Freitag Die Ost-West-Wochenzeitung

3. DEZEMBER 2004

HERAUSGEGEBEN VON GÜNTER GAUS[†], CHRISTOPH HEIN, GERBURG TREUSCH-DIETER, WOLFGANG ULLMANN[†]

18

WISSENSCHAFT

3. Dezember 2004 Freitag 50

Torsten Engelbrecht

Risiken und Todesfälle eingeschlossen

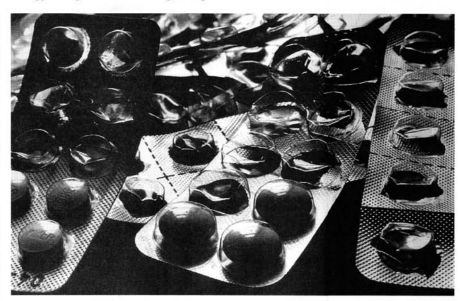
KILLER NUMMER EINS 🔳 In den USA sterben jährlich knapp 800.000 Patienten durch feblerhaftes ärztliches Handeln, schätzen Experten. Doch verlässliche Daten als Voraussetzung für ein gezieltes Fehlermanagement gibt es weder dort noch hier zu Lande

harma-Gigant Pfizer bekennt sich schuldig und will 430 Millionen Dollar Strafe wegen früherer Marketingmethoden zum Schmerzmittel
Neurontin zahlen. TAP Pharmaceuticals
wurde 2001 wegen unlauterer MarketingAktivitäten sogar zu einer Zahlung von 875
Millionen Dollar verurteilt. Und eine ähnli-Millionen Dollar verurteilt. Und eine anni-che Strafe droht, jetzt dem Pharma-Konzern Schering-Plough, der von Staatsanwälten be-schuldigt wird, Ärzten beträchtliche Geld-summen für die Verordnung seines Hepati-tis-C-Mittels Intron A zugesteckt zu haben. Während die Medizin-Industrie also offenbar kaum etwas unversucht lässt, ihre Pro-dukte am Markt durchzusetzen, gibt es über die Folgen ihres Handelns praktisch keine Daten - weder in den USA noch hier zu Lan-

Sinnvolle Unterlassungs-Therapien

Dabei kommt eine aktuelle Studie zu dem wenig erquicklichen Ergebnis, dass das US-Gesundheitssystem jährlich knapp 800.000 »iatrogene«, also durch ärztliches Handeln verursachte Todesfälle aufweist und damit mehr als die »Number one Killer« Herz-krankheiten (700.000 Tote) und Krebs (550.000). »Auf zehn Jahre hochgerechnet«, so Gary Null, Präsident des New Yorker Nu-rition Institute of America und einer der Vertrition Institute of America und einer der Ver-fasser der Studie Death by Medicine, »hieße fasser der Studie Death by Medicine, »hieße das, dass in den USA mehr i atrogene Todesopfer zu verzeichnen sind, als dieses Land in all seinen Kriegen an Menschenleben verlor. Mit jährlich 16,4 Millionen sogar um das 20-Fache höher als die Todesfälle liegt die Zahl unnötiger »Medical Events« wie einfache medizinische oder chirurgische Behandlungen oder Krankenhausaufenthalte. Insgesamt werteten Null und Kollegen rund 150 von Fachleuten überprüfte (»peer reviewed») Fachleuten überprüfte (*peer reviewed*) Journale wie *Lancet* und staatliche Gesund-heitsstatistiken aus.

