

| | |
|-----------------|---|
| publiziert bei: |  AWMF online Das Portal der wissenschaftlichen Medizin |
|-----------------|---|

| | | | |
|--------------------------|----------------|----------------|------------|
| AWMF-Register Nr. | 027/073 | Klasse: | S2k |
|--------------------------|----------------|----------------|------------|

**Muskuloskeletale Schmerzen bei Kindern und Jugendlichen –
 Ein Algorithmus zur differenzialdiagnostischen Abklärung eines häufigen
 Leitsymptoms in der Kinder- und Jugendmedizin**

**S2k-Leitlinie
 der**

Deutsche Gesellschaft für Kinder- und Jugendmedizin (DGKJ)

und

Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie (GPOH)

Deutsche Gesellschaft für Kinderchirurgie (DGKCH)

Gesellschaft für Neuropädiatrie (GNP)

Gesellschaft für Kinder- und Jugendrheumatologie (GKJR)

Arbeitsgemeinschaft Pädiatrische Immunologie (API)

Berufsverband der Kinder- und Jugendärzte (BVKJ)

Vereinigung für Kinderorthopädie (VKO)

Deutschen Gesellschaft für Kinderendokrinologie und -diabetologie (DGKED)

Gesellschaft für pädiatrische Radiologie (GPR)

Version: 2. Auflage / 1. aktualisierte Version (Erstauflage 10/2013)

| | |
|---|-----------|
| HERAUSGEBER | 3 |
| WAS GIBT ES NEUES? | 3 |
| 1. GELTUNGSBEREICH UND ZWECK | 4 |
| 1.1 ZIELSETZUNG UND FRAGESTELLUNG | 4 |
| 1.2 VERSORGUNGSBEREICH | 4 |
| 1.3 PATIENTENZIELGRUPPE | 4 |
| 1.4 ADRESSATEN | 5 |
| 1.5 WEITERE DOKUMENTE ZU DIESER LEITLINIE | 5 |
| 2. ALGORITHMUS ZUM DIFFERENZIALDIAGNOSTISCHEN VORGEHEN | 5 |
| TABELLE 3. HÄUFIGE DIFFERENZIALDIAGNOSEN IN DER GRUPPE MALIGNOME | 24 |
| 3. WICHTIGE FORSCHUNGSFRAGEN | 31 |
| 4. INFORMATIONEN ZU DIESER LEITLINIE | 32 |
| 4.1 ZUSAMMENSETZUNG DER LEITLINIENGRUPPE | 32 |
| 4.1.1 LEITLINIENKOORDINATORIN/ANSPRECHPARTNERIN | 32 |
| 4.1.2 BETEILIGTE FACHGESELLSCHAFTEN UND ORGANISATIONEN | 32 |
| 4.1.3 PATIENTENBETEILIGUNG | 33 |
| 4.1.4 METHODISCHE BEGLEITUNG | 33 |
| 4.2 METHODISCHE GRUNDLAGEN | 33 |
| 4.3 LITERATURRECHERCHE UND KRITISCHE BEWERTUNG | 34 |
| 4.4 STRUKTURIERTE KONSENSFINDUNG | 34 |
| 4.5 EMPFEHLUNGSSTÄRKE UND FESTSTELLUNG DER KONSENSSTÄRKE | 35 |
| 4.5.1 FESTLEGUNG DER EMPFEHLUNGSSTÄRKE | 35 |
| 4.5.2 FESTSTELLUNG DER KONSENSSTÄRKE | 35 |
| 5. REDAKTIONELLE UNABHÄNGIGKEIT | 35 |
| 5.1 FINANZIERUNG DER LEITLINIE | 35 |
| 5.2 DARLEGUNG VON INTERESSEN UND UMGANG MIT INTERESSENKONFLIKTEN | 35 |
| 6. EXTERNE BEGUTACHTUNG UND VERABSCHIEDUNG | 35 |
| 7. GÜLTIGKEITSDAUER UND AKTUALISIERUNGSVERFAHREN | 36 |
| 8. VERWENDETE ABKÜRZUNGEN | 36 |
| 9. LITERATURVERZEICHNIS | 37 |

Herausgeber

Die Leitlinie wurde im Auftrag der Deutschen Gesellschaft für Kinderheilkunde und Jugendmedizin (DGKJ) durch die oben genannten pädiatrischen Fachgesellschaften unter Erstautorenschaft der Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie (GPOH) erstellt.

Bitte wie folgt zitieren:

FEDERFÜHRENDE FACHGESELLSCHAFT: Deutschen Gesellschaft für Kinderheilkunde und Jugendmedizin (DGKJ)

TITEL DER LEITLINIE:

Muskuloskeletale Schmerzen bei Kindern und Jugendlichen – Ein Algorithmus zur differenzialdiagnostischen Abklärung eines häufigen Leitsymptoms in der Kinder- und Jugendmedizin

AUFLAGE/VERSION DATUM: 2. AUFLAGE/OKTOBER 2020

VERFÜGBAR UNTER: <https://www.awmf.org/leitlinien/detail/II/025-032.html>

Was gibt es Neues?

Für die 2. Auflage der Leitlinie wurden sämtliche Handlungsempfehlungen der Erstauflage im Konsensusprozess revidiert, gemäß dem Schema des aktuellen AWMF-Regelwerks sprachlich neu graduiert (unter Anwendung von „soll“ und „sollte“) umformuliert sowie teilweise inhaltlich ergänzt und neu, d. h. (in gerahmten Text-Kästen hervorgehoben) präsentiert. Entsprechend sind jetzt alle Konsensus-prozessierten Handlungsempfehlungen ausschließlich in den Text-Kästen zu finden, so dass der Hintergrundtext primär nicht-handlungsweisende Aussagen und Informationen ohne Empfehlungsgrad enthält.

Neben Revision und Überarbeitung der graduierten Empfehlungen beziehungsweise der nicht-handlungsweisenden Aussagen ohne Empfehlungsgrad wurden für die 2. Auflage folgende inhaltliche Änderungen vorgenommen:

- Schwerpunktsänderung (d. h. insgesamt weniger onkologisch, stattdessen stärker allgemeinpädiatrisch fokussierte Informationen): Dazu wurde der Leitlinien-Titel umformuliert
- Ergänzung/Aktualisierung von Inhalten in Leitlinientabellen, im Leitlinientext und teilweise in den Texten, die der Algorithmus-Grafik hinterlegt sind, basierend sowohl

auf von Experten ergänzter neuer Literatur als auch auf deren persönlicher klinischer Erfahrung

- Entfernung der "Therapie-Spalten" aus den Tabellen im Konsensus über die Zielsetzung der Leitlinie, i. e. Handlungsempfehlungen/Algorithmus zur differentialdiagnostischen Abklärung (nicht: zur Therapie) des Symptoms "Muskuloskelettale Schmerzen" bei Kindern und Jugendlichen.

1. Geltungsbereich und Zweck

Schätzungen im Rahmen internationaler Studien haben ergeben, dass ca. die Hälfte aller Kinder und Jugendlichen im Laufe ihrer körperlichen Entwicklung über anhaltende oder wiederkehrende Schmerzen im Bereich des Bewegungsapparates klagt (1–19). Hierzu zählen besonders Gelenkschmerzen, vornehmlich im Bereich der Knie- oder Ellenbogen- und Handgelenke, gefolgt von Weichteil- (Muskel-) schmerzen, Beschwerden im Bereich der Fersen und Hüfte sowie Rückenschmerzen (2, 9, 10, 11, 14). Die Differenzierung dieser Beschwerden ist aufgrund der zahlreichen Erkrankungen, die sich mit ihnen als Leit- oder Begleitsymptome präsentieren können, komplex (2, 9, 10, 11). Dieses breite Spektrum an Differenzialdiagnosen sollte besonders in der allgemeinpädiatrischen Praxis berücksichtigt werden, bevor muskuloskelettale Schmerzen als Bestandteil normaler Wachstumserfahrungen oder Entwicklungsprozesse dieser Altersgruppe interpretiert werden dürfen. Eine onkologische Erkrankung als Ursache muskuloskelettaler Schmerzen ist insgesamt selten (20–39) und wird daher häufig verzögert diagnostiziert (22, 24–26, 29–31, 34, 36, 39, 40). Laut den Bundes-Statistiken erleiden 42% aller Jungen und 27% aller Mädchen zwischen dem 1. und 16. Lebensjahr mindestens eine knöcherne Verletzung.

1.1 Zielsetzung und Fragestellung

Der folgende Algorithmus dient als Leitlinie für eine systematische, rationale und rationelle Differenzialdiagnostik in der klinischen Situation „Kind/Jugendliche(r) mit muskuloskelettalen Schmerzen“, d. h. sowohl akute als auch chronische Schmerzen im Bereich des Bewegungsapparates. Die Algorithmus-Grafik (s. Abb. 1) dient dem praktischen Vorgehen in dieser klinischen Situation.

1.2 Versorgungsbereich

Kinder- und Jugendmedizin.

1.3 Patientenzielgruppe

Kinder, Jugendliche und junge Erwachsene mit muskuloskelettalen Schmerzen

1.4 Adressaten

Allgemeinpädiater und zur Information für Hausärzte

1.5 Weitere Dokumente zu dieser Leitlinie

- Abb. 1. Algorithmus: Kind/Jugendliche(r) mit muskuloskelettalen Schmerzen
- Protokoll der (Web-basierten) Konsensuskonferenz
- Angaben zu Interessenskonflikten (Anhang)

2. Algorithmus zum differenzialdiagnostischen Vorgehen

A ANAMNESEERHEBUNG

Wir empfehlen, als erstes immer nach einem der Schmerzmanifestation vorangegangenen Trauma und einer möglichen Überlastung von Muskeln, Sehnen oder Knochen (wie zum Beispiel infolge von längerem Trampolinspringen im Vorschulalter oder zu intensiver sportlicher Betätigung im Schul- und Jugendalter) zu fragen. Sind Trauma und Überlastung ausgeschlossen, können durch eine sorgfältige und gezielte Anamneseerhebung zahlreiche Störungen, die mit Beschwerden im Bereich des Bewegungsapparates einhergehen, ohne zusätzliche Labordiagnostik diagnostiziert und dadurch unnötig invasive und zum Teil teure Maßnahmen eingespart werden. Hierzu gehören im Vorschul- und frühen Schulalter zum Beispiel mechanische Ursachen aufgrund von Hypermobilität und Fehlhaltungen, im Schulalter und in der Adoleszenz insbesondere Überbeanspruchungssyndrome sowie die häufigen nächtlichen Beinschmerzen, die fälschlicherweise auch oft als „Wachstumsschmerz“ (s.u.) bezeichnet werden (41–47). Eine sorgfältige Anamneseerhebung kann außerdem zur Ursachenforschung beitragen, wie beispielsweise die Familienanamnese zur Eruiierung einer möglicherweise zugrunde liegenden kongenitalen Skelettdysplasie, wie sie bei 4-10 % der Patienten mit M. Legg-Calvé-Perthes vorkommt (s. Abschn. E und F; Tab. 1 und 2; blauer/grüner Algorithmuspfad).

A1 Alter

Das Alter eines Patienten spielt, wie die folgenden Beispiele demonstrieren, für die initiale Einordnung des Schmerzes eine entscheidende Rolle.

