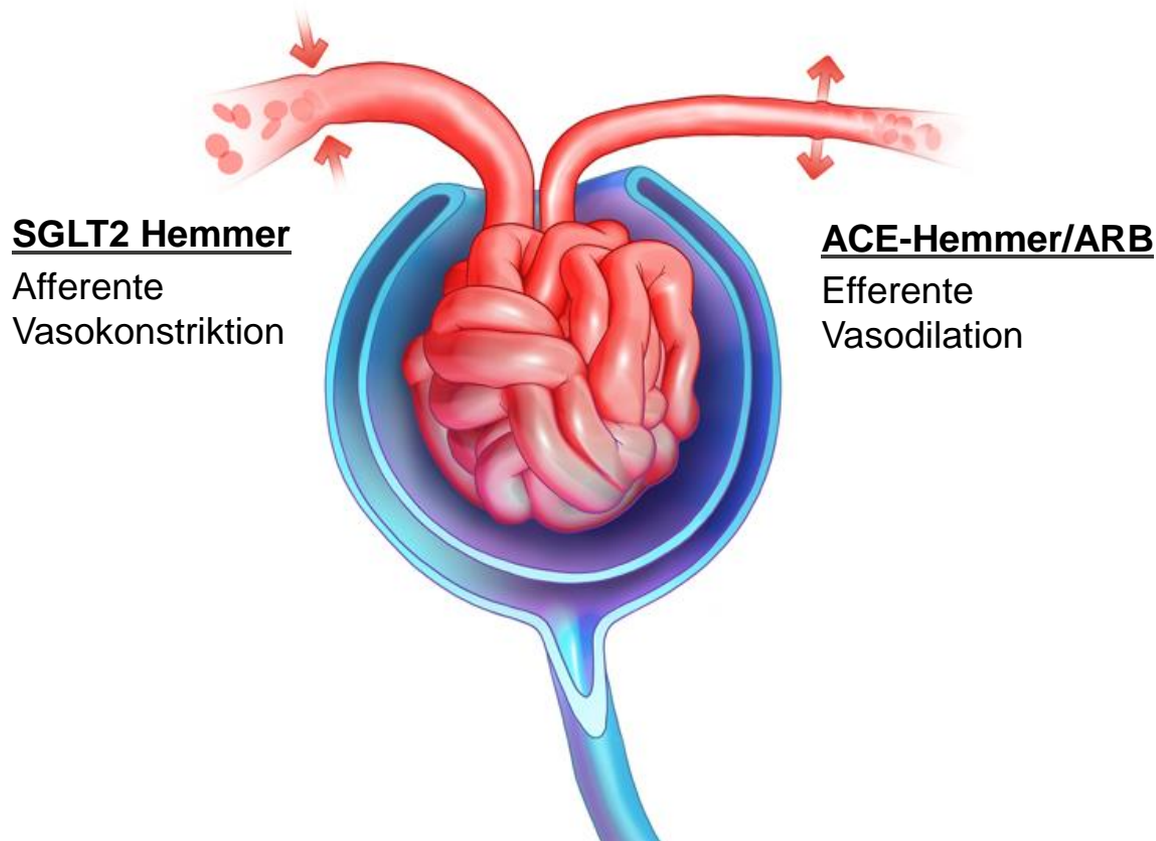


Glomerulärer Hypertrophie



Sekundäre fokal-segmentale Glomerulosklerose

Therapie der CKD – ACE-Hemmer /ARB und SGLT 2 Inhibitor

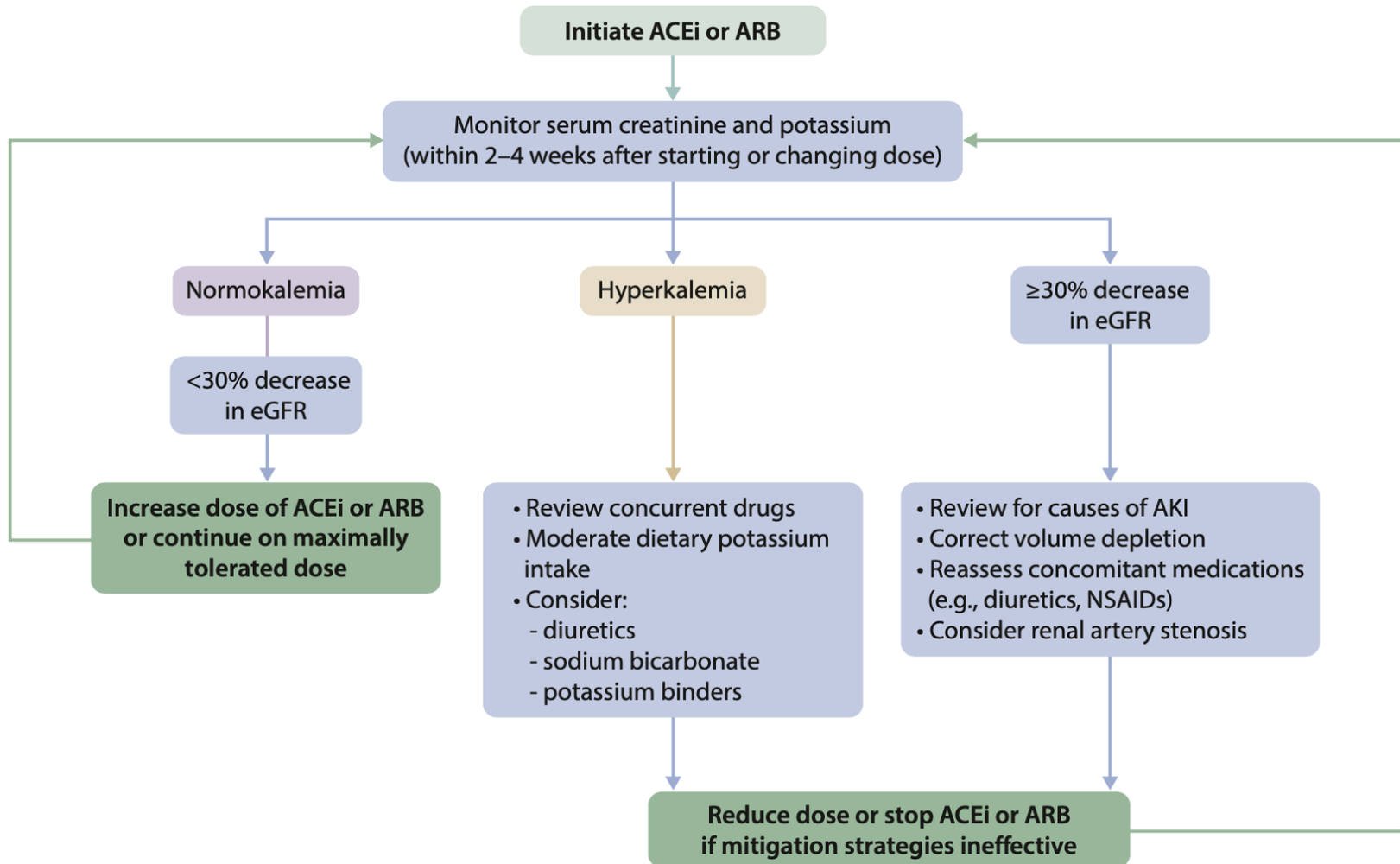


Glomeruläre
Hyperfiltration ↓

Therapie der CKD – Blutdruck

- BD Ziel < 120 mmHg systolisch (sofern toleriert)
- möglichst RAAS Hemmung insbesondere wenn Albuminurie
- eGFR und Kalium Kontrolle nach 2-4 Wochen

Therapie der CKD – Blutdruck Ziel < 120mmHg



Therapie der CKD – SGLT 2 Inhibitor

CKD allein:

- eGFR 25-75ml/min/1,73m² UND Albuminurie \geq 200mg/g (20mg/mmol)

CKD mit Herzinsuffizienz

- eGFR \geq 20ml/min/1,73m² UND Herzinsuffizienz (auch ohne Albuminurie)