»Jede Krankenhausaufnahme ist per se ein »Jede Krankenhausautnahme ist per se ein Risiko – man tut es aber meist nicht ohne Grund«, bemerkt Peter Sawicki, Präsident des von der Bundesregierung neu geschaffe-nen Instituts für Qualität und Wirtschaft-lichkeit im Gesundheitswesen. »Führt man etwa eine Cumarin-Anticoagulation (Be-handlung zur Gerinnungshemmung des Blutes – d. Red.) bei Herzkranken mit Vor-hofflimmern durch, wird etwa einer von 100 pro Jahr teils auch durch Therapiefehler eine Blutung erleiden; tut man hingegen medizinisch gar nichts, erleidet einer von zehn einen Schlaganfall. Ist es also ein Fehler, diese The-



rapie nicht durchzuführen, auch wenn dies

rapie nicht durchzuführen, auch wenn dies bei einem von 100 eine schwere Komplikation zur Folge hat?» Medizinische Fehler, so Sawicki, gehörten wie Unfalle im Straßenserkehr dazu. Qualitätsmanagement sei daher auch immer Fehlermanagement.
Doch nur ein System, das seine Fehlschläge regelmäßig und genau erfasst, kann Verbesserungsmaßnahmen ergreifen – wie beim Straßenverkehr. Und in der Wirtschaft sind Ist-Daten ohnehin Handlungsvoraussetzung. Zumal die USA in den sechziger Jahren noch rund acht Milliarden Dollar für das Genoch von 100 met 200 me noch rund acht Milliarden Dollar für das Genoch rund acht Milliarden Dollar für das Ge-sundheitswesen ausgaben. Pro Jahr wohlge-merkt. Heute sind es mehr als vier Milliarden Dollar – pro Tag. » Die USA sollten eigentlich das beste Medizinsystem der Welt haben mit immer weniger Menschen, die unter Krank-heiten leiden, und ein exzellentes System der Krankheitsprävention, das allenfalls minima-len Schaden verursacht«, so Null. »Doch die Wirklichkeit zeigt genau das entgegengesetz-te Bild.« Eine wesentliche Ursache sei, dass der hoch technologisierte Medizinbetrieb, der mit Apparaten und Pillen glaubt Wunderwaffen in der Hand zu haben, fundamentale Einflussfaktoren auf die Gesundheit wie etwa Stress oder stark denaturierte Nah-rungsmittel vernachlässigt. Und es gibt über-haupt keine Daten über iatrogene Todesfälle

haupt keine Daten über iatrogene Todesfälle und Verletzungen.

Davon abgesehen ist die Wahrscheinlich-keits-Kalkulation des Cumarin-Beispiels nicht auf alle Patienten-Gruppen und Be-handlungsmethoden übertragbar. So kommt eine im Frühjahr im Canadian Medical Asso-ciation Journal publisierte Untersuchung zum Ergebnis, dass 23 Prozent aller Patienten nach ihrer Entlassung aus dem Hospital ei-nen durch die medizinische Versorgung (und in der Mehrzahl durch falsche Medikamen-tierung) verursachten Schaden erlitten. Einitierung) verursachten Schaden erlitten. Eini-ge starben sogar. Infolge der unzähligen Falschdiagnosen, etwa wenn ein PSA-Test zur Bestimmung von Prostata-Krebs ein po-sitives, aber nicht korrektes – ein so genann-tes falsch-positives – Ergebnis auswirft, er-kranken weitere Patienten, weil sie entweder ganz falsch behandelt werden oder weil die Behandlung selbst Risiken birgt.

Bereits Anfang der neunziger Jahre erschien im New England Journal of Medicine eine der umfangreichsten Studien zum Thema, durchgeführt von der Harvard University. Fazit: Das Ausmaß an Verletzungen, die durch das Medizinmanagement bei Patienten verursacht werden, ist beträchtlich, und viele Verwundungen sind die Folge minderwertiger Behandlungen. Kalkuliert werden rund eine Million iatrogene Schadens- und an die 100.000 Todesfälle. Was auf Deutschland übertragen hieße: 300.000 Geschädigte und 30.000 Sterbefälle. Dramatische Zahlen, wen auch geringere als Death by Medicine auswirft. Doch dieses liefert ein sehr viel umfassenderes Bild. fassenderes Bild.