- *Traumata/mechanische Verletzungen* als insgesamt häufigste Verursacher muskuloskelettaler Schmerzen bei Kindern und Jugendlichen kommen grundsätzlich in jedem Alter vor. Dabei sind beispielsweise *Zerrungen, Dehnungen oder Verstauchungen* bei Jugendlichen (gegen Abschluss der Wachstumsphase) relativ häufig, bei Klein- und Schulkindern eher selten. Je jünger die Kinder sind, desto häufiger kommen jedoch Frakturen vor. Hierzu gehören typische Knochenbrüche nach Misshandlung wie Schädel- und Rippenfrakturen bei Säuglingen, Kantenabsprengungen (engl.: „corner fractures“) an den Fugen, metaphysäre

Frakturen und auch lange Spiralfrakturen am Oberarm und Oberschenkel (Torsionstraumata), wie auch Tibiaschaftfrakturen vor allem bei Kleinkindern unter 18 Monaten.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Bei mechanischen Verletzungen im Kindes- und Jugendalter und diskrepanten Angaben zum Verletzungsmechanismus, insbesondere bei "typischen" Fraktur-/Verletzungsmustern im Säuglings- und Kleinkindalter, soll Misshandlung als Ursache berücksichtigt werden (s. auch https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/027-069l_S3_Kindesmisshandlung-missbrauch-vernachlaessigung-Kinderschutzleitlinie_2019-02_1_01.pdf). | |
| Konsensstärke: 100% | |

- Neuerdings geraten Ermüdungsfrakturen und andere Verletzungen beim Trampolinspringen vermehrt in den Blickpunkt von Pädiatern und Traumatologen (48).
- Auch die als „Hüftschnupfen“ bekannte *Coxitis fugax* ist in bei jüngeren Kindern (typischerweise zwischen dem 3. und 8. Lebensjahr mit einem Häufigkeitsgipfel im 6./7. Lebensjahr) vergleichsweise häufig (2, 9, 10, 11, 14). Eine Bedeutung als Prädisposition zum M. Legg-Calvé-Perthes lässt sich nicht belegen (49) (s. Abschn. E; Tab. 1; blauer Algorithmuspfad).
- Andere peri-/parainfektiose Arthritiden kommen in jedem Alter vor.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|---|-------------------------|
| Bei akut auftretenden Gelenksbeschwerden soll an eine peri-/parainfektiose Arthritis gedacht werden, beim Schonhinken im Kleinkindalter besonders an die <i>Coxitis fugax</i> . | |
| Konsensstärke: 100% | |

- *Aseptische Knochennekrosen* (z.B. *Mm. Legg-Calvé-Perthes, Osgood-Schlatter, Panner, Preisler, Köhler, Kienböck*) oder *Wachstumsstörungen der Grund- und Deckplatten der Wirbelkörper*, wie beim M. Scheuermann als Ursache muskuloskelettaler Schmerzen sind bei Kindern und Jugendlichen nicht selten.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Über mehrere Wochen anhaltende Knie- und/oder Hüftbeschwerden bei Kindern im Vor- und Grundschulalter sollen durch bildgebende Verfahren abgeklärt werden. | |
| Konsensstärke: 100% | |

- Der *M. Osgood-Schlatter* ist eine häufige Ursache für Knieschmerzen bei älteren, meist sportlich aktiven Kindern und Jugendlichen (10–14 Jahre). Wichtige Differenzialdiagnosen bei Patienten in diesem Alter und mit Schmerzen im Oberschenkel und/oder Knie sind die *Epiphysiolysis*

capitis femoris und die *patellofemorale Dysfunktion* (s. Abschn. E; Tab. 1; blauer Algorithmuspfad).

- Das *Osteoidosteom*, ein nicht seltener, benigner Knochentumor der Diaphysen der langen Röhrenknochen, geht typischerweise auch mit nächtlichen Schmerzen in den unteren Extremitäten einher, ist jedoch bei Jugendlichen häufiger als bei kleineren Kindern (s. Abschn. E; Tab. 1; blauer Algorithmuspfad) (50, 51). Andere benigne Knochentumoren, wie das Osteochondrom und, seltener, das nicht-ossifizierende Fibrom, wenn es Komplikationen verursacht, können ebenfalls mit muskuloskelettalen Schmerzen einhergehen und auch bei Kleinkindern vorkommen.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|---|-------------------------|
| Lokalisierte Knochenschmerzen im Kindes- oder Jugendalter sind ein frühes Leitsymptom sowohl bei benignen als auch malignen Knochentumoren wie dem Osteosarkom und dem Ewing-Sarkom und sollen durch bildgebende Diagnostik abgeklärt werden (s. Abschn. G; Tab. 3; roter Algorithmuspfad). | |
| Konsensstärke: 100% | |

- Die seit langem und auch heute noch oft als „*Wachstumsschmerzen*“ bezeichneten nächtlichen Beinschmerzen werden am häufigsten bei Kindern, die jünger als sechs Jahre sind, beobachtet (24, 44, 46). In diesem Alter ist die Wachstumsgeschwindigkeit niedriger als in den meisten anderen Altersstufen (mit Ausnahme des Grundschulalters und der präpubertären Phase vor dem pubertären Wachstumsschub). Daher besteht nach wie vor kein Konsensus darüber, dass diese Beschwerden primär wachstumsassoziiert sind. Stattdessen werden derzeit zahlreiche verschiedene ätiologische Faktoren hypothetisiert und diskutiert, darunter vor allem eine relativ niedrige Schmerzschwelle bei den betroffenen Kindern (im Vergleich zu Kindern ohne "Wachstumsschmerzen"), vaskuläre Perfusionsveränderungen, anatomische Faktoren (e. g. *Genua valga*, Knick-Senkfuß, Gelenkhypermobilität), Überbeanspruchung, geringere Knochenstärke im Ultraschall (verglichen mit gesunden Kindern), Vitamin D-Mangel, familiäre bzw. genetische, hormonelle (z. B. bei Melatonin-Mangel) und andere, beispielsweise sensomotorische Zusammenhänge (zusammengefasst in 45). Aufgrund ihrer nach wie vor nicht eindeutig geklärten Ätiologie schlagen wir vor, "Wachstumsschmerzen" weiterhin als so genannte "benigne nächtliche Beinschmerzen" bei den *chronischen Schmerzsyndromen*, d.h. (muskuloskelettale) Schmerzen ohne somatisches Korrelat (14, 41–47, 52-55), einzugruppieren (s. Abschn. F; Tab. 2; grüner Algorithmuspfad).

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|------------|-------------------------|
| | |

Bei über sechsjährigen Kindern mit nächtlichen Beinschmerzen ohne eindeutiges organisches Korrelat sollten, obwohl insgesamt selten, sowohl eine maligne Erkrankung als auch das „Restless Legs-Syndrome (RLS)“ differenzialdiagnostisch berücksichtigt werden (s. Abschn. J; Tab. 6; violetter Algorithmuspfad).

Konsensstärke: 100%

- *Maligne Erkrankungen* können prinzipiell in jeder Altersgruppe auftreten. Dabei sind Leukämien und ossär metastasierte Neuroblastome allerdings bei jüngeren Kindern (< 5 Jahre), Ewing-Sarkome und Osteosarkome bei Heranwachsenden (überwiegend > 10 Jahre) relativ häufiger (20–40) (s. Abschn. G; Tab. 3; roter Algorithmuspfad).
- Auch *infektiöse Ursachen* wie bei einer akuten oder subakuten Osteomyelitis sowie *rheumatische Erkrankungen* und die nicht-bakterielle Osteitis (NBO) (56–58) kommen generell wie Traumata oder Krebserkrankungen in jeder Altersgruppe vor. Beispielsweise weisen die verschiedenen Kategorien der juvenilen idiopathischen Arthritis (JIA) eine typische Alters- und Geschlechtsverteilung auf: jüngere Mädchen überwiegen bei der Oligoarthritis (häufig vorgestellt als "das kleine Mädchen mit dem dicken Knie") und bei der Rheumafaktor-negativen Polyarthritis, während bei der B27-assoziierten, Enthesitis-assoziierten Arthritis und den Spondylarthritiden ältere Jungen überwiegen (s. Abschn. H und I; Tab. 4 und 5; rote Algorithmuspfade – H/I).
- Sowohl angeborene *Stoffwechsel- als auch zahlreiche endokrinologische Erkrankungen* wie die Fabry-Erkrankung oder die Hypophosphatasie können beispielsweise zu Osteoporose und/oder Neuropathien und konsekutive zu muskuloskelettalen Beschwerden in verschiedenen Altersgruppen führen (s. Abschn. J; Tab. 6; violette Algorithmuspfade).

A2 Vorgeschichte

Die Evaluation insbesondere folgender Aspekte ist zur systematischen Initiierung einer gezielten weiterführenden Diagnostik erforderlich (2, 9, 10, 11, 14, 17-19, 54, 59–70):

- Trauma
- Hinweise auf Kindesmisshandlung (z. B. inkonsistente Angaben zum Traumahergang)
- Respiratorischer/gastrointestinaler/urogenitaler Infekt
- sportliche Betätigung (Disziplin? Intensität?)
- Kalzium-Phosphat-Metabolismus Störung, z.B. Hypophosphatasie
- Ernährungsprofil (Vegan? Vegetarier? Lebensmittelintoleranzen? Vitaminmangel: z. B. Vit. D? Calcium-Mangel?)
- Aktuelle oder ehemalige medikamentöse Behandlungen (z. B. Vincristin - Vincristin-

Neuropathie)

- Übergewicht/Anorexie u.a. Formen der Fehlernährung (z.B. Eisenmangel)
- Hinweise auf ein „Restless-Legs-Syndrom (RLS)“ (z.B. Unruhegefühl, Kribbeln, Schmerzen in den Beinen, Bewegungsdrang, besonders in Ruhe/nachts, Familienangehörige mit vergleichbaren Beschwerden)
- Schlafstörungen
- Sekundäre Osteoporose aufgrund von Langzeiteinnahme bestimmter Medikamente (z.B. Glukokortikoide, Immunsuppressiva, Antikonvulsiva) oder von zugrunde liegenden endokrinen Erkrankungen (z.B. Hyperparathyreoidismus, Hyperkortisolismus, Diabetes mellitus)
- Psychosoziale Auffälligkeiten: Familiäre- oder Probleme im Freundeskreis, auch Schulstress und konsekutive Schlafstörungen, sowie zum Teil auch pubertätsbedingte Stimmungsschwankungen, und Depressionen können sowohl die Schmerzempfindung als auch -äußerung individuell beeinflussen sowie zur Entstehung bestimmter Schmerzverstärkungssyndrome (z.B. Fibromyalgiesyndrom) beitragen. Es bedarf daher einer ausführlichen Sozialanamnese, um ein zügiges Erkennen der Beschwerden als Schmerzverstärkungssyndrom zu ermöglichen bzw. eine ausufernde Diagnostik zu verhindern (2, 9, 10, 11, 14, 17–19, 42, 43, 47, 52, 53).
- Zugrunde liegende hämatologische Erkrankungen (z.B. Sichelzellerkrankung, Hämophilie)
- Zugrunde liegende Autoimmunerkrankungen (z.B. Dermatomyositis) sowie bestimmte Speicher- oder Stoffwechselkrankheiten (z.B. Glykogenose Typ V (McArdle: selten), myopathische Form des Carnitin-Palmitoyl-Transferase-II-Mangels, M. Fabry, Hypophosphatasie), die sich oft zunächst als Muskelschmerzen unter Belastung und erst später durch progrediente neuromuskuläre Defizite und andere Organmanifestationen präsentieren (66)
- Hinweise auf zugrunde liegende kongenitale muskuloskelettale Erkrankungen (z. B. M. Meyer bei Patienten mit V.a. M. Perthes - Familienanamnese?)
- Familien- oder eigenanamnestische Hinweise auf das Vorliegen einer hereditären Myopathie, Muskeldystrophie oder myotonen Erkrankung, die sich lange vor dem Einsetzen spezifischer Symptome mit Muskelschmerzen nach Belastung manifestieren können (66)
- Zugrunde liegende maligne Erkrankung (Begleitsymptome?)

