

# Leitlinien der Deutschen Gesellschaft für Urologie (DGU) und des Berufsverbands der Deutschen Urologen (BDU)

AWMF-Leitlinien-Register

Nr. 043/034

Entwicklungsstufe:

<u>2e</u>

# Diagnostik und Differenzialdiagnostik des benignen Prostatasyndroms (BPS)

- Diagnostic and differential diagnosis of benign prostate syndrome (BPS) -

# Vorwort

Der Arbeitskreis "Benigne Prostatahyperplasie" hat für die Deutsche Gesellschaft für Urologie (DGU) und den Berufsverband der Deutschen Urologen (BDU) in ihrer Neufassung der "Leitlinien zur Diagnostik des benignen Prostatasyndroms" die verschiederen diagnostischen Methoden einer genauen Prüfung und Bewertung unterzogen. Die Neufassung der Leitlinien soll dem Arzt, der bei Männern in der 2. Lebenshälfte (Alter >40 Jahre) Symptome des unteren Harntraktes (LUTS), eine Prostatavergrößerung und/oder eine Blasenauslassobstruktion abklärt, "evidenz"basierte Diagnostikempfehlungen geben. Hierzu ist nicht und die alleinige Diagnostik des benignen Prostatasyndroms (BPS) erforderlich, sondern auch eine differenzialdiagnostische Abgrenzung von anderen Erkrankungen notwendig, die ebenfalls LUTS verursachen können. Die neuen Leitlinien der DGU und des BDU liefern somit praxtsomentierte Empfehlungen auch zur Differenzialdiagnostik von LUTS. Die Empfehlungen sollen für Arte aller Fachrichtungen gelten. Die Diagnostik hat auch die Aufgabe, eine zielgerichtete Therapie des BPS unter Berücksichtigung der Blasenauslassobstruktion und von Progressionsfaktoren und ermöglichen, um die Lebensqualität des Patienten so schnell wie möglich wiederherzustellen krankheitsbezogene Komplikationen zu verhindern, Behandlungsmorbidität zu vermeiden und somit die Ressourcen des Gesundheitssystems effektiv einzusetzen.

Die vorliegenden Leitlinien stellen ein Update der im Jahr 2003 publizierten Leitlinien dar. Grundlage dieser Leitlinienneufassung war eine nicht strukturierte Literaturrecherche in der Medline-/PubMed-Datenbank der Jahre Januar 2002 bis April 2007, die durch Handrecherchen von Übersichtsartikeln, aktuellen Abstracts und bereits publizierten Leitlinien ergänzt wurde. Alle veröffentlichten Studien wurden nach ihrer Qualität bewertet, für die die Artike wurden nach dem vom "US Department of Health and Human Services (1992)" veröffentlichen Schema bewertet (s. Appendix). Der vorhandene Evidenzgrad wurde für die diagnostischen Verfahren angegeben.

"Leitlinien der Deutschen Urologen zur Diagnostik und Differentialdiagnostik des BPS" wurde von Experten der Fächer Urologie und klinische Pharmakologie verfasst sowie von den Leitlinienkommissionen der DGU und des BDU unabhängig und extern begutachtet. Alle beteiligten Mitglieder des Arbeitskreises "Benigne Prostatahyperplasie" (BPH), der DGU und des BDU haben unabhängig von finanziellen Interessen diese Neufassung der Leitlinien vorgenommen. Die Leitlinien sind ebenfalls für alle Ärzte und interessierte Patienten auf der Homepage der AWMF veröffentlicht (http://www.awmf-leitlinien.de). Eine Neubewertung der "Evidenz" zur Diagnostik des BPS ist im Jahr 2011 geplant.

# 1. Terminologie

Der Symptomenkomplex der "BPH" (ICD10-Kodierung N40) umfasst nach früherer Terminologie sowohl irritative als auch obstruktive Komponenten, die in unterschiedlicher Ausprägung vorliegen können und heute als Symptome der Speicher- und Entleerungsphase bezeichnet werden [3, 4, 6]. Das Prostatavolumen erklärt

jedoch nur einen Teil des Symptomenkomplexes. Es besteht nur eine geringe Relation zwischen dem Prostatavolumen, Grad der Obstruktion und Ausmaß der Beschwerden. Patienten mit kleinem Prostatavolumen können in höchst unterschiedlichem Maß sowohl unter Speicher- als auch unter Entleerungssymptomen leiden. Umgekehrt können auch Männer mit einer großen Prostata beschwerdefrei bleiben [43].

Die Abkürzung "BPH" wird oft, aber fälschlich als Synonym für Blasenfunktionsstörungen des Mannes verwendet. Der Terminus "benigne Prostatahyperplasie - BPH" bezeichnet ausschließlich eine histologische Diagnose. Der Patient klagt aber nicht über eine BPH oder eine vergrößerte Prostata, sondern über Symptome des unteren Harntraktes, die international als "LUTS" (Lower Urinary Tract Symptoms) bezeichnet werden. LUTS können entsprechend ihrer Ausprägung und der Empfindsamkeit des Patienten in wechselndem Maße zur Beeinträchtigung der Lebensqualität und damit zu Leidensdruck führen. Da LUTS viele Ursachen haben können und letztlich das im ICD10 mit N40 bezeichnete Krankheitsbild eine Ausschlussdiagnose ist, wird international von "LUTS suggestive of BPH" gesprochen. Als Ersatz für diesen unscharf definierten Begriff und für die bisherige klinische Diagnose "BPH" wurde in Deutschland der Terminus "Benignes Prostatasyndrom" (BPS) eingeführt. Dieser Terminus wird der pathophysiologisch sehr variablen Relation zwischen Symptomatik (LUTS), Prostatavergrößerung ("benign prostatic enlargement", BPE) und Blasenauslassobstruktion ("bladder outlet obstruction", BOO bzw. "benign prostatic obstruction", BPE) ener gerecht (Tabelle 1, Abbildung 1) [3, 4, 6].

Die Terminologie grenzt das BPS ab vom symptombeschreibenden Begriff LUTS, von der Weigrößerung der Prostata (BPE) und vom pathophysiologischen Begriff der Blasenauslassobstruktion (BQC) bzw. der auf dem Boden einer BPE beruhenden benignen Prostataobstruktion (BPO). LUTS, die Teil des BPS sind, werden auch beim Syndrom der überaktiven Blase ("overactive bladder - OAB") beschrieben Die Dagnose einer OAB schließt aber das Vorhandensein erkennbarer lokaler Pathologien wie BPH, BPE oder BOO aus [6].