Außerdem scheint sich die Situation ver-schärft zu haben. So wird Richard Besser von der US-Seuchenbehörde mit den Worten zitiert schon Mitte der neunziger seien gegen virale Infektionen Jahr für Jahr unnötiger-weise 20 Millionen Antibiotika verschrieben worlen – 2003 dann bereits Zigmillionen. Lau Null habe man auch sehr vorsichtig kal-kuliert. »Die meisten iatrogenen Statistiken

basieren auf Krankenhaus-Daten. Doch heutzutage sind auch ambulante Kliniken, Reha-Zentren, häusliche Versorgung und Privatpraxen immanenter Teil des Gesund-heitssystems.« Und nach Aussage von Jerry Phillips, leitender Beamter bei der Food and Drug Administration (FDA), stellen »in dem weiten Gebiet der Nebenwirkungen von Me-dikamenten die jährlich berichteten 250.000 Fälle wohl nur fünf Prozent der tatsächlichen

Fehlende Meldepflicht

Überhaupt sind viele Daten mit Vorsicht zu genießen. So fand eine 2003 in *Academic Me-*dicine publizierte Arbeit heraus, dass die Hälfte der medizinischen Fakultäten, die bei klinischen Versuchen in den Bewertungsgremien sitzen, zugleich als Berater für pharma-zeutische Firmen tätig sind. »Was Potenzial für Interessenkonflikte birgt«, so das Fazit. Das aktuelle Buch The Great Betrayal: Fraud Das aktuelle Buch I ne Great Betrayat: Fraud in Science des renommierten Wissenschafts-Historikers Horace Judson kommt zu dem Schluss, dass »die Forschung durchsetzt ist mit Betruge, das zwangsläufige Produkt einer Wissenschafts-Kultur, die beherrscht werde vom Kampf um Ruhm und Forschungsgelder. Vor allem aber sei ein Großteil des Eesenbung sof Beschkungswichten wird. der Forschung auf Produktentwicklung aus-gerichtet – was ein Heidengeld gerade auch für einzelne Wissenschaftler verheiße. Diese wollten uns zwar glauben machen, so Judson, dass Betrug nur vereinzelt vorkomme, doch gehe es ihnen dabei allein darum, ihre ins Exorbitante gestiegenen Budgets zu schüt-

»Judson malt ein düsteres Bild, doch wir werden wohl noch weit dunklere Tage erle-ben, wenn Beweis und Profit unauflösbar ben, wenn Beweis und Profit unauflösbar vermengt werden«, meint Michael McCarthy in seiner Rezension im Lancet. Pharma-kologie-Professor Peter Schönhöfer bestätigt: «Vorzüge von Produkten spiegelt das Pharmamarketing unter anderem durch Datenfälschungen bei Studien oder das Anheuern von Meinungsbildnern als Mietmäuler bei Kongressen und Fortbildung vor. Engagement zum Schutz von Betroffenen durch iatrogene Schädigungen stehen nicht zur Debatte. Deshalb muss eine gesetzliche Grundiatrogene Schadigungen stehen nicht zur De-batte. Deshalb muss eine gesetzliche Grund-lage für die Meldung von iatrogenen Schäden und eine Infrastruktur zu deren Sammlung und Auswertung geschaffen werden.« Zuständig hierfür ist das Bundesministeri-um für Gesundheit, das lediglich meint, es wäre »zu überlegen, ob etwa ein Behand-lungsfehler, Begisters, sinvalle sie Kain An-

lungsfehler-Register« sinnvoll sei. Keine An-gaben machte es, ob und wann dies umge-setzt werden könnte. Sawicki, dessen Institut vom Gesetzgeber beauftragt ist, die Bevölkevom Gesetzgeber beauftragt ist, die Bevölkerung über sinnvolle Diagnosen und Therapien aufzuklären, äußert sich konkreter: "Wir haben in der Medizin keine gute Fehlermanagementkultur. Doch Daten zur Ergebnisqualität sind besonders wichtig, und wir brauchen dazu valide Informationen. Wir werden eine Bestandsaufnahme machen, doch der Widerstand bestimmter Interessenten. gruppen, den es zu überwinden gilt, ist sehr groß.«