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|---|-------------------------|
| Fieber, Nachtschweiß, Blässe, Malaise, Fatigue, Leistungsknick, Wachstums-/Gedeihstörungen, und/oder unbeabsichtigter Gewichtsverlust zum Zeitpunkt der Konsultation oder in der unmittelbaren Vergangenheit sollen im Hinblick auf das Zugrundeliegen einer malignen oder anderen Systemerkrankung als Alarmsignale interpretiert werden und immer zu einer weiteren Diagnostik veranlassen. | |
| Konsensstärke: 100% | |

Hingegen erwecken muskuloskelettale Schmerzen mit vegetativen und funktionellen Begleitsymptomen und einem schubweisem Langzeitverlauf von mehreren Monaten, jedoch ohne eindeutiges organisches Korrelat (s. Abschn. B) eher den Verdacht auf ein chronisches Schmerzsyndrom (2, 9, 10, 11, 14, 17–19, 20–39, 42, 54, 56, 57, 67-74).

A3 Schmerzcharakteristika

Die Evaluation der individuellen Schmerzcharakteristika trägt entscheidend zum Ausschluss einer traumatischen Genese bei. Ebenso können verschiedene andere mechanische, darunter auch orthopädische, rheumatologische, infektiologische oder onkologische Ursachen oder ein chronisches Schmerzsyndrom, wie die benignen nächtlichen Beinschmerzen, anhand der Schmerzcharakteristika ausgeschlossen werden (2, 9, 10, 11, 14, 17–19). Insbesondere Faktoren wie Zeitpunkt des Auftretens (z.B. morgens – belastungsabhängig – nachts), Dauer und Verlauf (z.B. akut – episodisch – chronisch – rezidivierend – progredient), Lokalisation (z.B. Extremitäten – Wirbelsäule – gelenknah – muskulär – ossär – unilateral – bilateral – multilokulär – lokalisiert – diffus), Intensität, Trigger, erfolgreiche Linderungsmaßnahmen sowie die folgenden Aspekte spielen im Rahmen der Erhebung und Interpretation einer solchen "Schmerzanamnese" für die weitere differenzialdiagnostische Abklärung eine maßgebende Rolle:

- Ein Trauma ist die häufigste Ursache für plötzlich auftretende, lokalisierte und bei Belastung zunehmende Schmerzen mit Bewegungseinschränkung (s. Abschn. E; Tab. 1; blauer Algorithmuspfad). Diese Schmerzcharakteristika können jedoch – insbesondere bei gleichzeitigem Bestehen von typischen Begleitsymptomen – ebenso eine septische Ätiologie repräsentieren, die differenzialdiagnostisch weiterer Abklärung bedarf (s. Abschn. H; Tab. 4; roter Algorithmuspfad) (68).

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|---|-------------------------|
| Bei akut aufgetretener, lokalisierter, und belastungsabhängiger Schmerzsymptomatik mit Functio laesa soll ätiologisch zunächst sowohl ein Trauma als auch eine infektiologische Genese berücksichtigt werden. | |

Konsensstärke: 100%

- Ein relativ akut auftretender, schwerer und erst nach Monaten abklingender segmentaler Schmerz kennzeichnet das seltene Syndrom der Neuralgischen Schulteramyotrophie, das aber auch bei Kindern gelegentlich beobachtet wird (75).
- Rezidivierende muskuloskeletale Schmerzen nach sportlicher Aktivität bei ansonsten uneingeschränktem Allgemeinbefinden sind häufig. Sie können Hinweise auf eine chronische Überbeanspruchung, auf eine Osteochondrosis dissecans an Knie oder Talus sowie auch auf eine aseptische Knochennekrose sein (s. Abschn. E; Tab. 1; blauer Algorithmuspfad).
- Rezidivierende belastungsabhängige Muskelschmerzen im Rahmen einer Myopathie können nach dem Zeitpunkt des Auftretens der Schmerzen differenziert werden: während der Belastung manifestieren sich seltene metabolische Myopathien (früh: McArdle, spät: CPTII-Mangel), nach der Belastung die primär myopathischen und degenerativen Erkrankungen (66).
- Mehrere Monate bestehende, schubweise und multilokulär auftretende, subjektiv als sehr stark empfundene muskuloskeletale Schmerzen ohne organisches Korrelat, weisen – insbesondere bei pubertierenden Mädchen – auf ein Schmerzverstärkungssyndrom wie die Fibromyalgie hin (14, 42) (s. Abschn. F; Tab. 2; grüner Algorithmuspfad). Allerdings gibt es auch immer wieder Malignompatienten mit genau dieser Anamnese.

Empfehlung

Geprüft
Stand (2020)

Eine bösartige Erkrankung (z. B. Leukämie, Sarkom) soll vor Diagnosestellung eines chronischen Schmerzsyndroms ausgeschlossen werden (s. Abschn. G; Tab. L 14-3; roter Algorithmuspfad).

Konsensstärke: 100%

- Strumpf- und handschuhförmige brennende neuropathische Schmerzen sind, gelegentlich auch bei sehr jungen Kindern und insbesondere bei Jungen, das erste Symptom der Fabry-Erkrankung, die einer Behandlung mit Enzymersatz zugänglich ist (76, 77).

Empfehlung

Geprüft
Stand (2020)

Bei chronischen, bilateralen, belastungsunabhängigen und nicht ausschliesslich nachts auftretenden, diffusen und gelenkfernen Schmerzen, vor allem in den unteren Extremitäten, soll ein Malignom, insbesondere eine Leukämie (s. Abschn. G; Tab. 3; roter Algorithmuspfad) berücksichtigt werden, bevor die Diagnose "Benigne nächtliche Beinschmerzen" gestellt wird (9, 24, 31, 41–47, 50-52).

Konsensstärke: 100%

- Regelmäßig wiederkehrende, lokalisierte Knochen-, Gelenk- oder Rückenschmerzen mit oder ohne Begleitsymptomatik, lassen an eine nicht-bakterielle Osteitis (NBO) denken.

Empfehlung

Geprüft

| | Stand (2020) |
|--|--------------|
| Vor der endgültigen Diagnosestellung der insgesamt seltenen NBO sollen eine bakterielle subakute Osteomyelitis, ein benigner Knochentumor oder ein Malignom ausgeschlossen werden (s. Abschn. H; Tab. 5; roter Algorithmuspfad). | |
| Konsensstärke: 100% | |

- Beschwerden, die länger als 6 Wochen bestehen, oft mit Morgensteifigkeit einhergehen und bei Belastung abnehmen, sprechen für einen rheumatischen Prozess.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Bei Gelenkschmerzen, über die zum Beispiel kurz nach einer Pharyngitis (z.B. Streptokokkenangina), einem gastrointestinalen oder auch urogenitalen Infekt geklagt wird, soll ätiologisch primär an eine peri-/parainfektöse Arthritis, und eher nicht an ein rheumatisches Fieber gedacht werden (Tab. 5; roter Algorithmuspfad – I) (11, 15, 69, 72, 73). | |
| Konsensstärke: 100% | |

- Rezidivierende oder persistierende Rückenschmerzen, Schmerzen im Bereich des Schultergürtels, der oberen Extremitäten bzw. Rückenschmerzen mit radikulärer Ausstrahlung sind, insbesondere bei Jugendlichen, sind nicht selten Folge verminderter körperlicher Aktivität (32, 33, 34, 36, 38, 39, 70). Wir empfehlen jedoch, diese Schmerzen nicht unmittelbar als Haltungsdefizite infolge einer regelmäßigen Tätigkeit am Computer (Videospiele, soziale Media etc.) oder dem passiven Sitzen vor dem Fernseher zu interpretieren, denn diese – wenn auch anamnestisch bestätigten – Tätigkeiten korrelierten bisher im Rahmen verschiedener Studien nicht mit der Entstehung muskuloskelettaler Schmerzen in dieser Altersgruppe (15, 74, 78).

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Bei chronisch rezidivierenden bzw. persistierenden Rücken-, Schulter- und Armbeschwerden sollen sowohl orthopädische Ursachen, ein spinaler Tumor als auch eine Infektion ausgeschlossen werden. | |
| Konsensstärke: 100% | |

B KÖRPERLICHE UNTERSUCHUNG

Unabhängig davon, welche Verdachtsdiagnose aufgrund der Anamnese besteht, ist bei der Erstkonsultation eine komplette körperliche Untersuchung (mit neurologischer, Muskel- und Gelenkuntersuchung) unverzichtbar, denn sie trägt entscheidend zur weiteren Differenzierung zwischen mechanischer, schmerzverstärkender oder systemischer Natur der Schmerzsymptomatik bei (13, 14, 62, 63, 67).

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Bei einem Patienten mit frischem Trauma bzw. Verdacht auf eine Fraktur soll die Untersuchung auf den Status von Durchblutung, Motorik, Sensibilität und die Betrachtung einer Fehlstellung | |

reduziert sein. Die typischen sicheren Frakturzeichen wie Fehlbeweglichkeit und Krepitation sollen nicht geprüft werden.

Konsensstärke: 100%

- Unsichere Frakturzeichen wie Schwellung, Druckschmerz und Funktionseinschränkung bedürfen der vorsichtigen Untersuchung, um eine klinische Eingrenzung vornehmen zu können.
- Bestimmte Symptome und Befunde bei Patienten mit muskuloskelettalen Schmerzen weisen auf eine systemische Grunderkrankung hin und sind daher als Alarmsignale zu interpretieren. Zu diesen Alarmsignalen gehören folgende Hautveränderungen (2, 9, 10, 56-58, 72):
 - Gottron-Papeln bei Dermatomyositis
 - Café-au-lait-Flecken beim McCune-Albright-Syndrom
 - Erythema marginatum beim (seltenen) akuten rheumatischen Fieber
 - Kleinfleckiges, blassrotes Exanthem auf Oberkörper und Oberschenkeln bei systemischer Form der JIA
 - Palmoplantare Pustulose bei NBO
 - Schmetterlingserythem, Exanthem oder Purpura beim SLE
 - Infiltrate/Hautblutungen bei Purpura Schönlein-Henoch
 - Blässe bei einer (Tumor- oder Infekt-) Anämie, Hämatome und Petechien bei Leukämien.
- Eine Beteiligung von weiteren Organen, wie z.B. eine *Hepatosplenomegalie*, *Lymphadenopathie* oder *neurologische Defizite* sind ein wichtiger Hinweis auf das Vorliegen einer Systemerkrankung (2, 9, 11, 29, 30) (Tab. 3 bis Tab. 5; rote Algorithuspfade).