CKD und Diabetes Typ 2

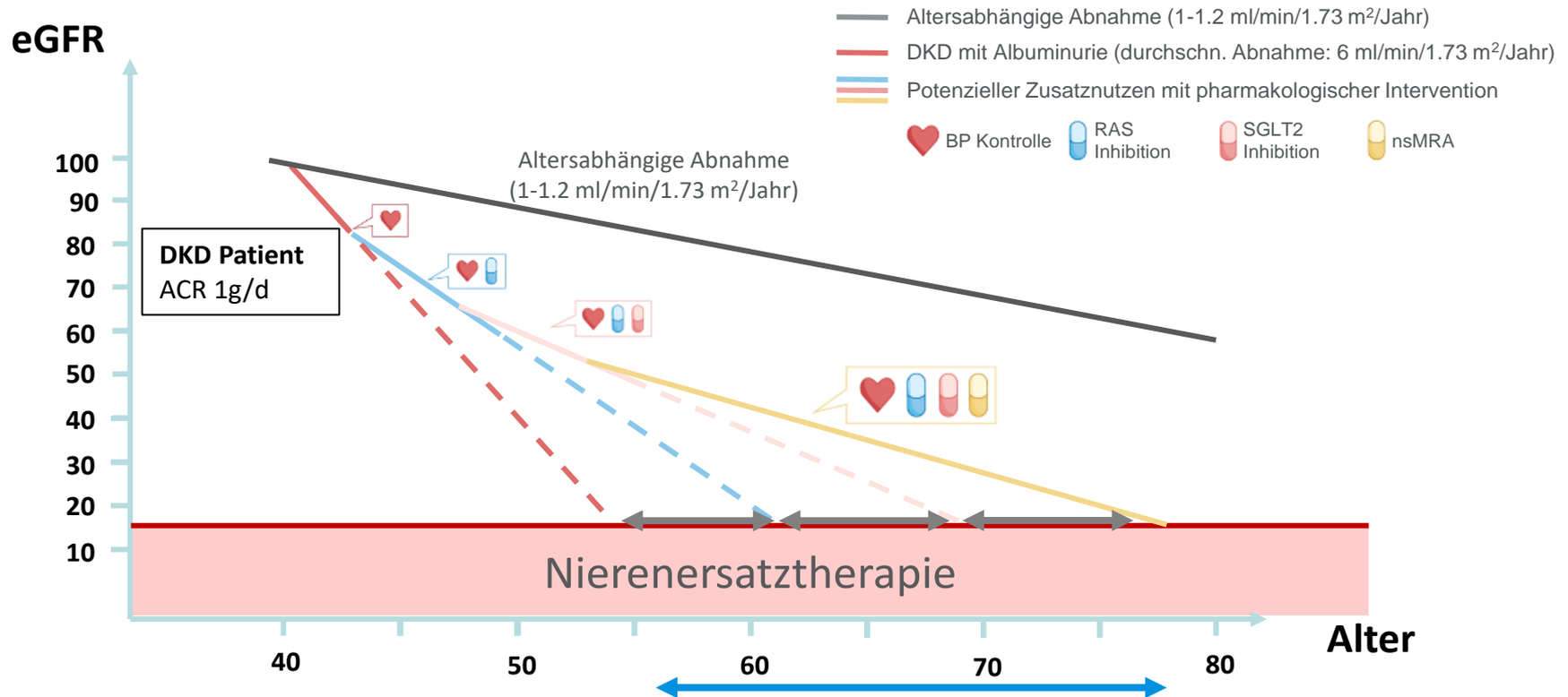
- eGFR \geq 20ml/min/1,73m² UND Diabetes

EMPA – KIDNEY /DAPA CKD

Therapie CKD bei Diabetes mellitus Typ 2

- Optimieren glykämische Kontrolle
- Beginn SGLT 2
- Beginn GLP 1 RA (wenn SGLT 2 und oder Metformin nicht toleriert werden)
- Beginn Finerenon (selektiver Antagonist am Mineralokortikoid Rezeptor), wenn
 - Serumkaliumspiegel ≤ 5 mmol/l
 - eGFR von 25-59 ml/min/1.73m² und einen Albumin-Kreatinin-Quotient im Urin von > 30 mg/g oder
 - eGFR von 25-75 ml/min/1.73m² und einen Albumin-Kreatinin-Quotient im Urin von > 300 mg/g
 - Vorbehandlung mit einer maximal verträglichen zugelassenen Dosis eines Angiotensin-Converting-Enzyme-Hemmers oder eines Angiotensinrezeptorblockers
 - In Kombination mit SGLT2-Inhibitoren nur bei Patienten mit eGFR von 25-59 ml/min/1.73m² und einen Albumin-Kreatinin-Quotient im Urin von > 300 mg/g