BPS	Benignes Prostata-Syndrom
LUTS	Lower Urinary Tract Symptoms (Symptome des unteren Flacetraktes)
ВРН	Histologische Definition
BPE	Benign Prostatic Enlargement (benigne Prostatavergrößerung)
воо	Bladder Outlet Obstruction (Blasenauslassopstruktion)
вро	Benign Prostatic Obstruction (benigte Prostataobstruktion), durch BPE verursachte BOO

Tab. 1: Terminologie des benignen Prostatasyndroms und assoziierter Symptome/Diagnosen [3, 4, 6]

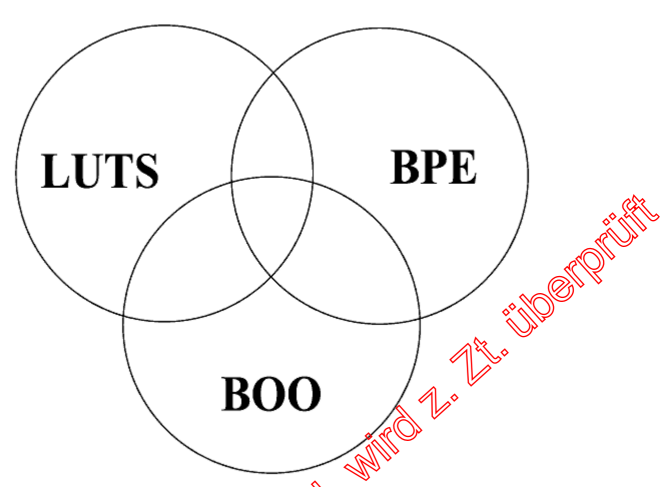


Abbildung 1: Schematische Darstellung des BPS, das aus einer variablen Relation von LUTS, BPE und BOO besteht

Die Terminologie grenzt das BPS ab vom symptombeschreibenden Begriff LUTS, von der Vergrößerung der Prostata (BPE) und vom pathophysiologischen Begriff der Blasenauslassobstruktion (BOO) bzw. der auf dem Boden einer BPE beruhenden benignen Prostataobstruktion (BPO). LUTS, die Teil des BPS sind, werden auch beim Syndrom der überaktiven Blase ("overactive bladder", OAB) beschrieben. Die Diagnose einer OAB schließt aber das Vorhandensein (prostataobstruktion) wie BPH, BPE oder BOO aus [6].

# 2. Epidemiologie un ratürlicher Verlauf

Basierend auf der Zahler Betroffenen und der Kosten für Diagnostik und Therapie ist das BPS eine Volkskrankheit Zahler che internationale Studien haben über die Prävalenz von LUTS in den betreffenden Ländern beriehtet Teilweise variieren die Prävalenzen erheblich; dies wird mit unterschiedlichen Definitionen, unterschiedlicher Kulturkreisen, unterschiedlicher Infrastruktur (Zugang zum Gesundheitssystem) u. a. begründer [19, 20, 51].

The Deutschland leben zur Zeit ca. 12 Mio. Männer im Alter von >50 Jahren. Eine repräsentative Untersuchung dieser Männer (Herner-LUTS-Studie) hat gezeigt, dass 40,5% an behandlungsbedürftigen LUTS leiden JPSS>7), 26,9% eine vergrößerte Prostata (Prostatavolumen >25 ml) haben und bei 17,3% der maximale Harnstrahl (Q<sub>max</sub><10 ml/s) auf eine BOO hindeutet. Sowohl die Häufigkeit von LUTS, Zunahme des Prostatavolumens und Harnstrahlabschwächung sind alterskorreliert. Die Herner-LUTS-Studie hat ferner gezeigt, dass etwa 60% der Männer mit mittelschwerer Symptomatik und >90% mit schwerer Symptomatik einen deutlichen Leidensdruck verspüren [20].

Obwohl im Einzelfall die Entwicklung eines BPS nicht sicher vorhersagbar ist, verläuft das BPS chronisch progredient [34, 51]. Diese Progression zeigt sich als Zunahme der LUTS oder im Auftreten von Komplikationen (z. B. Harnverhalt oder rezidivierende HWI). Die wichtigsten Risikofaktoren für eine Progression sind neben dem Alter die Symptomenintensität, das Prostatavolumen (bzw. das Serum-PSA), die maximale Harnflussrate sowie die Restharnmenge [11, 35, 40, 50, 51, 52, 66, 72]. Validierte Algorithmen zur Quantifizierung des Progressionsrisikos bestehen jedoch noch nicht.

# 3. Diagnostik

Die Diagnostik sollte 3 Fragen klären:

- o Sind die Beschwerden des Patienten dem BPS zuzuordnen?
- o Was ist das Ausmaß der Beschwerden und besteht Behandlungsbedarf?
- o Welches Therapieverfahren ist am besten geeignet?

## 3.1 Basisdiagnostik

Diese Untersuchungen sollten bei allen Patienten mit Verdacht auf ein BPS durchgeführt werden. Zur Basisdiagnostik zählen:

- 1. Anamnese, einschließlich einer genauen Medikamentenanamnese,
- 2. Quantifizierung von Symptomen und Leidensdruck/Lebensqualität (z. B. IPSS),
- 3. körperliche Untersuchung mit digitorektaler Untersuchung (DRU),
- Urinstatus (Stix/Mikroskopie),
   PSA,
- 6. Uroflowmetrie,
- 7. Sonographie von Blase (inklusive Restharnbestimmung) und Prostata (vorzugsweise PRUS)
- 8. Beurteilung des oberen Harntraktes (Sonographie der Nieren/Serumkreatinin).

#### 3.1.1 Anamnese

- Allgemeine Anamnese und Miktionsanamnese unter besonderer Brücksichtigung von Makrohämaturie,
   Harnweginfektionen (HWI), Diabetes, Herzinsuffizienz und neurologischen Erkrankungen [10, 11, 45, 51,
- Voroperationen,
- o Medikamentenanamnese: Während u. a. Anticholinergika, Esychopharmaka und Anti-Parkinson-Mittel eine Detrusorhypokontraktilität bewirken können, stergen Cholinergika die Kontraktilität des Detrusors. Eine Verminderung des urethralen Widerstande entsteht u. a. bei Gabe von α-Blockern, eine Erhöhung bei Gabe von α-Adrenergika oder Antidepressiva (28, 40].

#### 3.1.2 Quantifizierung von Symptomen und Leidensdruck/Lebensqualität

Viele unterschiedliche Instrumente sind zur Quantifizierung von Symptomatik und Leidensdruck/Lebensqualität entwickelt worden, von denen der "Internationale Prostatasymptomenscore" (IPSS) die weiteste Verbreitung gefunden hat [3, 4, 6, 14, 22, 42, 66, 89, 92]. Nach den IPSS-Werten werden Patienten mit milder Symptomatik (IPSS<8) von solchen mit mittlerer (IPSS=8-19) oder schwerer Symptomatik (IPSS=20-35) unterschieden. Eine Therapieindikation wird i. Allgoriem IPSS-Wert >7 und bestehendem Leidensdruck gesehen. Zu beachten ist, dass der IPSS oder ährliche Fragebögen nur zur Symptomenquantifizierung, aber nicht zur Diagnosestellung geeigne sind [16, 22, 32, 53, 55, 57, 68, 80, 84, 103].