B1 Allgemeinzustand (AZ)

Bei der Erfassung des AZ handelt es sich um die Beurteilung der physischen, emotionalen und psychischen Gesamterscheinung des Kindes oder Jugendlichen, die subjektiv vom Untersucher und basierend auf dessen Erfahrungen erhoben wird.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|---|-------------------------|
| Ein Kind / Jugendlicher mit muskuloskelettalen Schmerzen und Malaise soll mehr Beunruhigung erzeugen als ein Patient mit unbeeinträchtigtem Allgemeinzustand. | |
| Konsensstärke: 100% | |

B2 Gelenk-/Muskeluntersuchung

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|------------|-------------------------|
|------------|-------------------------|

Die muskuloskeletale Untersuchung sollte insbesondere folgende Diagnostik beinhalten:

- Bestimmung von Extremitätenlängen
- Funktionsprüfung sowohl von betroffenen als auch benachbarten Gelenken (diese Untersuchung soll bei Patienten nach Trauma/mit Verdacht auf eine Fraktur eingeschränkt sein, s. o.)
- Evaluation von Muskelumfang, Muskelkraft, - Konsistenz, Relaxationsfähigkeit
- Muskel-/Sehnenverkürzungen und Kontrakturen
- Gangbild und Wirbelsäule
- Fußstellung
- Identifikation von schmerzhaften Druckpunkten ("tender points") (außer bei Traum-Anamnese: nur Inspektion, keine Palpation)

Konsensstärke: 100%

Dadurch kann u.a. zwischen muskuloskelettalen Schmerzen differenziert werden, die entweder durch Beinlängendifferenzen (z.B. idiopathisch, posttraumatisch oder bei Klumpfuß), Arthritis oder Myositis, insbesondere durch die benigne akute Myositis des Kindesalters, die mit hochakuten Schmerzen im Bein einhergeht, verursacht sein können. Andere Myositiden werden in der pädiatrischen Praxis eher selten gesehen. Beinlängendifferenzen gehen oft mit *Hüft- und/oder Knieschmerzen* einher. Spezifische Zeichen einer Arthritis sind insbesondere *lokale Entzündungszeichen, sowie eine eingeschränkte Gelenkfunktion mit Schonhaltung oder Flexionshaltung* (31, 39) (s. Abschn. H; Tab. 5; roter Algorithmuspfad). Septische Arthritiden gehen oft mit einer schmerzhaften Pseudoparalyse, chronische Arthritiden nicht selten mit Gelenkkontrakturen und lokaler Muskelatrophie einher. Schmerzhafteste Muskel- und Sehnenansätze ohne zusätzliche körperliche Auffälligkeiten weisen nach Ausschluss einer entzündlich rheumatischen Erkrankung auf ein Fibromyalgiesyndrom hin (s. Abschn. F; Tab. 2; grüner Algorithmuspfad). Bei primären Muskelerkrankungen kann die Verteilung der Atrophien (proximal vs. distal, fokal, segmental), eine „Pseudohypertrophie“ und vermehrte Konsistenz (Duchenne, Becker), verminderte Relaxationsfähigkeit (Myotonie) und charakteristische Kontrakturen (Equinovarus, Hüften, Knie) Hinweise auf die wahrscheinliche Diagnose geben. Wir empfehlen, die Gelenkbeweglichkeit (außer bei Verdacht auf ein zugrunde liegendes Trauma) zur Reproduzierbarkeit im Verlauf sowie zur Vereinheitlichung der von verschiedenen Untersuchern erhobenen Befunde dem Standard entsprechend nach der Neutral-Null-Methode zu dokumentieren.

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Das ermittelte Bewegungsausmaß eines Gelenkes soll sowohl mit dem physiologischen Bewegungsausmaß („range of motion, rom“) als auch mit dem der (nicht erkrankten) Gegenseite verglichen werden. | |
| Konsensstärke: 100% | |

Die Untersuchungsbögen aus der Erwachsenenorthopädie sind auch in der Kinderorthopädie gebräuchlich. Standarduntersuchungsbögen (Messblatt obere Extremität/Messblatt untere Extremität) finden sich unter: https://www.dguv.de/de/ihr_partner/aerzte_wl/index.jsp.

C LABORDIAGNOSTIK

Bei pädiatrischen Patienten mit muskuloskelettalen Schmerzen und sowohl in der Anamnese (s. Abschn. A) als auch während der körperlichen Untersuchung (s. Abschn. B) erhobenen deutlichen Hinweisen auf eine mechanische bzw. traumatische Genese (s. Abschn. E, Tab. 1; blauer Algorithmuspfad) bzw. fehlendem somatischen Korrelat kann zur Diagnosestellung und Therapieplanung auf eine Labordiagnostik meist verzichtet werden (47). Das Fibromyalgiesyndrom ist als Ausnahme zu berücksichtigen (s. Abschn. F, Tab. 2; grüner Algorithmuspfad).

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|--|-------------------------|
| Muskuloskelettale Schmerzen mit Verdacht auf eine zugrunde liegende systemische Erkrankung (s. Abschn. G–I, Tab. 3 bis Tab. 5; rote Algorithmuspfade) sollen labordiagnostisch abgeklärt werden. | |
| Konsensstärke: 100% | |

Im Sinne einer gezielten und effektiven Labordiagnostik empfehlen wir, folgende Aspekte besonders zu berücksichtigen:

- Die Bestimmung von antinukleären Antikörpern (ANA) und Rheumafaktor (RF) ist sinnvoll, wenn eine rheumatologische Genese der Schmerzsymptomatik anamnestisch und klinisch wahrscheinlich ist, das heißt, nachdem eine infektiöse oder onkologische Ätiologie ausgeschlossen wurde (11, 15, 69, 79- 81). Wichtige weiterführende Informationen liefern in diesem Zusammenhang das Blutbild mit Differenzialblutbild, die Bestimmung von C-reaktivem Protein (CRP), Blutsenkungsgeschwindigkeit (BSG), Laktatdehydrogenase (LDH), Kreatinkinase und Harnsäure, alkalische Phosphatase, Kalzium, Phosphat und Kreatinin im Serum, bei Auffälligkeiten ggf. ergänzt durch die entsprechenden Werte im Urin (2, 9, 10, 11, 14).
- Ein *pathologischer Kalzium-Phosphat-Metabolismus* kann auf eine zugrunde liegende Hypophosphatasie bzw. eine Rachitis/Osteomalazie hinweisen, eine *erniedrigte alkalische Phosphatase* unter anderem auf eine Hypophosphatasie und eine erhöhte alkalische Phosphatase auf eine Rachitis.
- Eine *erhöhte Laktatdehydrogenase (LDH)* im Serum kann – auch bei fehlenden Blutbildveränderungen – einerseits mit einer rheumatischen Erkrankung, andererseits mit einem Malignom assoziiert sein (36). Letzteres soll vor der Diagnosestellung einer rheumatischen

Erkrankung, ausgeschlossen werden (21, 22, 31, 32, 39).

- Eine *erhöhte Creatinkinase (CK)* im Serum findet sich nach akuten Muskelverletzungen und auch intramuskulären Injektionen, spricht ansonsten aber für das Vorliegen einer Muskeldystrophie, metabolischen Myopathie oder Myositis. Im Frühstadium zeigt die Duchenne Dystrophie immer eine $CK > 3000$ U/l, geringere Erhöhungen sprechen für eine „gutartigere“ Erkrankung.
- Ein *erhöhtes CRP in Kombination mit einer Leukozytose* im Blutbild eines Kindes mit akutem Auftreten der muskuloskelettalen Schmerzsymptomatik und mit klassischen Entzündungszeichen hingegen weist stark auf einen entzündlichen Prozess (septische Arthritis, Osteomyelitis) hin (Abschn. H, Tab. 4; roter Algorithmuspfad) (29).
- *Subtile Veränderungen im Blutbild mit Differenzialblutbild*, wie beispielsweise die *Zytopenie nur einer einzigen Zellreihe (oder unterer Normbereich)* können auch bei Fehlen von Blasten eine Leukämie anzeigen (21, 22, 24), insbesondere dann, wenn die Schmerzen anamnestisch hauptsächlich nachts auftreten und/oder von einer Zusatzsymptomatik und/oder einer Hepatosplenomegalie begleitet werden (2, 9, 11, 29, 30). Ein normales Blutbild schließt allerdings eine Leukämie nicht aus. Daher empfehlen wir, bei klinischem Verdacht, immer eine Knochenmarkuntersuchung zu deren Ausschluss durchzuführen. Dies gilt insbesondere vor dem Einsatz von Glukokortikoiden zur Behandlung einer möglicherweise zugrunde liegenden rheumatischen Erkrankung.
- Ein *erniedrigtes Ferritin im Serum* kann Hinweis auf eine Eisenmangelanämie als Ursache eines RLS sein (Abschn. J, Tab. 6; violetter Algorithmuspfad) (54).

D BILDGEBENDE DIAGNOSTIK

| Empfehlung | Geprüft Stand (2020) |
|---|-------------------------|
| Bei auffälligem körperlichem Untersuchungsbefund (blaue/rote Algorithmuspfade), bei einer Begleitsymptomatik und/oder bei pathologischen Laborwerten (rote Algorithmuspfade) soll weiterführend eine bildgebende Diagnostik erfolgen. | |
| Konsensstärke: 100% | |

Wir empfehlen dazu folgende Indikationen respektive bildgebende Verfahren nach Alter und Symptomatik auszuwählen, vor allem auch mit dem Ziel, eine unnötige Strahlenexposition des Patienten zu vermeiden:

- Die *Nativröntgenaufnahme* der symptomatischen Region in zwei Ebenen ist, vor allem wenn eine operative Therapie geplant ist, die Basis bei der bildgebenden Diagnostik. Bei einer Trauma-Anamnese sollen außerdem die benachbarten Gelenke abgebildet werden. Dabei soll

berücksichtigt werden, dass die Sensitivität einer Röntgenaufnahme in bestimmten Regionen (z.B. Brustwirbelsäule, Beckenskelett) nicht ausreichend ist, um eine pathologische Knochenveränderung sicher auszuschließen. Bei begründetem Verdacht oder auffälligem/unschlüssigem Röntgenbefund sollte z.B. nach Konsultation mit Fachkollegen aus der (Kinder)-Traumatologie weiterführend eine Magnetresonanztomographie (MRT) erfolgen. Mittels *Nativröntgenaufnahmen* oder MRT der betroffenen Regionen lassen sich Veränderungen bei einer Fraktur (inklusive einer pathologischen Fraktur bei juvenilen Knochenzysten oder systemischen Skeletterkrankungen wie Osteomalazie oder Osteogenesis imperfecta), einem Osteoidosteom oder einem Malignom wie einem Osteosarkom, einer Langerhans-Zell-Histiozytose (LCH), seltener metaphysäre Bänderungen und andere, eher unspezifische Zeichen bei einer Leukämie oder einem Lymphom durch jeweils typische radiologische Zeichen bestätigen (2, 9, 10, 11, 14, 82).

Zur *Verlaufskontrolle* kann eine Nativröntgenaufnahme in einer Ebene erfolgen, wie beispielsweise bei einer Ganzaufnahme der Wirbelsäule p.a. zur Vermessung des Cobb-Winkels bei einer Skoliose. Auch bei Vorliegen einer Hüftdysplasie ist die a.p.-Aufnahme zur Kontrolle der knöchernen Formgebung und/oder zur Messung des Pfannendachwinkels (Beckenübersicht) zur Verlaufsbeurteilung in der Regel ausreichend. Bei klinisch eindeutiger Beinlängendifferenz > 1 cm ist eine Ganzbein-Standaufnahme zur exakten Messung und Therapieplanung erforderlich, sofern eine operative Korrekturmaßnahme konkret in Planung ist (siehe auch: <https://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/064-019.html>).