Aktuelles Konzept der Progressionsverlangsamung



ACR: Albumin-Kreatinin-Quotient; BP: Blutdruck; DKD: Diabetische Nierenerkrankung; nsMRA: nicht-steroidaler Mineralokortikoid Rezeptor Antagonist; RAAS: Renin-Angiotensin System; SGLT2: Natrium-Glucose-Co-Transporter 2

Modifiziert nach Fioretto P, Pontremoli A. Nature Reviews Nephrol 2022; 18: 78-79



CKD is classified based on:

- **Cause (C)**
- **GFR (G)**
- **Albuminuria (A)**

				Albuminuria categories		
				Description and range		
				A1	A2	A3
				Normal to mildly increased	Moderately increased	Severely increased
				<30 mg/g <3 mg/mmol	30–299 mg/g 3–29 mg/mmol	≥300 mg/g ≥30 mg/mmol
GFR categories (ml/min/1.73 m ²) Description and range	G1	Normal or high	≥90	Screen 1	Treat 1	Treat 3
	G2	Mildly decreased	60–89	Screen 1	Treat 1	Treat 3
	G3a	Mildly to moderately decreased	45–59	Treat 1	Treat 2	Treat 3
	G3b	Moderately to severely decreased	30–44	Treat 2	Treat 3	Treat 3
	G4	Severely decreased	15–29	Treat* 3	Treat* 3	Treat 4+
	G5	Kidney failure	<15	Treat 4+	Treat 4+	Treat 4+

 Low risk (if no other markers of kidney disease, no CKD)

 High risk

 Moderately increased risk

 Very high risk

Zusammenfassung

- Bei Gefäßkrankheiten an CKD denken
- eGFR mit Kreatinin/Cystatin C UND Albuminurie
- Beginnen Sie mit ACE-Hemmer oder Angiotensinantagonist
- Behandeln Sie RASI- SGLT2- GLP1- Finerenon

Finerenon - Limitatio

Kassenzulässig seit dem 01.06.2023

Albuminurie-Kategorien
(ACR, Albumin/Kreatinin)

CKD Klassifikation (KDIGO 2012)		Albuminurie-Kategorien (ACR, Albumin/Kreatinin)		
		A1 Normal to mildly increased < 30 mg/g < 3 mg/mmol	A2 Moderately increased 30-300 mg/g 3-30 mg/mmol	A3 Severely increased > 300 mg/g > 30 mg/mmol
GFR-Kategorien (ml/min/1.73 m ²)	G1 ≥ 90			
	G2 60-89			
	G3a 45-60		Scope of Kerendia® according to limitation	
	G3b 30-44			
	G4 15-29			

Schraffierter Bereich: in Kombination mit SGLT2-Inhibitoren. Adaptiert nach KDIGO 2012.

Spezialitätenliste, www.spezialitaetenliste.ch

Kerendia® wird vergütet zur Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit T2D.

Kriterien für die Therapieeinleitung:

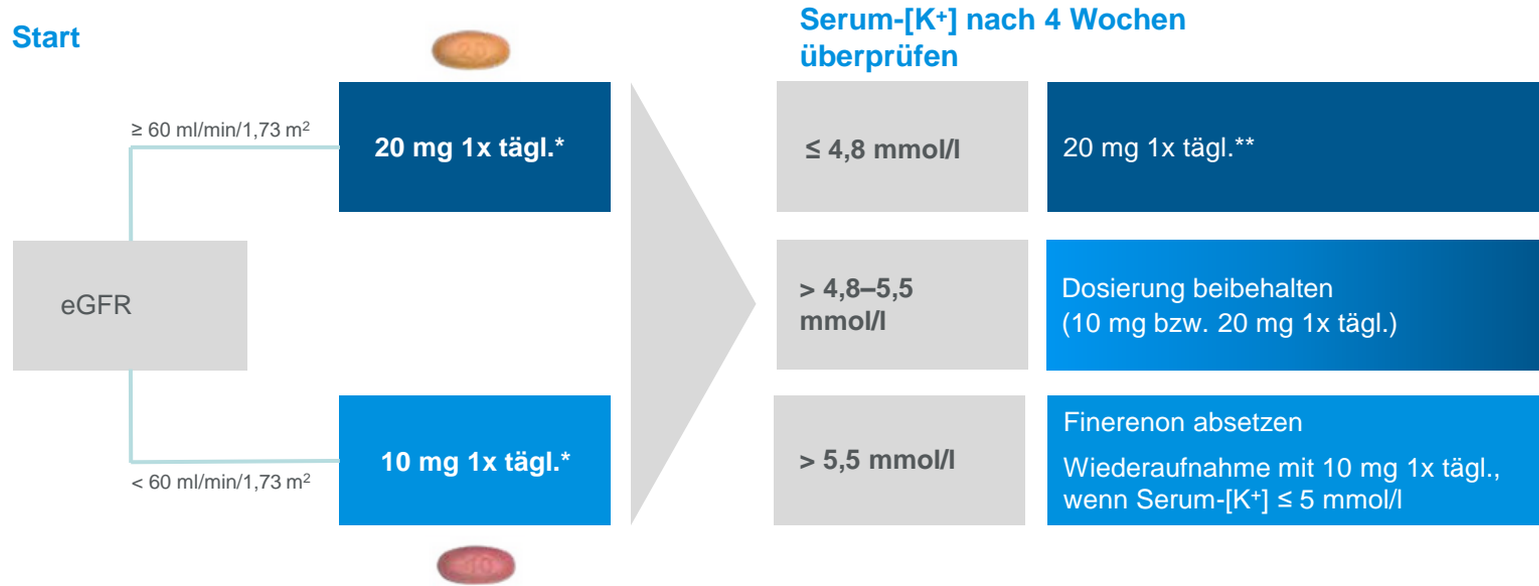
- Serumkaliumspiegel ≤ 5 mmol/l
- Vorbehandlung mit einer maximal verträglichen zugelassenen Dosis eines ACE-Hemmers oder eines ARBs
- Chronische Nierenerkrankung:
 - a) eGFR von 25-59 ml/min/1.73 m² und ACR im Urin von > 30 mg/g (> 3 mg/mmol, also A2 und A3)
 - oder
 - b) eGFR von 60-75 ml/min/1.73 m² und ACR im Urin von > 300 mg/g (> 30 mg/mmol, also A3)

Finerenon kann unabhängig von SGLT2-i eingesetzt werden.

- In Kombination mit SGLT2-Inhibitoren nur bei Patienten mit eGFR von 25-59 ml/min/1.73 m² und ACR im Urin von > 300 mg/g (> 30 mg/mmol, A3, schraffierter Bereich)

Dosierung von Finerenon

Therapieeinleitung und Erhaltungstherapie sind abhängig von eGFR und Serum-[K⁺]¹



Finerenon zusätzlich zur Standardtherapie.¹

Wenn Serum-[K⁺] >5 mmol/l beträgt, wird eine Behandlung mit Finerenon nicht empfohlen.¹

* Finerenon Startdosis bei Patienten, die mit einem moderaten CYP3A4 Hemmer (z. B. Verapamil) behandelt werden: 10 mg 1x tägl.

** Bei Patienten, die mit einer Startdosis von 10 mg 1x tägl. behandelt werden. Dosis nur auf 20 mg 1x tägl. erhöhen, wenn die eGFR gegenüber der letzten Messung nicht um mehr als 30 % zurückgegangen ist.
eGFR, geschätzte glomeruläre Filtrationsrate; [K⁺], Kaliumkonzentration



**Zentrum für Nephrologie und Dialyse
Klinik Hirslanden Zürich
044 387 96 88, nephrologie.hirslanden@hirslanden.ch**