## 3.1.3 Körperliche Untersuchung

Im Rahmgr@nkörperlichen Untersuchung wird ein orientierender neurologischer Status erhoben (Analsphilktertonus, Bulbo-cavernosus-Reflex, motorischer und sensorischer Status der unteren Extremitäten, des Dannes und Genitale) und die digitorektale Untersuchung (DRU) durchgeführt.

💸 BRU beurteilt die Prostata hinsichtlich Größe, Dolenz und Konsistenz. Die DRU hat nur eine geringe Sensitivität für die Karzinomerkennung (in einigen Studien <30%), und nur bei einem Drittel der Patienten mit suspektem Tastbefund kann durch Stanzbiopsie auch ein Prostatakarzinom histologisch gesichert werden. Da die DRU einfach und wenig belastend ist und zugleich eine Beurteilung von Sphinktertonus, Bulbo-cavernosus-Reflex und Rektum ermöglicht, ist diese Untersuchung obligat. Die palpatorische Bestimmung der Prostatagröße kann nur orientierend sein und eine Entscheidung zur Therapie sollte nicht allein hierauf beruhen.

#### 3.1.4 Urinstatus

Eine Urinuntersuchung (Stix oder Mikroskopie) dient zum Ausschluss/Nachweis einer HWI oder einer Hämaturie [33].

#### 3.1.5 Prostataspezifisches Antigen (PSA)

Die PSA-Bestimmung dient zum differenzialdiagnostischen Ausschluss eines Prostatakarzinoms sowie zur

Beurteilung des Progressionsrisikos des BPS [12, 28, 88, 89, 90]. Bezüglich der Karzinomdiagnostik wird auf die Leitlinie "PSA-Bestimmung in der Prostatakarzinomdiagnostik (Früherkennung des Prostatakarzinoms)" der DGU verwiesen. In der Abschätzung des Progressionsrisikos des BPS wird das PSA als Surrogatparameter für das Prostatavolumen verwendet [89, 90, 91]. Da die Behandlung mit 5a-Reduktasehemmern den PSA-Wert um ca. 50% senkt, ist dies bei der Bewertung zu berücksichtigen.

#### 3.1.6 Uroflowmetrie

Die Uroflowmetrie dient als Screeningverfahren beim Nachweis einer Blasenentleerungsstörung. Der maximale Harnfluss ( $Q_{max}$ ) ist volumenabhängig und daher nur im Zusammenhang mit dem entleerten Urinvolumen interpretierbar [31]. Zur eindeutigen Beurteilung der Uroflowmetrie ist ein Miktionsvolumen von >150 ml und bei Einschränkung des Harnstrahls mindestens eine Wiederholungsuntersuchung zu empfehlen. Der automatisch bestimmte  $Q_{max}$  ist artefaktbelastet und sollte kontrolliert und ggf. korrigiert werden.  $Q_{max}$  korreliert nur schwach mit dem Grad der BOO.

Ein eingeschränkter Uroflow kann nicht mit ausreichender Sicherheit zwischen BOO und hypokontaktiem Detrusor unterscheiden [24]. Ein unauffälliger ("normaler") Uroflow schließt eine Obstruktion nicht aus (Highflow-Obstruktion). Auch die Verwendung bestimmter Grenzwerte für Q<sub>max</sub> (<10 ml/s, 10-15 ml/s) zur Definition der Wahrscheinlichkeit einer BOO ist unsicher.

Die Sensitivität und Spezifität des Qmax zum Nachweis einer BOO ist in großen Studien für einen Grenzwert von ≤15 ml/s mit 82% bzw. 38% und für einen Grenzwert von ≤10 ml/s mit 47% bzw. 70% bestimmt worden [84]. Eine Therapieentscheidung sollte deshalb keinesfalls ausschließlich aufgrund der Großen werden. Neben Q<sub>max</sub> als klinisch wichtigstem Einzelwert liefert v. a. der Kurvenverlauf wichtige Hinweise auf die zugrunde liegende Blasenentleerungsstörung oder den Erfolg einer Therapie.

## 3.1.7 Sonographie der Blase (inklusive Restharnbestimmung und Prostata (vorzugsweise TRUS)

Die Bestimmung der Restharnmenge, die bevorzugt mittels Smographie gemessen werden sollte, dient zur Beurteilung der Therapiebedürftigkeit und Abschätzung des Progressionsrisikos des BPS [30, 63, 86, 97]. Die Restharnbildung ist nicht spezifisch für das BPS - differentialdiagnostisch kann Restharn neben einer BOO auch durch Detrusorhypokontraktilität, eine neurogene Blasenentleerungsstörung oder detrusorwirksame Medikamente (Antihistaminika, Antidepressiva, Neuroleptika, Anticholinergika, β-Sympathomimetika) verursacht sein [25, 78, 97]. Eine klinisch relevante Korrelation zwischen Restharnmenge und LUTS, BOO oder BPE besteht nicht [16, 21, 23, 32, 49, 68, 84, 94, 103]. Eine statistisch signifikante Korrelation zwischen Restharnmenge und HWI konnte ebenfalls nicht nachgewiesen werden [23, 44]. Restharn sollte deshalb nicht als alleiniges Kriterium für eine Therapie gelten [23]. Die Sonographie der Harnblase kann auch endovesikale Pathologien darstellen (Blasensteine) Divertikel, Tumoren). Die (vorzugsweise transrektale) Sonographie der Prostata dient der Volumenbestimmung und damit der Abschätzung des Progressionsrisikos eines BPS und der Wahl des Therapieverfahrens [1, 2, 11, 18, 29, 52, 66, 72, 74, 75, 76, 79, 87, 93]. Sie kann auch einen evtl. vorhandenen endovesikalen Mittellappen detektieren [87].

## 3.1.8 Beurteilung des beren Harntraktes (Sonographie der Nieren oder Serumkreatinin)

Die Beurteitung des oberen Harntraktes dient dem Ausschluss einer BPS-bedingten Harnstauung [13, 30, 60, 98]. Ergeben sich aus der Anamnese, klinischen Untersuchung oder Urinuntersuchung Hinweise auf eine Nierentwankung oder ist eine Röntgenuntersuchung mit Kontrastmittel vorgesehen, erfolgt die Bestimmung des Servinkreatinins [32, 101]. Bei eingeschränkter Nierenfunktion muss mit einer höheren postoperativen Kontrastmittel vorgesehen.

## 3.2 Fakultative Diagnostik

Diese Untersuchungen sollten nur bei solchen Patienten durchgeführt werden, bei denen nach der Basisdiagnostik noch spezielle Fragen zu klären sind oder eine differentialdiagnostische Abgrenzung notwendig ist. Zu den fakultativen Untersuchungen zählen:

- o Miktionsprotokoll,
- o Druck-Fluss-Studien,
- o sonographische Messung der Detrusordicke.

Weitere Verfahren:

- o Urethrozystogramm,
- o Endoskopie.