Die *Sonografie* kann bei entsprechender Expertise des Untersuchers bei vielen Fragestellungen eingesetzt werden und dabei wichtige Hinweise auf die Ursache muskuloskelettaler Beschwerden (einschließlich Frakturen) liefern. Insbesondere bei der Beurteilung von Weichteil- und Gelenkprozessen kann sie hilfreich und bei traumatisch, entzündlich oder tumorös bedingten Veränderungen für das weitere Vorgehen in Diagnostik und Therapie wegweisend sein (z.B. Differenzierung subperiostaler Flüssigkeit wie Abszess oder Hämatom, Darstellung von Gelenkergüssen bei Coxitis fugax, Juveniler idiopathischer Arthritis) (80-84). An den Extremitäten werden v.a. Linearsonden eingesetzt, im Bereich der Wirbelsäule wird je nach Kindesalter mit Linear- oder Sektorsonden gearbeitet (85, 86).

- *Weitere bildgebende Verfahren* sind hilfreich bei der Abklärung anderer Verdachtsdiagnosen. Die MRT ist hoch sensitiv im Hinblick auf spezifische Trauma-bedingte Läsionen wie "bone bruises" (i.e. Ödem und Blutung im spongiosen Knochen wie Knie- oder Sprunggelenk), Stressveränderungen sowie entzündliche Prozesse wie die subakute bakterielle epiphysäre Osteomyelitis (87) oder die nicht bakterielle Osteitis (NBO) bzw. die chronisch rekurrende

multifokale Osteomyelitis (CRMO), und ist vor allem bei unklarer Befundkonstellation indiziert. Zunehmend wird die MRT auch bei der Differenzierung degenerativer und entzündlicher Muskelerkrankungen eingesetzt (88). Bei einer Leukämie findet man häufig diffuse Knochenmarkveränderungen. Die Computertomographie (CT) wird in Einzelfällen bei diagnostischen/therapeutischen Interventionen bzw. komplexen gelenknahen Frakturen eingesetzt (89-91).

- Durch eine *Echokardiographie* werden kardiale Begleitsymptome rheumatischer Erkrankungen (Klappenveränderungen, Perikarditis) frühzeitig erkannt und können entsprechend behandelt werden.

E NICHTENTZÜNDLICHE, MECHANISCH VERURSACHTE

MUSKULOSKELETTALE ERKRANKUNGEN (1–17, 48-51, 62, 64, 82, 92–104)

Typische Charakteristika (blauer Algorithmuspfad): belastungsabhängige, meist akut aufgetretene Schmerzen mit somatischem Korrelat bei gutem oder nur leicht reduziertem AZ

Tabelle 1. Differenzialdiagnosen in der Gruppe nichtentzündlicher, mechanisch verursachter muskuloskelettaler Erkrankungen

| Diagnose | Differenzialdiagnostisch relevante Informationen/Leitsymptome | Zusatzinformationen | Empfohlene Diagnostik |
|---------------------|--|---|---|
| Fraktur (Fx) | <ul style="list-style-type: none"> - anamnestisch: klarer Unfallhergang - sichere Fx-Zeichen: <ul style="list-style-type: none"> ▪ sichtbare Fehlstellung ▪ offene Fraktur - unsichere Fx-Zeichen: <ul style="list-style-type: none"> ▪ Schwellung ▪ Druckschmerz ▪ Funktionseinschränkung - altersabhängige Charakteristika: <ul style="list-style-type: none"> a) hinkendes Kleinkind mit Schienbeindruckschmerz: → distale, undislozierte Spiral-Fx der Tibia (häufigste Tibia-Fx bei Kindern, so genannte „Toddler-Fraktur“)? → Grünholz-Fx? (btr. neben langen Röhren- häufig auch Mittelfußknochen) b) hinkendes Klein-/Schulkind mit Druckschmerz über einer Epiphyse: → Salter-Harris-Fx? (seltene Fx der langen Röhrenknochen, immer Trauma-Anamnese) | <p>Cave: Misshandlung!</p> <ul style="list-style-type: none"> - (bei Verdacht: bildgebende Diagnostik entsprechend der S3-Kinderschutzleitlinie) <p>AWMF-Leitlinien: https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/027-0691_S3_Kindeschmisshandlung-missbrauch-vernachlaessigung-Kinderschutzleitlinie_2019-02_1_01.pdf</p> <p>https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/064-0191_S1_Trauma-muskuloskelettales-Systems-Kinder-Jugendliche-Bildgebende-Diagnostik_2019-07.pdf</p> | <p>klinisch radiologisch</p> <p>Nativröntgen mit angrenzenden Gelenken in 2 Ebenen (a), b), c)]</p> <p>Röntgenkontrolle, MRT bei unklarem Röntgenbefund (MRT mit ödemsensitiven Sequenzen; Kontrastmittelgabe nur bei auffälligem Nativbefund)</p> <p>CT bei komplexen Frakturen mit multiplanarer Rekonstruktion</p> <p>Sonografie (bei entsprechender Expertise des Untersuchers)</p> |

| | | | |
|--|--|--|--|
| | c) Jugendliche(r) mit akuten Rückenschmerzen bei Hebebewegungen: → Apophysenring-Fx? | | |
| Gelenkhypermobilität | <ul style="list-style-type: none"> - meist Schulkinder vor und Mädchen in der Pubertät - Schmerzen hauptsächlich nach körperlicher Aktivität - oft adipöser und hyperagiler Habitus - pathologische Überstreckbarkeit verschiedener Gelenke | Daran denken: potenziell zugrunde liegende Kollagenosen (Ehlers-Danlos-/Marfan-Syndrom) | klinisch |
| Patellofemorale Dysfunktion (z.B. bei Chondropathia patellae, kongenitalen Synovial-falten, habitueller Patellaluxation) | <ul style="list-style-type: none"> - Knieschmerzen (meist retropatellär und beim Treppensteigen/-herabgehen) - positives Patellazeichen - häufig assoziiert mit Genua valga | Differenzialdiagnosen: <ul style="list-style-type: none"> - aseptische Knochennekrosen (M. Osgood-Schlatter (s.u.)) - Osteochondrosis dissecans des Kniegelenks (s.u.) | klinisch radiologisch (z.B. Sonografie zur Gelenkbeurteilung, ggf. MRT zur Frage der Synovialfalte) |
| Osteochondrosis dissecans (Femur/ Knie/Talus/Sprunggelenk) | <ul style="list-style-type: none"> - besonders ältere, meist agile und sportlich aktive Kinder (insbesondere Laufsportarten) - chronische Knie- und/oder Sprunggelenksschmerzen bei oder nach Belastung ohne eindeutige Lokalisationsangabe - keine oder diskrete Ergussbildung - keine typischen, pathognomonischen Symptome - keine reproduzierbaren Schmerztests - oft blockierte Gelenkfunktion aufgrund eingeklemmter Gelenkmaus | Differenzialdiagnosen: <ul style="list-style-type: none"> - Malignom (s. G, Tab. 3) - chronische Osteomyelitis - aseptische Knochennekrosen (M. Osgood-Schlatter, s.u.) | radiologisch (Nativröntgen des Gelenks in 2 Ebenen und MRT mit und ohne Kontrastmittelapplikation) |
| Überbeanspruchung | <ul style="list-style-type: none"> - Klein- und Vorschulkinder mit lokalisierten Schmerzen nach Trampolinspringen: z.B. Ermüdungsfraktur? - ältere Kinder/Jugendliche mit lokalisierten Schmerzen nach sportlicher Aktivität, z.B.: <ul style="list-style-type: none"> a) Rückenschmerzen → Spondylolyse? → Entzündung? → Tumor? b) Bandscheibenprolaps? c) Ellenbogenbeschwerden und Druckschmerzhaftigkeit der Ansätze von Unterarmbeugern/-streckern: → Epikondylitis? | Differenzialdiagnosen: <ul style="list-style-type: none"> - Malignome (s. G, Tab. 3) - aseptische Knochennekrosen (Mm. Osgood-Schlatter, Panner, Scheuermann, Köhler, Kienböck, s.u.) - Osteomyelitis (s. H, Tab. 4) | klinisch [a), b), c), d)] radiologisch [a)] (Nativröntgen in 2 Ebenen; alternativ MRT mit ödemsensitiver Sequenz [a-d]: sehr sensitiv; Sonografie zur Orientierung [b), c), d)] |

| | | | |
|---|--|--|--|
| | <p>d) Kniebeschwerden: → Bandverletzung?</p> <p>e) (beidseitige) Schmerzen in der Ferse → Sever's Krankheit (Calcaneale Apophysitis)?</p> <p>f) Schambeinastreizung und Insertionstendinopathie der Spina iliaca bei Fußballspielern ?</p> <p>g) Tendovaginitis nach intensivem Gebrauch von Spielkonsolen, Smartphones etc.</p> | | |
| <p>Coxitis fugax (Transiente Synovitis/ „Hüftschnupfen“)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - hinkendes Klein-/Schulkind (5.–6. Lebensjahr) mit Schmerzen in Leiste und/oder Knie - kurze Anamnese (< 3 Wochen, meist wenige Tage) - anamnestisch oft viraler Infekt der oberen Luftwege - schmerzhaft eingeschränkte Hüftbeweglichkeit - spontane Schonhaltung in leichter Flexion, Abduktion und Außenrotation - Spontanremission meist nach einer Woche, spätestens nach etwa 2–3 Wochen | <p>Spontanremission nach etwa 2 Wochen</p> <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bakterielle Coxitis (s. H, Tab. 4) - JIA (s. I, Tab. 5) | <p>radiologisch</p> <p>Hüftsonografie zur Beurteilung der Femurkapsel-distanz bzw. zur Differenzialdiagnostik bei persistierenden Beschwerden; MRT bei persistierenden Beschwerden zum Ausschluss anderer Ursachen</p> |
| <p>M. Perthes (M. Legg-Calvé-Perthes – aseptische Nekrose der Hüftkopf-epiphyse beim Kind)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - hinkendes Klein-/Schulkind (5.–6. Lebensjahr) mit Schmerzen in Leiste und/oder Knie - lange Anamnese (> 3 Wochen) - betrifft bei 10% der Kinder auch das kontralaterale Bein - beginnende Atrophie der Glutäal- und Oberschenkelmuskulatur - positives Viererzeichen | <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bakterielle Coxitis - epiphysäre Dysplasien (insbesondere Typ Meyers) <p>Zugrunde liegende kongenitale Skelettdysplasien (4-10% der Patienten mit M. Perthes):</p> <ul style="list-style-type: none"> - multiple epiphysäre Dysplasie (M. Meyer) - spondyloepiphysäre Dysplasie <p>Komplikationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • subchondrale Fx • Koxarthrose | <p>klinisch</p> <ul style="list-style-type: none"> - Druckschmerz in der Leistenregion - funktionelle oder anatomische Beinlängendifferenz - functio laesa des betroffenen Hüftgelenks - bei zugrunde liegender kongenitaler Skelettdysplasie: weniger ausgeprägte bzw. oft fehlende Symptome, jedoch andere Zeichen der Grunderkrankung (z. B. familiärer Kleinwuchs bei M. Meyer) <p>radiologisch</p> <p>frühzeitige Diagnostik mittels MRT (ggf. auch hüftsonographisch: persistierende</p> |