# 3.2.1 Miktionsprotokoll

Ein Miktionsprotokoll über mindestens 2 Tage dokumentiert Miktionsfrequenz und -volumen und kann die Trinkmenge des Patienten abschätzen. Das Miktionsprotokoll ist bei unklarer Miktionsanamnese empfehlenswert, da es u. a. eine Pollakisurie von einer Polyurie abgrenzen kann.

#### 3.2.2 Druck-Fluss-Studien

Druck-Fluss-Studien dienen bei abgeschwächtem Harnstrahl der Unterscheidung zwischen BOO und Insuffizienz der Detrusorkontraktiliät. Daneben können Patienten identifiziert werden, die trotz einer hohen maximalen Harnflussrate obstruiert sind (high flow-/high pressure) [41, 48, 56, 67, 95, 99]. Diese Untersuchung ist v. a. empfohlen bei jungen (<50 Jahre) oder alten Männern (>80 Jahre), bei Patienten nach Radialoperationen im Becken und bei Patienten, die unter neurologischen Begleiterkrankungen leiden (diabetische Neuropathie, Morbus Parkinson, Hirninfarkt, LWS-Syndrom, etc.) oder bei denen trotz invasiver Behandlung weiterhin LUTS bestehen.

#### 3.2.3 Sonographische Messung der Detrusordicke

Die sonographische Bestimmung der Blasenwand- oder Detrusordicke mit einem 7,5-MHz-Schaftoptbei mindestens 250 ml Blasenfüllung dient zur nicht invasiven Beurteilung der BOO [17, 81, 82]. Est esteht kein signifikanter Unterschied zwischen den Messergebnissen an der Blasenvorderwand, der Wickwand, den Seitenwänden oder dem Blasendom, so dass die Blasenwanddicke prinzipiell an allen Lokalisationen bestimmt werden kann [61]. Je höher der Obstruktionsgrad ist, desto dicker wird der Detrusor [61, 62, 71, 81]. Eine Detrusordicke ≥2,0 mm bei mindestens 250 ml Blasenfüllung deutet mit einer Wattscheinlichkeit von >90% auf eine BOO hin [59, 81, 83]. Der positive prädiktive Wert der Detrusordickenmessung eine BOO-Diagnostik ist deutlich größer als der der Uroflowmetrie, Restharn- oder Prostatavolumenmessung [59, 71, 83].

#### 3.2.4 Weitere Verfahren

Die Endoskopie und Urethrozystographie beschränken sich auf spezielle Fragestellungen, z. B. Ausschluss eines Blasentumors oder einer Harnröhrenstriktur.

#### **Empfehlungen**

Verfahren zur Diagnostik des BPS haben überwiegend eine "Evidenz"-Stufe 3-4, da keine randomisierten Studien zum Nutzen einzelner diagnostischer Maßnahmen für den Therapieerfolg vorliegen und wahrscheinlich auch in der Zukunft nicht durchselührt werden können (Empfehlungsgrad C). Lediglich Druck-Fluss-Messungen und Studien zu Progression sind der Evidenzstufe 1 zuzuordnen (Empfehlungsgrad A). Alle beschriebenen diagnostischen Verfahren sind ausreichend validiert worden.

# 3.3 Diagnostische Strategie

Die differenzierte Diagnostik von Patienten mit LUTS erfordert ein hohes Maß an urologischer Sachkompetenz sowie die Verfügbarkeit und Erfahrungen mit den notwendigen apparativen Untersuchungsverfahren (z. B. Uroflowmetrie transrektal-sonographische Bestimmung der Prostatagröße, sonographische Messung der Blasenwangstick, urodynamische Untersuchungsverfahren bei gegebener Indikation). Darüber hinaus kann es notwendig seur, differentialdiagnostisch andere Ursachen der Beschwerden auszuschließen (z. B. Blasensteine, Harnröhrenstrikturen), die zusätzliche urologisch-diagnostische Maßnahmen (z. B. Ursthod) stoskopie, Urethrographie) erfordern. Aus diesem Grunde sollte die Basisdiagnostik eines Patienten wird VIS im Rahmen einer urologischen Gesamtuntersuchung erfolgen.

Ür die Entscheidung, ob eine Therapie erforderlich ist bzw. welche initiale Behandlung gewählt werden sollte, ist darüber hinaus eine differenzierte Beurteilung des Progressionsrisikos erforderlich, welches sich aus dem Gesamtbild der anamnestischen, klinischen und apparativen Befunde ergibt.

#### 3.3.1 Identifizierung des BPS

Die differenzialdiagnostische Abgrenzung eines BPS von LUTS anderer Genese beruht im Wesentlichen auf den folgenden Untersuchungen:

- o Anamnese,
- o körperliche Untersuchung,
- Urinstatus,
- Sonographie von Harnblase und Prostata.

Im Einzelfall können zum Ausschluss von Differenzialdiagnosen auch noch weitere Untersuchungen notwendig sein [5, 7, 9, 13, 14, 21, 24, 25, 30, 58, 69, 70, 83].

#### 3.3.2 Quantifizierung von Beschwerden und Leidensdruck

Die Quantifizierung der Beschwerden erfolgt in erster Linie mit einem validierten Symptomenscore wie den IPSS-Fragebogen und mit der Lebensqualitätsfrage, die den Leidensdruck des Patienten einschätzen kann.

#### 3.3.3 Risikoprofile und Identifizierung des am besten geeigneten Therapieverfahrens

Die Therapie von BPS-Patienten ist breit gefächert, weist eine z. T. erheblich differierende Behandlungsmorbidität auf und kann mit vorübergehenden oder dauerhaften Therapiekomplikationen vergesellschaftet sein. Abgesehen von gut definierten absoluten Operationsindikationen sind Differentialindikationen ohne bereits eingetretene BPS-Komplikationen für verschiedenen Therapieoptionen medizinisch wenig definiert und bieten damit die Möglichkeit der Therapiekaskade, die vorwiegend durch intolerable Nebenwirkungen oder eine primäre oder sekundäre Non-Response beeinflusst ist. Das Ausmaßber Therapiekaskadenproblematik ist in Deutschland unbekannt. Neben hohen Kosten dieser Behandlungsweise die bei zunehmender Prävalenz therapiepflichtiger LUTS-Patienten mit ansteigender Alterung der Bevorkeung auf Dauer nicht überschaubar sind, ist eine medizinisch begründete Patientenauswahl vor Therapie auf grund einer kompetenten Diagnostik eine sinnvolle Alternative.

Als medizinisch gut definierte Selektionskriterien haben sich herauskristallisiert:

- 1. der Grad der Blasenauslassobstruktion (BOO, BPO) und
- 2. die Wahrscheinlichkeit der Progression (Wahrscheinlichkeit der Ausbildung von Bescheinlichkeit der Ausbildung von

#### 3.3.3.1 Grad der BOO

Die pathophysiologischen Folgen der BOO sind im Tiermodell gut dokumentiert [65]. Obwohl sich eine Obstruktion im Tiermodell rasch, beim Patienten aber schleichend über Jahre oder sogar Jahrzehnte entwickelt, zeigen die beobachteten Veränderungen im Detrusor große Ähnlighkeiten [39].

Der Grad der BOO bei BPS korreliert nicht mit der Ausprägung der LUTS, so dass über die Quantifizierung der Symptomatik allein keine suffiziente Information über die BOO zu gewinnen ist [22, 32, 80, 103]. Auch das Ausmaß der Wirkung einer Therapie auf die LUTS liefert keine Hinweise auf den Grad der BOO. Die Besserung der LUTS liefert weder bei medikamentöser Therapie Hinweise auf das Fehlen einer BOO [38, 104], noch bei ablativ wirkenden Verfahren Hinweise auf das Vorhandensein einer BOO vor Therapie [37, 54]. Die Wirkung verschiedener Therapieoptionen auf die BOO st gut dokumentiert, wobei die medikamentöse Behandlung eine geringe, instrumentell oder operativ ablativ wirkende Verfahren eine mit der Menge der Ablation von Prostatagewebe proportionale Wirkung auf die Verminderung der BOO haben [27, 36, 77, 85, 96, 100, 102, 105]. Im Allgemeinen steigt mit der Menge der Gewebeablation die Behandlungsmorbidität [8, 15, 26, 46, 47, 64, 73].

Aufgrund der möglichen Dissoziation von LUTS und BPO kann es passieren, dass sich ein symptomatischer Patient mit BOO unter der Behandlung symptomatisch verbessert, aber obstruiert bleibt [105]. In einer solchen Konstellation kann eine BPO bedingte Veränderung des Harntraktes auftreten und unerkannt bleiben. Andererseits ist es möglich, dass eine BPO erfolgreich behandelt wird, ohne dass es zu einer spürbaren Symptomenverbesserung kommt. Wichtigste Konsequenz dieser Überlegungen ist, dass nicht deobstruierende Therapieverfahren bei obstruierten Patienten trotz Symptomenverbesserung zu einer langfristigen Schädigung des Harntrages führen können.

Die Dragnostik der BOO bei BPS war bisher an eine aufwendige und teure urodynamische Untersuchung gebunden, die als Screeningmethode unrealistisch ist und deshalb spezielle Indikationen erfordert. Mit der school approach ist der Uroflowmetrie in einem hohen hot verscheidung zwischen obstruktiver und nicht obstruktiver BPS auch ohne Druck-Fluss-Messungen im Screening möglich [81, 82, 83]. Eine Patientenselektion unter Beachtung des Obstruktionsgrades ist deshalb kostengünstig und ohne Morbidität bereits bei der initialen Untersuchung durchführbar und deshalb zu empfehlen.

#### 3.3.3.2 Progressionsfaktoren

Der chronisch progrediente Charakter des BPS bedeutet, dass ein nicht oder insuffizient behandeltes BPS zu Komplikationen führen kann (z. B. Zunahme der Symptomatik, Ausbildung von Harnverhalt, Inkontinenz oder HWI). Hieraus ergibt sich außer der Symptomenverbesserung auch eine Progressionshemmung als Therapieziel. Um das Nutzen-Risiko-Verhältnis einer progressionshemmenden Therapie beurteilen zu können, ist eine Einschätzung des Progressionsrisikos erforderlich. Als Prädiktoren für eine Progression haben sich neben dem Lebensalter das Serum-PSA, das Prostatavolumen, der Restharn und die Uroflowmetrie erwiesen [75, 93].

## **Appendix**

"Evidenz"-Beurteilung publizierter Studien	
Level 1a:	"Evidenz" aus Metaanalysen randomisierter Studien
Level 1b:	"Evidenz" aus mindestens einer randomisierten Studie mit guter Qualität
Level 2a:	"Evidenz" aus einer gut durchgeführten (experimentellen) Studie ohne Randomisierung
Level 2b:	"Evidenz" aus mindestens einer gut durchgeführten, quasi experimentellen Studie, Kohortenstudien
Level 3:	"Evidenz" aus einer gut durchgeführten, nicht-experimentellen Studie, z. B. Vergleichsstudie, Korrelationsuntersuchung oder "case report"
Level 4:	"Evidenz" aus Expertenkommissionen, Expertenmeinungen oder klinische "Evidenz" von anerkannten Autoritäten
Grad der Empfehlung	
Grad A:	Basiert auf klinischen Studien von guter Qualität und Konsistenz, welche spezifische imprehlungen gegeben haben und mindestens eine randomisierte Studie beinhalten (konsistente Level-1-Untersuchungen)
Grad B:	Basiert auf gut durchgeführten klinischen Studien, aber ohne randomisierte klinische Studien (konsistente Level-2- oder -3-Studien)
Grad C:	Basiert ohne direkt zutreffende klinische Studien von guter Qualität (Level-4-Untersuchungen oder Level-2/3-Untersuchungen mit mehrheitlicher "Evidenz")

#### Literatur:

- Aarnink RG, De la Rosette JJ, Debruyne FMJ et al (1996) Reproducibility of prostate volume measurements from transrectal ultrasonography by an automated and a manual technique. Br J Urol 78:219-223
- Aarnink RG, De la Rosette JJ, Debruyne FMJ et al (1996) Formula-derived prostate volume determination. Eur Urol 29:399-402 2
- 3. Abrams P, Blaivas JG, Stanton SL et al (1988) The standardisation of terminology of lower urinary tract function. The International Continence Society Committee on Standardisation of Terminology. Scart Virg Nephrol 5-19
- 4
- 6.
- Abrams P (1994) New words for old: lower urinary tract symptoms for "prostatism". Br Med J 308:929-930

  Abrams P (1995) Objective evaluation of bladder outer (obstruction. Br J Urol 76:11-15

  Abrams P, Cardozo L, Fall M et al (2002) The standardisation of terminology of lower urinary tract function: report from the standardisation subcommittee of the International Continence Society, Neurourol Urodyn 21:167-178

  Abrams P, D'Ancona LC, Griffith D et al (2007) Over urinary tract symptom: etiology, patient assessment and predicting outcome from therapy. In: McConnell J, Abrams P, Denis L et al (edg. Male) ower urinary tract dysfunction evaluation and management. 6th International Consultation on New Developments in Prostate Cancer and Prostate Diseases, Paris, pp 69-142 7.
- 8.
- 9
- Ahyai SA, Lehrich K, Kuntz RM (2007 (Formium laser enucleation versus transurethral resection of the prostate: 3-year follow-up results of a randomized clinical trial. Eur Urol 32: 1453-1463

  Ameda K, Koyanagi T, Nantani M, La (1994) The relevance of preoperative cystometrography in patients with benign prostatic hyperplasia: correlating the findings with chical features and outcome after prostatectomy. J Urol 152:443-447

  Andersen JT, Wolf H, Ekman P, et al. (1996) Finasteride in symtomatic benign prostatic hypertrophy. A 2-year placebo-controlled study. Ugeskr Laeger 158:5030-5035 10. Laeger 158:5030-5035
- Anderson JB, Rochic Conscience and determining the progression of benign prostatic hyperplasia: examining the evidence and determining the 11. risk. Eur Urol 39:39.39.