| | | | |
|---|---|---|--|
| | | | <p>Ergussbildung)</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei zugrunde liegender kongenitaler Skelettdysplasie negativer MRT-Befund Nativröntgen (z. B. nach Lauenstein) erst nach Wochen positiv bei zugrunde liegender kongenitaler Skelettdysplasie meist symmetrische Indizien |
| <p>Epiphysiolysis Capitis Femoris (ECF)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - hinkendes älteres Kind/Jugendliche(r) (10–14 Jahre, oft übergewichtig) <ul style="list-style-type: none"> a) <i>ECF acuta</i>: plötzlicher, schmerzhafter Stich in der Leiste, danach Bein in schmerzhafter Flexions- und Außenrotationsstellung b) <i>ECF lenta</i>: chronischer, persistierender Schmerz, diffus oder in Knie und/oder Oberschenkel, Bein verkürzt und außenrotiert; positives Drehmann-Zeichen c) <i>ECF „acute on chronic“</i>: seit Wochen Beschwerden, plötzliche Verstärkung (Abrutsch) nach Bagatelltrauma | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - akute Hüftkopfnekrose (8–10%)! - langfristig Deformierung des Hüftkopfes und Arthrose! <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Coxitis fugax (s.o.) - M. Legg-Calvé-Perthes (s.o.) | <p>radiologisch</p> <p>(Nativröntgen: Beckenübersicht, betroffene Hüfte in Lauenstein-Projektion und Gegenseite zum Ausschluss bilateraler Epiphysiolysis)</p> |
| <p>Apophysitis der 5. Metatarsalbasis (Osteochondrose im Bereich des Ansatzes der Peroneus brevis-Sehne; Iselin-Krankheit)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - belastungsabhängige Schmerzen im Bereich der Fußaussenseite (zunehmend bei sportlicher Aktivität, insbesondere Rennen und Springen), Erleichterung in Ruhe - Hinken und Fuß-Schmerzen, wenn Schuhe getragen werden | <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Avulsions-Fx des 5. Metatarsum (Knochensplitter an Peroneus brevis-Sehne) - Jones-Fx (distaler als Avulsions-Fx: im Bereich d. metaphysären-diaphysären Übergangs) - metatarsale Stress-Fx (im Bereich d. metaphysären-diaphysären Übergangs; nach chronisch-wiederholtem Trauma i. R. sportlicher Aktivität) - symptomatisches Os vesalianum pedis (selten; runder Extra-Knochen in der Peroneus brevis-Sehne) | <p>klinisch</p> <ul style="list-style-type: none"> - Anamnese - prominente / geschwollene 5. Metatarsalbasis - Druckschmerz über der Tuberositas der 5. Metatarsalbasis <p>radiologisch</p> <p>(Nativröntgen: laterale Schrägaufnahme zur Darstellung der Apophyse)</p> |
| <p>M. Osgood-Schlatter</p> | <ul style="list-style-type: none"> - häufigste Ursache für | <p>Differenzialdiagnosen:</p> | <p>klinisch</p> |

| | | | |
|---|--|---|--|
| (aseptische Osteonekrose der Tuberositas Tibiae) | <p>Knieschmerzen bei älteren, Kindern/Jugendlichen (10–14 Jahre, meist sportlich aktiv)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Knieschmerzen bei Belastung, Anspannen der Oberschenkelmuskulatur, Druck auf Schienbeinrand unterhalb der Patella - Besserung in Ruhe | <ul style="list-style-type: none"> - patellofemorale Dysfunktion (s.o.) - Epiphysiolysis capitis femoris lenta (s.o.) <p>Ursache:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Überbeanspruchung (s.o.) | <p>radiologisch (Nativröntgen in 2 Ebenen; Sonografie hilfreich; MRT oft nicht notwendig)</p> |
| M. Panner (juvenile aseptische Osteonekrose des Capitulum Humeri) | <ul style="list-style-type: none"> - Schulkinder und Jugendliche (meist sportlich aktiv) - Druck- und Belastungsschmerzen im radialen Bereich des Ellenbogengelenks - Besserung in Ruhe | <p>Differenzialdiagnosen: Osteochondrosis dissecans des Ellenbogengelenks (s.o.)</p> <p>Ursache: Überbeanspruchung (s.o.)</p> | <p>klinisch radiologisch (Nativröntgen in 2 Ebenen; MRT (ist diagnostisch bei unklarem Befund)</p> |
| M. Köhler (aseptische Osteochondronekrose des Os naviculare) | <ul style="list-style-type: none"> - Schulkinder und Jugendliche (meist sportlich aktiv) - Vor- bzw. Mittelfußschmerzen bei Belastung - Schonhinken - Belastung des äußeren Fußrandes - Schwellung des Vorfußes - Schmerzen bei der Fußabrollbewegung - Kontrakturen der Zehen | <p>Cave: Arthrose!</p> | <p>klinisch radiologisch (MRT mit ödemsensitiver Sequenz bei Konsequenz; Nativröntgen nicht wegweisend)</p> |
| M. Scheuermann | <p>Jugendliche(r) mit lumbalen Rückenschmerzen, Kyphose</p> | <p>Differenzial-diagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Malignome (s. G, Tab. 3) - Überbeanspruchung (s.o.) | <p>klinisch radiologisch (Nativröntgen mit seitlicher Wirbelsäulenaufnahme: vor allem thorakolumbalen Übergang; ggf. MRT zur Differenzierung)</p> |
| Osteoidosteom | <ul style="list-style-type: none"> - mehr Jugendliche als Kinder - nächtliche Schmerzattacken in den Beinen und/oder der Wirbelsäule - gutes Ansprechen auf nicht-steroidale Antirheumatika (NSAR) - Spontanremissionen sind beschrieben | <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - andere gutartige Tumoren (z.B. aneurysmatische Knochenzyste, Osteoblastom, Chondroblastom, Fibrom) - Malignome (s. G, Tab. 3) - bakterielle Infektion (s. H, Tab. 4) - NBO (s. I, Tab. 5) | <p>radiologisch (Nativröntgen; MRT mit Kontrastmittel, CT zur Therapieplanung, Knochenszintigraphie)</p> |
| Beinlängendifferenz | <p>Knies- und/oder Hüftschmerzen</p> | <ul style="list-style-type: none"> - idiopathisch - posttraumatisch - bei Klumpfuß | <p>klinisch (mit der "Brettchenmethode") radiologisch (Nativröntgen der symptomatischen Region-a.p.; bei</p> |

| | | | |
|--|--|--|--|
| | | | eindeutiger Differenz > 1 cm außerdem Ganzbein- Standaufnahme bei Planung einer operativen Korrekturmaß-nahme) |
|--|--|--|--|

F CHRONISCHE SCHMERZSYNDROME (1–17, 41–47, 52–54, 62–68, 105)

Typische Charakteristika (grüner Algorithmuspfad): chronische muskuloskeletale Schmerzen ohne somatisches Korrelat

Tabelle 2. Häufige Differenzialdiagnosen in der Gruppe Schmerzverstärkungssyndrom

| Diagnose | Differenzialdiagnostisch relevante Informationen/Leitsymptome | Zusatzinformationen | Empfohlene Diagnostik |
|---|---|--|--|
| Juveniles Fibromyalgiesyndrom | <ul style="list-style-type: none"> - meist jugendliche Mädchen - oft positive Familienanamnese - chronische, idiopathische, starke, multifokale Muskelschmerzen seit mehr als 6 Monaten (insbesondere bei Palpation von definierten Druckpunkten: „tender points“) - häufig vegetative/funktionelle Begleitsymptomatik (z.B. Wetterfühligkeit, Ängstlichkeit, Colon irritabile) - bis auf o.g. Druckpunkte (hinweisend, nicht beweisend) unauffällige körperliche Untersuchung - lang anhaltende Problematik | <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Somatisierungsstörung nach Missbrauch - RLS - (s. J, Tab. 6) - Malignom (s. G, Tab. 3) | <p>klinisch (incl. psychologische Evaluation gemäß d) „Depressionsinventar für Kinder- und Jugendliche (DIKJ)“; „Angstfragebogen für Schüler (AFS)“; e) AWMF-Leitlinie: http://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/041-004.html</p> <p>labordiagnostisch (Ausschluss einer Entzündung, einer Stoffwechselerkrankung oder eines Eisenmangels)</p> |
| Benigne nächtliche Beinschmerzen | <ul style="list-style-type: none"> - meist Klein-/Grundschul Kinder - starke, abendliche/nächtliche, über > 3 Monate rezidivierende Gliederschmerzen (meist Schienbeine und Waden, beidseits) mit beidseitigen, oft | <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - NBO (s. I, Tab. 5) - gutartige Tumoren (z.B. Osteoidosteom, aneurysmatische Knochenzyste, Osteoblastom, Chondro- | klinisch |

| | | | |
|--|---|--|--|
| | <p>auch wechselseitigen Beschwerden sowie schmerzfreien Intervallen (Tage bis Wochen) - charakteristisch ist die völlige Beschwerdefreiheit am nächsten Morgen</p> <ul style="list-style-type: none"> - unauffällige körperliche Untersuchung - keine Begleitsymptomatik - selbstlimitierender Verlauf | <p>blastom, Fibrom) (s. E, Tab. 1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Malignom (s. G, Tab. 3) - RLS (s. J, Tab. 6) | |
|--|---|--|--|

G MALIGNOM (20–39, 106, 107)

Typische Charakteristika (roter Algorithmuspfad – G): akute oder chronisch progrediente muskuloskelettale Schmerzen mit Begleitsymptomatik (z.B. Symptomprogredienz, Anämie, Blutungszeichen, multiple Organbeteiligung)

Tabelle 3. Häufige Differenzialdiagnosen in der Gruppe Malignome

| Diagnose | Differenzialdiagnostisch relevante Informationen/Leitsymptome | Zusatzinformationen | Empfohlene Diagnostik |
|---|--|--|--|
| <p>Akute lymphoblastische Leukämie (ALL)</p> <p>Akute myeloische Leukämie (AML)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - ALL - Häufigkeitsgipfel: Kinder zwischen dem 1. und 5. Lebensjahr - AML - Kleinkinder und Anstieg der Häufigkeit bei Jugendlichen - Zytopenie (oft subtil, i.e. nur eine Zellreihe betreffend, im Frühstadium oft keine Blasten im Blutbild) - erhöhte LDH - Zusatzsymptomatik (s. B) - diffuse Schmerzen häufig nachts - Gehverweigerung - Blutungszeichen - Lymphadenopathie | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - häufigste maligne Erkrankung bei Kindern und Jugendlichen! - bei inadäquater Behandlung infauste Prognose! <p>AWMF-Leitlinie ALL https://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/025-014.html</p> <p>AWMF-Leitlinie AML https://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/025-031.html</p> <p>Differenzialdiagnosen:</p> | <p>klinisch labordiagnostisch (s. C)</p> <p>zytologisch oder bioptisch (Knochenmarksuntersuchungen im kideronkologischen Zentrum)</p> <p>histologisch (nach Einweisung in kideronkologisches Zentrum)**</p> |