  Anderson JR, Stockland D, Corbin D et al (1995) Age-specific reference ranges for serum prostate-specific antigen. Urology 46:54-57

  Anyanwu Syl (1995) Is routine urography necessary in all patients undergoing suprapubic transvesical prostatectomy? East Afr Med J 72:78-80
- 12
- AUA Practic Condition Committee (2003) AUA guideline on management of benign prostatic hyperplasia. Chapter 1: diagnosis and treatment recommendations. J Urol 170:530-547
- Bermany) Schurch L, Ruszat R et al (2005) Photoselective vaporization (PVP) versus transurethral resection of the prostate (TURP): a 15. prospective bicentre study of perioperative morbidity and early functional outcome. Eur Urol 48:965-972
- 18. Raty MJ, Cockett AT, Holtgrewe HL et al (1993) Relationship of symptoms of prostatism to commonly used physiological and anatomical measures the severity of benign prostatic hyperplasia. J Urol 150:351-358
- Belal M, Abrams P (2006) Noninvasive methods of diagnosing bladder outlet obstruction in men. Part 1: Nonurodynamic approach. J Urol 176:22-28 18) Bergdahl S, Aus G, Lodding P et al (1999) Transrectal ultrasound with separate measurement of the transition zone predicts the short-term outcome after transurethral resection of the prostate. Urology 53:926-930
  Berges R, Pientka L (1999) Management of the BPH syndrome in Germany: who is treated how? Eur Urol 36(Suppl 3): 21-27
- 19
- Berges R, Pientka L, Hoefner K et al (2001) Male lower urinary tract symptoms and related health care seeking in Germany. Eur Urol 39:682-687
- Bosch JLHR (1995) Postvoid residual urine in the evaluation of men with benign prostatic hyperplasia. World J Urol 13:17-20
- Bosch JLHR, Hop WCJ, Kirkels WJ et al (1995) The international prostate symptom score in a community-based sample of men between 55 and 74 years of age: prevalence and correlation of symptoms with age, prostate volume, flow rate and residual urine volume. Br J Urol 75:622-630
- 23. Bruskewitz RC, Iversen P, Madsen PO (1982) Value of postvoided residual urine determination in evaluation of prostatism. Urology 20:602-604
- Chancellor MB, Blaivas JG, Kaplan SA et al (1991) Bladder outlet obstruction versus impaired detrusor contractility: the role of outflow. J Urol 24.
- 25. Chandiramani VA, Palace J, Fowler CJ (1997) How to recognize patients with parkinsonism who should not have urological surgery. Br J Urol
- 26. Cimentepe E, Unsal A, Saglam R (2003) Randomized clinical trial comparing transurethral needle ablation with transurethral resection of the prostate for the treatment of benign prostatic hyperplasia: results at 18 months. J Endourol 17:103-107
- 27. De la Rosette JJ, de Wildt MJ, Höfner K et al (1996) Pressure-flow-study analysis in patients treated with high energy thermotherapy. J Urol
- Djavan B, Roehrborn CG, Shariat S et al (1999) Prospective randomized comparison of high energy transurethral microwave thermotherapy versus 28. alpha-blocker treatment of patients with benign prostatic hyperplasia. J Urol 161:139-143