| | | | |
|---------------------|--|---|---|
| | und/oder Hepatosplenomegalie | <ul style="list-style-type: none"> - Osteoidosteom (benigner Tumor der Diaphyse) (s. E, Tab. 1) - (sub-)akute bakterielle Osteomyelitis (s. H, Tab. 4) - NBO (s. I, Tab. 5) | |
| Osteosarkom | <ul style="list-style-type: none"> - Alter: meist ≥ 10 Jahre - häufigste Lokalisation: Metaphyse der langen Röhrenknochen (meist Knie) | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - häufigster maligner Knochentumor bei Kindern und Jugendlichen! - bei inadäquater Behandlung infauste Prognose! <p>AWMF-Leitlinie verfügbar über: http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/025-005l_S1_Osteosarkome_2011-04_01.pdf</p> <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Osteoidosteom (benigner Tumor der Diaphyse) (s. E, Tab. 1) - anderer maligner Knochentumor - (sub-)akute bakterielle Osteomyelitis (s. H, Tab. 4) - NBO (s. I, Tab. 5) | <p>klinisch labordiagnostisch (s. C)</p> <p>radiologisch (entsprechend Leitlinie: Röntgen und MRT in Kollaboration mit/nach Einweisung in kinderonkologisches Zentrum mit Kinderradiologie)**</p> |
| Ewing-Sarkom | <ul style="list-style-type: none"> - Alter: meist > 10 Jahre - häufige Lokalisation: Becken, Diaphysen der langen Röhrenknochen (z.B. Femur, Tibia) | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zweithäufigster maligner Knochentumor bei Kindern und Jugendlichen! - bei inadäquater Behandlung infauste Prognose! <p>AWMF-Leitlinie: http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/025-006.pdf</p> <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Osteoidosteom (s. E, Tab. 1) - anderer maligner Knochentumor - (sub-)akute bakterielle Osteomyelitis (s. H, Tab. 4) - NBO (s. I, Tab. 5) | <p>klinisch labor-diagnostisch (s. C)</p> <p>radiologisch (entsprechend Leitlinie: Röntgen und MRT in Kollaboration mit/nach Einweisung in kinderonkologisches Zentrum mit Kinderradiologie</p> <p>histologisch (nach Einweisung in kinderonkologisches Zentrum)**</p> |

| | | | |
|---|--|---|---|
| <p>Weichteilsarkome</p> | <ul style="list-style-type: none"> - jede Altersgruppe - tast-/sichtbare Weichteilschwellung (schmerzhaft oder indolent) | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bei inadäquater Behandlung infauste Prognose! <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Weichteilabszess - gutartiger Weichteiltumor <p>AWMF-Leitlinie verfügbar über: https://www.awmf.org/upload/s/tx_szleitlinien/025-0071_S1_Weichteilsarkome_2017-03.pdf</p> | <p>klinisch labor-diagnostisch (s. C.) radiologisch (entsprechend Leitlinie Röntgen und MRT in Kollaboration mit/nach Einweisung in kideronkologisches Zentrum mit Kinderradiologie** histologisch (nach Einweisung in kideronkologisches Zentrum)**</p> |
| <p>Langerhans-Zell-Histiozytose (LCH) (Informations-seiten der Internationalen Histiozytose-Gesellschaft: https://www.histio.org/)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - schmerzhafte, Weichteilschwellungen, pathologische Frakturen → Skelettbefall (80%) - chronisch purulente Otitis, Zahnverlust, Diabetes insipidus, Exophthalmus → Befall des Schädelknochens (eosinophiles Granulom; etwa 40%) - noduläre Hautläsionen, oder diffuse makulopapulöse Exantheme (i. S. eines seborrhoischen Ekzems), Krustenbildung an Kopfhaut, Stamm, Windelbereich → Hautbefall (> 30%) - Panzytopenie - Diabetes insipidus | <p>AWMF-Leitlinie: https://www.awmf.org/upload/s/tx_szleitlinien/025-0151_S1_Langerhanszell-Histiozytose_LCH_2017-09.pdf</p> | <p>klinisch labor-diagnostisch (s. C.) radiologisch (entsprechend Leitlinie Röntgen und MRT in Kollaboration mit/nach Einweisung in kideronkologisches Zentrum mit Kinderradiologie** histologisch (nach Einweisung in kideronkologisches Zentrum)**</p> |

* s. Informationen zu pädiatrisch-onkologischen Erkrankungen im Informationsportal der Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie/Hämatologie (GPOH), verfügbar über:

https://www.kinderkrebsinfo.de/erkrankungen/index_ger.html

** s. Liste der innerhalb der nationalen Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie/Hämatologie (GPOH) kooperierenden Kliniken, Abteilungen und Behandlungseinrichtungen, verfügbar über:
www.kinderkrebsinfo.de/kliniken

H BAKTERIELLE INFEKTION (1–17, 68, 70, 87, 108)

Typische Charakteristika (roter Algorithmuspfad – H): Akute, lokalisierte muskuloskelettale Schmerzen mit Begleitsymptomatik (z.B. hohes Fieber, klassische Entzündungszeichen)

Tabelle 4. Häufige Differenzialdiagnosen in der Gruppe der bakteriellen Infektionen

| Diagnose | Differenzialdiagnostisch relevante Informationen/Leitsymptome | Zusatzinformationen | Empfohlene Diagnostik |
|---|---|---|--|
| Akute bakterielle Arthritis/- (multifokale) Osteomyelitis/Diszitis | <ul style="list-style-type: none"> - fulminant und akut auftretende, lokalisierte, klassischerweise durch <i>S. aureus</i> (seltener Streptokokken und gramnegative Erreger) ausgelöste Infektion mit Knochen- oder Gelenkschmerzen - stark schmerzhafte Bewegungseinschränkung/-unfähigkeit (z.B. Verweigerung des Auftretens) - hohes Fieber - klassische Entzündungszeichen (Rubor, Dolor, Calor, Tumor, Functio laesa) - Pseudoparalyse - anamnestisch oft Trauma-Angabe, bakterielle Infektion, Fremdkörperinokulation in der unmittelbaren Vergangenheit - auch subakute Verlaufsformen möglich (z. B. durch <i>Kingella kingae</i> oder andere atypische Erreger) | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sepsis! - keine Antibiotikatherapie vor Abnahme einer Blut-/Gewebekultur! - keine Glukokortikoide vor Ausschluss Malignom! - Endokarditis? <p>AWMF-Leitlinien:</p> <ul style="list-style-type: none"> - http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/012-010_S1_Bakterielle_Gelenkinfektionen_05-2008_05-2013.pdf - http://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/027-054.html <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Malignome (s. G, Tab. 3) | <p>klinisch labordiagnostisch (s. C: Leukozytose, erhöhte BSG, erhöhtes CRP, Antistreptolysin-Titer +, Keimnachweis in Blut-/Gewebekultur/Tuberkulosedagnostik)</p> <p>radiologisch (Sonografie hilfreich, z. B. bei subperiostalem Abszess zur gezielten Punktion; MRT des Lokalbefundes mit ödemsensitiver Sequenz, Diffusionswichtung und Kontrasmitteldynamik zur Differenzierung und Therapieplanung)</p> <p>mikrobiologisch nach Gelenkpunktion, Knochenbiopsie</p> |
| Subakute bakterielle Osteitis | <ul style="list-style-type: none"> - meist dia-, selten metaphysär - intermittierend auftretende Schmerzen, teilweise mit Gelenkschwellungen und mäßiger Bewegungseinschränkung - anamnestisch fieberhafter (meist viraler) Infekt (z.B. der oberen Luftwege) in der unmittelbaren Vergangenheit - langsam-progredienter Verlauf ohne Therapie - benigner Verlauf bei frühzeitiger antibiotischer Therapie - selten Malaise oder beunruhigende Begleitsymptomatik | <p>benigner Verlauf bei frühzeitiger antibiotischer Therapie</p> <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Osteoidosteom (s. E, Tab. 1) - maligner Knochentumor insbes. Ewing-Sarkom (s. G, Tab. 3) - LCH (s. G, Tab. 3) - Tuberkulose - Pilzinfektion | <p>radiologisch (MRT hoch sensitiv, ggf. Ganzkörper-MRT)</p> <p>mikrobiologisch nach Gelenkpunktion/Knochenbiopsie → klinische Symptomatik und Laborparameter unspezifisch</p> |

I RHEUMA UND NICHT-BAKTERIELLE OSTEOMYELITIS (1–17, 62, 69, 71–73, 79, 109–111)

Typische Charakteristika (roter Algorithmuspfad – I): Chronisch verlaufende, meist bei Belastung abnehmende muskuloskeletale Schmerzen in mindestens einem Gelenk mit Morgensteifigkeit, typischen Hautveränderungen und Charakteristika für Entzündung und Chronifizierung

Tabelle 5. Differenzialdiagnosen in der Gruppe rheumatischer Erkrankungen

| Diagnose | Differenzialdiagnostisch relevante Informationen/Leitsymptome | Zusatzinformationen | Empfohlene Diagnostik |
|--|--|--|---|
| Juvenile idiopathische Arthritis (JIA) | <ul style="list-style-type: none"> - chronische Arthritis (> 6 Wochen) in mindestens einem Gelenk nach Ausschluss anderer Ursachen - tageszeitabhängige Beschwerden, Morgensteifigkeit - "spiking" Fieber mit 1-2 Spitzen täglich mit Rückkehr der Temperaturen in den Normbereich - typische Hautveränderungen (flüchtiges ukleinfleckiges Exanthem im Bereich von Brustkorb und Extremitäten im Fieberschub) - Psoriasis - asymptomatische Uveitis (10–30% der Patienten) | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ausschlussdiagnose! - erhöhte ANA im Serum sind nicht JIA-spezifisch! <p>AWMF-Leitlinie: https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/027-0201_S2k_Juvenile_Idiopathische_Arthritis_2019-12_01.pdf</p> <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lyme-Arthritis (s.u.) - Leukämie (s. G, Tab. L-14-3) - Streptokokkeninfektion (s.o., s. H, Tab. 4) - Vaskulitiden (z. B. Purpura Schönlein Henoch) | <p>klinisch nach internationalen Kriterien (s. Informationsportal der Gesellschaft für Kinder- und Jugendrheumatologie: http://www.gkjr.de/infoa.html)*</p> <p>radiologisch (Sonografie, ggf. MRT bzw. Ganzkörper-MRT als Kompromiss wie folgt: <i>a</i>) mit DWI und Kontrastmittelgabe zur Differenzierung Malignität, <i>b</i>) mit Tirm/T2FS/Stir zur Differenzierung von Oligo-/Polyarthritis und "silent arthritis"), <i>c</i>) mit 3D-T1FS und entsprechenden Rekonstruktionen zur Synoviabeurteilung, <i>d</i>) dezidierte Untersuchung betroffener Gelenke</p> |
| Spondylarthropathien (Reaktive Arthritis/Reiter-Syndrom Juvenile ankylosierende | <ul style="list-style-type: none"> - oft positive Familienanamnese - typische klinische Trias: Arthritis (mono- oder polyartikulär), Enthesitis, HLA-B27+ - juvenile ankylosierende | | <p>klinisch labordiagnostisch (s. C: unspezifisch erhöhte Entzündungsparameter, ANA und RF oft negativ)</p> |