- 29. Djavan B, Seitz C, Roehrborn CG et al (2001) Targeted transurethral microwave thermotherapy versus alpha-blockade in benign prostatic hyperplasia: outcomes at 18 months. Urology 57:66-70
- 30 Dörsam J, Kälble T, Riedasch G et al (1994) Wertigkeit der bildgebenden Diagnostik bei benigner Prostatahyperplasie und beim Prostatakarzinom. Radiologe 34:101-108
- Drach GW, Layton TN, Binard W (1979) Male peak flow rate: Relationship to volume voided and age. J Urol 122:210-214 31.
- El Din KE, Kiemeney LA, de Wildt MJ et al (1996) Correlation between uroflowmetry, prostate volume, postvoid residue, and lower urinary tract 32. symptoms as measured by the international prostate symptom score. Urology 48:393-397
- 33. El Din KE, Koch WF, de Wildt MJ et al (1996) The predictive value of microscopic haematuria in patients with lower urinary tract symptoms and benign prostatic hyperplasia. Eur Urol 30:409-413
- 34 Emberton M, Andriole GL, de La Rosette JJ et al (2003) Benign prostatic hyperplasia: a progressive disease of aging men. Urology 61:267-273
- Emberton M (2006) Definition of at-risk patients: dynamic variables. BJU Int 97:12-15 35.
- 36 Eri LM, Wessel N, Tysland O et al (2002) Comparative study of pressure-flow parameters. Neurourol Urodyn 21:186-193
- 37. Frimodt MP, Jensen KM, Iversen P et al (1984) Analysis of presenting symptoms in prostatism. J Urol 132:272-276
- 38. Gerber GS (1996) The role of urodynamic study in the evaluation and management of men with lower urinary tract symptoms secondary to benign prostatic hyperplasia. Urology 48:668-675
- 39 Gilpin SA, Gosling JA, Barnard RJ (1985) Morphological and morphometric studies of the human obstructed, trabeculated urinary bladder. Br J Urol 57:525-529
- 40. Griffiths D, Harrison G, Moore K et al (1994) Long-term changes in urodynamics studies of voiding in the elderly. Urol Res 22:235-238
- Griffiths D, Höfner K, van Mastrigt R et al (1997) Standardization of terminology of lower urinary tract function: pressure-flow studies of voltage (1997) Standardization of terminology of lower urinary tract function: 41. urethral resistance, and urethral obstruction. Neurourol Urodyn 16:1-18
- Griffiths K, Coffey D, Cockett AT et al (1996) The regulation of prostatic growth. In: Cockett ATK, Khoury S, Aso Y et al (eds) The 3rd in Cornel and Control and 42. consultation on benign prostatic hyerplasia (BPH). Scientific Communication International Ltd, Monaco, pp 73-121
- 43. Hald T (1989) Urodynamics in benign prostatic hyperplasia. A survey. Prostate 2(Suppl):69-77
- Hampson SJ, Noble JG, Richards D et al (1992) Does residual urine predispose to urinary tract infection? Br J Urol 70:506-508 44.
- Harzmann R, Weckermann D (1995) Diagnostik und Therapie des Prostataadenoms Bewährtes und Neues. Med Welt 46: 463/467 45.
- Hill B, Belville W, Bruskewitz RC et al (2004) Transurethral needle ablation versus transurethral resection of the prostate results of symptomatic benign prostatic hyperplasia: 5-year results of a prospective, randomized, multicenter clinical trial. J Life x 2336-2340 46.
- 47. Hoffman RM, MacDonald R, Monga M et al (2004) Transurethral microwave thermotherapy vs transurethral resection to the action prostatic hyperplasia: a systematic review. BJU Int 94:1031-1036
- Höfner K, Kramer AEJL, Tan HK et al (1995) CHESS classification of bladder-outflow obstruction. A consequence in the discussion of current 48. concepts. World J Urol 13:59-64
- Homma Y, Gothoh M, Takei M et al (1998) Predictability of conventional tests for the assessment of bladder patriow obstruction in benign prostatic 49. hyperplasia. Int J Urol 5:61-66
- Jacobsen SJ (1995) Do prostate size and urinary flow rates predict health care-seeking behavior for urinary symptoms in men? Urology 45:64-69 Jacobsen SJ, Jacobson DJ, Girman CJ et al (1997) Natural history of prostatism: risk factors for adute orinary retention. J Urol 158:481-487 50.
- 51.
- Jacobsen SJ, Jacobsen DJ, Girman CJ et al (2003) Acute urinary retention in community-avelling wen: 9-year follow-up of the Olmsted County 52. study of urinary symptoms and health status among men. J Urol 169: 1364
- 53.
- Javle P, Jenkins SA, West C et al (1996) Quantification of voiding dysfunction in patients awaying transurethral prostatectomy. J Urol 156:1014-1019 Jensen KM, Bruskewitz RC, Iversen P et al (1983) Predictive value of voiding pressures in benign prostatic hyperplasia. Neurourol Urodyn 2:117-125 Jonas U, Höfner K (1996) Symptom scores, watchful waiting and prostate specific action levels in benign prostatic hyperplasia. J Urol 156:1040-
- 55. 1041
- 56. Kaplan SA, Te AE (1995) Uroflowmetry and urodynamics. Urol Clin North Am 22:309-320
- Kaplan SA, Reis RB (1996) Significant correlation of the American Urological Association symptom score and a novel urodynamic parameter: 57. Detrusor contraction duration. J Urol 156:1668-1672
- Kaplan SA (2006) Update on the American Urological Association outgelines for the treatment of benign prostatic hyperplasia. Rev Urol 8 (Suppl 58. 4):10-17
- Kessler TM, Gerber R, Burkhard FC et al (2006) Ultrasound assessment of detrusor thickness in men can it predict bladder outlet obstruction and 59. replace pressure flow study? J Urol 175:2170-2173
- Koch WR, El Din KE, de Wildt MJ et al (1996) The outcompost enal ultrasound in the assessment of 556 consecutive patients with benign prostatic 60. hyperplasia. J Urol 155:186-189
- Kojima M, Inui E, Ochiai A et al (1996) Ultrasonic estimation of bladder weight as a measure of bladder hypertrophy in men with infravesical obstruction: a preliminary report. Urology 47:942(947)
- 62. Kojima M, Inui E, Ochiai A et al (1997) Nanimas ve quantitative estimation of infravesical obstruction using ultrasonic measurement of bladder weight. J Urol 157:476-479 63.
- Kurita Y, Masuda H, Terada H et al (1993) tansition zone index as a risk factor for acute urinary retention in benign prostatic hyperplasia. Urology
- Kursh ED, Concepcion R, Chan Set al (2003) Interstitial laser coagulation versus transurethral prostate resection for treating benign prostatic obstruction: a randomized treatment of the company of the company of the control of the company of the
- 65. obstruction: a direct company Neurourol Urodyn 19:609-629
  Lieber MM, Jacobsep DJ, Girhan CJ et al (2003) Incidence of lower urinary tract symptom progression in community-dwelling men: 9-year follow-up
- 66. of the Olmsted County study of urinary symptoms and health status among men. J Urol 169:1369

  Lim CS, Abrama B (1995) The Abrams-Griffiths Nomogram. World J Urol 13:34-39

  Madersbacher CKingler HC, Diavan B et al (1997) Is obstruction predictable by clinical evaluation in patients with lower urinary tract symptoms? Br J Urol 80:3217
- 67.
- 68.
- Maders Alivizatos G, Nordling J et al (2004) EAU 2004 guidelines on assessment, therapy and follow-up of men with lower urinary tract 69. symptoms suggestive of benign prostatic obstruction (BPH guidelines). Eur Urol 46:547-554

  Wadsen FA Bruskewitz RC (1995) Cystoscopy in the evaluation of benign prostatic hyperplasia. World J Urol 13:14-16
- Manier C, Carter SS, Romano G et al (1998) The diagnosis of bladder outlet obstruction in men by ultrasound measurement of bladder wall 73. thickness. J Urol 159:761-765
  - 🎶 rberger MJ, Andersen JT, Nickel JC et al (2000) Prostate volume and serum prostate-specific antigen as predictors of acute urinary retention. Combined experience from three large multinational placebo-controlled trials. Eur Urol 38:563-568
- Mattiasson A, Wagrell L, Schelin S et al (2007) Five-year follow-up of Feedback Microwave Thermotherapy versus TURP for clinical BPH: a prospective randomized multicenter study. Urology 69:91-97
- McConnell J, Bruskewitz R, Walsh P et al (1998) The effect of finasteride on the risk of acute urinary retention and the need for surgical treatment among men with benign prostatic hyperplasia. N Engl J Med 338:557-563
- 75. McConnell JD, Roehrborn CG, Slawin KM et al (2003) Baseline measures predict the risk of benign prostatic hyperplasia clinical progression in placebo-treated patients. J Urol 169:1287
- 76. Meigs JB, Barry MJ, Giovannucci E et al (1999) Incidence rates and risk factors for acute urinary retention: the health professionals followup study. J Urol 162:376-382
- 77. Minardi D, Garofalo F, Yehia M et al (2001) Pressure-flow studies in men with benign prostatic hypertrophy before and after treatment with transurethral needle ablation. Urol Int 66:89-93
- 78. Mochtar CA, Kiemeney LA, van Riemsdijk MM et al (2006) Post-void residual urine volume is not a good predictor of the need for invasive therapy among patients with benign prostatic hyperplasia. J Urol 175:213-216
- Nathan MS, Seenivasagam K, Mei Q et al (1996) Transrectal ultrasonography: why are estimates of prostate volume and dimension so inaccurate? 79. Br J Urol 77:401-407
- 80. Netto NR, D'Ancona CAL, Lopes de Lima M (1996) Correlation between the International Prostatic Symptom Score and a pressure-flow study in the evaluation of symptomatic benign prostatic hyperplasia. J Urol 155:200-202
- Oelke M, Höfner K, Wiese B et al (2002) Increase in detrusor wall thickness indicates bladder outlet obstruction (BOO) in men. World J Urol 19:443-

452

- 82. Oelke M, Höfner K, Jonas U et al (2006) Ultrasound measurement of detrusor wall thickness in healthy adults. Neurourol Urodyn 25:308-317
- 83. Oelke M, Höfner K, Jonas U et al (2007) Diagnostic accuracy of noninvasive tests to evaluate bladder outlet obstruction in men: detrusor wall thickness, uroflowmetry, postvoid residual urine, and prostate volume. Eur Urol 52:827-834
- 84. Reynard JM, Yang Q, Donovan JL et al (1998) The ICS-'BPH' Study: uroflowmetry, lower urinary tract symptoms and bladder outlet obstruction. Br J Urol 82:619-623
- 85. Rigatti L, Naspro R, Salonia A et al (2006) Urodynamics after TURP and HoLEP in urodynamically obstructed patients: are there any differences at 1 year of follow-up? Urology 67:1193-1198
- 86. Roehrborn CG, Chinn HK, Fulgham PF et al (1986) The role of transabdominal ultrasound in the preoperative evaluation of patients with benign prostatic hypertrophy. J Urol 135:1190-1193
- 87. Roehrborn CG, Girman CJ, Rhodes T et al (1997) Correlation between prostate size estimated by digital rectal examination and measured by transrectal ultrasound. Urology 49:548-557
- 88. Roehrborn CG, Boyle P, Bergner D et al (1999) Serum prostate-specific antigen and prostate volume predict long-term changes in symptoms and flow rate: results of a four-year, randomized trial comparing finasteride versus placebo. PLESS Study Group. Urology 54:662-669
- 89. Roehrborn CG, Boyle P, Gould AL et al (1999) Serum prostate-specific antigen as a predictor of prostate volume in men with benign prostatic hyperplasia. Urology 53:581-589
- Roehrborn CG, McConnell JD, Lieber MM et al (1999) Serum prostate-specific antigen concentration is a powerful predictor of acute urinary retention and need for surgery in men with clinical benign prostatic hyperplasia. Urology 53:473-480
- 91. Roehrborn CG, McConnell J, Bonilla J et al (2000) Serum prostate specific antigen is a strong predictor of future prostate growth in men prostatic hyperplasia. PROSCAR long-term efficacy and safety study. J Urol 163:13-20
- 92. Roehrborn CG, McConnell JD, Saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of benign of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obstructive) symptoms as predictors of saltzman B et al (2002) Storage (irritative) and voiding (obs
- 93. Roehrborn CG (2006) Definition of at-risk patients: baseline variables. BJU Int 97:7-11
- 94. Rosier PF, de la Rosette JJ (1995) Is there a correlation between prostate size and bladder-outlet obstruction? World J Urol 13:0
- 95. Rosier PF, de la Rosette JJ, Koldewijn EL et al (1995) Variability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystomet (1995) Wariability of pressure-flow analysis parameters in repeated cystometers in the flow of the pressure of
- 96. Rossi C, Kortmann BB, Sonke GS et al (2001) alpha-Blockade improves symptoms suggestive of bladder outlet observation but fails to relieve it. J Urol 165:38-41
- 97. Rule AD, Jacobson DJ, McGree ME et al (2005) Longitudinal changes in post-void residual and voided volume among ommunity dwelling men. J Urol 174:1317-1321
- 98. Rule AD, Lieber MM, Jacobsen SJ (2005) Is benign prostatic hyperplasia a risk factor for chronic renal 📶 🖒 🗗 🗗 173:691-696
- Schäfer W (1985) Urethral resistance? Urodynamic concepts of physiological and pathological bladder outlet function during voiding. Neurourol Urodyn 4:161-201
- 100. Schäfer W, Tammela TL, Barrett DM et al (1999) Continued improvement in pressure-flow parameters in men receiving finasteride for 2 years Finasteride Urodynamics Study Group Urology 54:278-283
- 101. Schleicher C, Neumann R, Kaiser WA et al (1997) Zur nückkation der intravenösen Urografine. Met Klin 92:79-82
- 102. Steele GS, Sleep DJ (1997) Transurethral needle ablation of the prostate: a urodynamic passed study with 2-year followup. J Urol 158:1834-1838
- 103. van Venrooij GEPM, Boon TA (1996) The value of symptom score, quality of life score, maximal urinary flow rate, residual volume and prostate size for the diagnosis of obstructive benign prostatic hyperplasia: a urodynamic analysis, 100 155:2014-2018
- 104. Witjes WP, de Wildt MJ, Rosier PF et al (1996) Variability of clinical and pressure the surge with lower urinary tract symptoms and benign prostatic enlargement. J Urol 156:112-01034
- 105. Witjes WPJ, Robertson A, Rosier PF et al (1997) Urodynamic and clinical effects on oninvasive and minimally invasive treatments in elderly men with lower urinary tract symptoms stratified according to the grade of obstruction. Urology 50:55-61

# Verfahren zur Konsensbildung

siehe auch Leitlinienreport

#### Autoren:

- R. Berges, PAN-Klinik, Köph
- K. Dreikorn, Urologische Resis, Bremen
- K. Höfner, Urologische Klinik, Evangelisches Krankenhaus, Oberhausen
- S. Madersbacher, Donauspital, Wien, Österreich
- M.C. Michel, Academisch Medisch Centrum, Universität Amsterdam, Niederlande
- R. Muschter Dakoniekrankenhaus, Rotenburg/Wümme
- M. Oelke Khaik für Urologie und Urologische Önkologie, Medizinische Hochschule, Hannover
- O. Reich Prologische Klinik und Poliklinik, Klinikum Großhadern, München
- W. Ruf Wrologische Praxis, Erkrath
- Carachuschke, Urologische Praxis, Münster
- W. Tunn, Urologische Klinik, Klinikum Offenbach

#### Korrespondenz:

Prof. Dr. med. Kurt Dreikorn Stadtländerstraße 58 28355 Bremen

Tel.: 0421 / 25 44 84

e-mail: dreikorn@uni-bremen.de

#### Erstellungsdatum:

1999

# Letzte Überarbeitung:

02/2009

# Nächste Überprüfung geplant:

11/2011

Zurück zum Index Leitlinien der Urologie Zurück zur Liste der Leitlinien

Zurück zur AWMF-Leitseite

Die "Leitlinien" der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften sind systematisch entwickelte Hilfen für Ärzte zur Entscheidungsfindung in spezifischen Situationen. Sie beruhen auf aktuellen wissenschaftlichen Erkenntnissen und in der Praxis bewährten Verfahren und sorgen für mehr Sicherheit in der Medizin, sollen aber auch ökonomische Aspekte berücksichtigen. Die "Leitlinien" sind für Ärz rechtlich nicht bindend und haben daher weder haftungsbegründende nech haftungsbefreiende Wirkung.

Die AWMF erfasst und publiziert die Leitlinien der Fachgesellschaften mit größtmöglicher Sorgfalt - dennoch kann die AWMF für die Richtigkeit des Inhalts keine übernehmen. Insbesondere für Dosierungsangaben sind stets die Angaben der Cillian Sold Calification of the California of t Hersteller zu beachten!