| | | | |
|--|--|---|--|
| <p>Spondylitis/M. Bechterew Arthritis bei entzündlicher Darmerkrankung)</p> | <p>Spondylitis (M. Bechterew): meist junge Männer > 13 Jahre mit Rückenschmerzen und Uveitis</p> <ul style="list-style-type: none"> - reaktive Arthritis/Reiter-Syndrom: akute, asymmetrische Oligoarthritis der unteren Extremitäten mit schmerzhafter Iritis/Konjunktivitis, meist junge Männer > 13 Jahre nach gastrointestinalem Infekt oder Nicht-Gonokokken-Urethritis - Psoriasisarthritis: jedes Verteilungsmuster der Gelenkbeteiligung möglich, nur z.T. typische Hautveränderungen - Arthritis bei entzündlicher Darmerkrankung (M. Crohn, Colitis ulcerosa): chronische Bauchschmerzen, Wachstumsstörungen, Gewichtsverlust - akute (rote, symptomatische) Uveitis | | <p>radiologisch [a] (Sonografie, MRT mit ödemsensitiver Sequenz und Kontrastmittelgabe, ggf. Ganzkörper-MRT) mikrobiologisch [b]) (z.B. Erregernachweis im Urethralabstrich)</p> |
| <p>Kollagenosen (Systemischer Lupus erythematodes [SLE], Mischkollagenosen, juvenile Dermatomyositis, juvenile Sklerodermien)</p> | <ul style="list-style-type: none"> - symmetrische Arthritis - typisches Schmetterlingserythem - schmerzlose Mukositis - Lymphadenopathie - neurologische Symptome - Nephritis | <p>Cave: niedrige/absinkende Komplementfaktoren (C3, C4) im Serum: Vorboten einer Nierenbeteiligung!</p> | <p>klinisch labordiagnostisch (s. C: Zytopenie bei 70%, hohe ANA-Titer, anti-Doppelstrang-DNS-Antikörper bei 73%, Anti-Kardioplin-Antikörper bei bis zu 65%, Anti-Smith-Antikörper bei etwa 30%, bis zu 80% mit Nierenbeteiligung (Hämaturie, Proteinurie))</p> <p>radiologisch (abhängig vom individuellen klinischen Befund: ggf. MRT Neurokranium, ggf. Ganzkörper-MRT, ggf. Sonografie der Nieren)</p> |
| <p>Lyme-Arthritis</p> | <ul style="list-style-type: none"> - Arthralgien im disseminierten Frühstadium | | <p>klinisch labordiagnostisch</p> |

| | | | |
|---|---|--|--|
| | - episodische oder chronisch verlaufende Mono-/Oligoarthritis (meist Knie-, Sprung-, Ellenbogengelenke) im Spätstadium (Monate bis Jahre nach einer Borreliose) | | (Borrelienantikörper im Serum/Gelenkpunktat) radiologisch (Gelenksonografie) |
| Nicht-bakterielle Osteitis (NBO) | <ul style="list-style-type: none"> - betrifft meist Schulkinder (im Durchschnitt etwa 11. Lebensjahr) - trotz Behandlung rezidivierende, uni- oder multifokale (oft nächtliche) Knochenschmerzen meist im Bereich der unteren Extremitäten, des Schultergürtels, Beckens und/oder der Wirbelsäule - Gelenkbeteiligung/Beteiligung anderer Organe (Uveitis, palmoplantare Pustulose, Psoriasis, Akne conglobata, chronisch-entzündliche Darmerkrankung) - Symptomatik oft überlappend mit Enthesitis oder Psoriasis-Arthritis (s.o.) | <p>Cave:</p> <ul style="list-style-type: none"> - inflammatorischer Prozess, meist im Bereich der Metaphysen, mit JIA/Enthesitis/Psoriasis-Arthritis (s.o.) assoziierter, fraglich bakterieller (Propionibacterium acnes) Ätiologie! - bei Erwachsenen als „SAPHO-Syndrom“ beschrieben (Synovitis, Akne, Pustulose, Hyperostose, Osteitis)! - zahlreiche historische Bezeichnungen: (chronisch sklerosierende Osteomyelitis, kondensierende Osteitis, Sklerose und Hyperostose, primäre chronische Osteomyelitis, pustulöse Arthroosteitis)! <p>Differenzialdiagnosen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Osteoidsteom (s. E, Tab. 1) - Malignom (s. G, Tab. L-14-3) - subakute bakterielle Osteomyelitis (s. H, Tab. 4) | <p>radiologisch (MRT, ggf. Ganzkörper-MRT mit typischen Befundkonstellationen wegweisend in der Diagnostik)</p> <p>ggf. (in unklaren Fällen und bei unifokalem Muster) mikrobiologisch und histologisch nach Biopsie klinische Symptomatik, Laborparameter oft unspezifisch</p> |

* s. auch Internetpräsenz der Gesellschaft für Kinder- und Jugendrheumatologie (GKJR), verfügbar über: <https://www.gkjr.de/die-gkjr/>

J ZUSÄTZLICH BESTEHENDE ERKRANKUNGEN (MIT/OHNE SEKUNDÄRE(R) OSTEOPOROSE) (1–17, 56, 61–63, 70, 77-79, 112)

Typische Charakteristika (violette Algorithmuspfade – J): Grunderkrankungen, die mit muskuloskelettalen Schmerzen assoziiert sein können, und die vor Initiierung einer

weiterführenden Diagnostik anamnestisch berücksichtigt respektive ausgeschlossen werden sollten

Tabelle 6. Häufige Differenzialdiagnosen in der Gruppe der Begleiterkrankungen

| |
|--|
| Hämatologische Erkrankungen <ul style="list-style-type: none">- Sichelzellkrankheit- Hämophilie- Perniziöse Anämie (sekundäre Osteoporose)- Myeloproliferative Erkrankungen |
| Endokrine Erkrankungen <ul style="list-style-type: none">- Hypophosphatasie- Hypophosphatämie- Rachitis, Osteomalazie- Hyperparathyreoidismus (sekundäre Osteoporose)- McCune-Albright-Syndrom- Hyperthyreose- Hypogonadismus (sekundäre Osteoporose)- Hyperkortisolismus (sekundäre Osteoporose) |
| Autoimmunerkrankungen und genetisch bedingte Bindegewebsaufbaustörungen <ul style="list-style-type: none">- M. Crohn- Colitis ulcerosa- Psoriasis- Dermatomyositis- Ehlers-Danlos-Syndrom- Marfan-Syndrom |
| Andere <ul style="list-style-type: none">- Speicherkrankheiten (z.B. Glykogenose Typ V/McArdle, Homozystinurie)- Stoffwechselkrankheiten (z.B. Carnitin-Palmitoyl-Transferase-II-Mangel, Fabry-Erkrankung)- Hereditäre Muskelerkrankungen (Muskeldystrophien, congenitale Myopathie z.B. Central Core disease, Myotonia congenita, Myotone Dystrophie Curschmann-Steinert)- Hereditäre und erworbene Neuropathien (Neuralgische Schulteraymotrophie, Charcot-Marie-Tooth Neuropathien)- Vincristin-Neuropathie- Osteogenesis imperfecta (pathologische Frakturen)- Restless-Legs-Syndrom- Homozystinurie- Fehlernährung (Übergewicht, Anorexie, Vitamin-D-Mangel) |

3. Wichtige Forschungsfragen

Nutzerstatistik (Google-Tracking):

Gesamtzugriffszahlen: 18.000 Nutzer haben im Zeitraum von 2015 - 2020 43.000 Einzelseiten angesehen.

4. Informationen zu dieser Leitlinie

4.1 Zusammensetzung der Leitliniengruppe

4.1.1 LeitlinienkoordinatorIn/AnsprechpartnerIn

LeitlinienkoordinatorIn:

Prof. Dr. med. Ursula Creutzig, Hannover

Leitliniensekretariat:

Tel. +511 6046677

Fax +511 6046404

ursula@creutzig.de

4.1.2 Beteiligte Fachgesellschaften und Organisationen

Die Leitlinie wurde mit folgenden Fachgesellschaften, Arbeitsgemeinschaften und kooperierenden Institutionen abgestimmt:

- Deutsche Gesellschaft für Kinderheilkunde und Jugendmedizin (DGKJ)
- Deutsche Gesellschaft für Kinderchirurgie (DGKCH)
- Gesellschaft für Neuropädiatrie (GNP)
- Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie (GPOH)
- Gesellschaft für Kinder- und Jugendrheumatologie (GKJR)
- Arbeitsgemeinschaft Pädiatrische Immunologie (API)
- Berufsverband der Kinder- und Jugendärzte (BVKJ)
- Vereinigung für Kinderorthopädie (VKO)
- Deutschen Gesellschaft für Kinderendokrinologie und -diabetologie (DGKED)
- Gesellschaft für pädiatrische Radiologie (GPR)

Die Deutsche Gesellschaft für Allgemein- und Familienmedizin (DEGAM) war auf Grund mangelnder Ressourcen nicht beteiligt.

Allgemeinpädiater sind durch den Berufsverband der Kinder- und Jugendärzte (BVKJ) vertreten.

Tabelle 1: Mitglieder der Leitliniengruppe

| Mandatsträger | Fachgesellschaft/ Organisation | Zeitraum |
|---------------|-----------------------------------|-------------|
| Gesche Tallen | GPOH | 2013 - dato |

| Mandatsträger | Fachgesellschaft/ Organisation | Zeitraum |
|----------------------|-----------------------------------|-------------|
| Ursula Creutzig | GPOH | 2013 - dato |
| Stefan Bielak | GPOH | 2013 - dato |
| Günter Henze | GPOH | 2013 - dato |
| Gerd Horneff | GKJR | 2013 - dato |
| Rudolf Korinthenberg | GNP | 2013 - dato |
| Burkhard Lawrenz | BVKJ, DGKJ | 2013 - dato |
| Tim Niehues | API | 2013 - dato |
| Ales Janda | API | 2019 - data |
| Joachim Peitz | DEKED | 2013 - dato |
| Richard Placzek | VKO | 2013 - dato |
| Eckhard Schönau | DGKED | 2013 - dato |
| Lucas Wessel | DGKCH | 2013 - dato |
| Thomas Wirth | VKO | 2013 - dato |
| Hans-Joachim Mentzel | GPR | 2013 - dato |

An der Erstellung des Abschnitts zur Bild gebenden Diagnostik haben Marc Steinborn, München (GPR) und Joachim Stegmann, Hamburg (GPR) in der ersten Fassung mitgearbeitet.

4.1.3 Patientenbeteiligung

Patienten wurden an der Erstellung der Leitlinie nicht beteiligt, da es sich bei dieser Leitlinie um die Experten-generierte Erstellung bzw. Aktualisierung eines diagnostischen Algorithmus handelt.

4.1.4 Methodische Begleitung

Zu den Autoren der Leitlinie gehören führende Allgemeinpädiater sowie Spezialisten pädiatrischer Subspezialitäten, bei denen muskuloskelettale Schmerzen eine Rolle spielen.

4.2 Methodische Grundlagen

Die Methodik zur Erstellung dieser Leitlinie richtet sich nach dem AWMF-Regelwerk (Version 1.1 vom 27.03.2013).

Quelle: Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF) - Ständige Kommission Leitlinien. AWMF-Regelwerk „Leitlinien“. 1. Auflage 2012.<http://www.awmf.org/leitlinien/awmf-regelwerk.html>

Die Algorithmus-Grafik (s. Abb. 1) dient dem praktischen diagnostischen Vorgehen in der klinischen Situation "Kind/Jugendliche(r) mit muskuloskelettalen Schmerzen". In der Grafik verbinden Linien die individuell erhobenen (anamnestischen und körperlichen) Untersuchungsbefunde eines Patienten (Ovale) mit den Aspekten, die der Arzt differenzialdiagnostisch entsprechend berücksichtigen sollte (Sechsecke). Dabei haben die verschiedenfarbigen, mit „trifft zu (+)“ oder „trifft nicht zu (-)“ gekennzeichneten Pfade wegweisende Funktion im Hinblick auf die Pathogenese des Schmerzes. So entsteht eine Befundkonstellation, die anhand von Verbindungslinien und Pfeilen zur jeweiligen Differenzialdiagnose sowie zu den entsprechend empfohlenen, weiterführenden (diagnostischen) Maßnahmen führt (Rechtecke). Die Grafik ist zusammen mit dem Leitlinientext und den Tabellen zu lesen. Dabei verweisen in der Abbildung die Buchstaben A–D auf die jeweiligen Erläuterungen im Text, E–J auf die zugehörigen Tabellen.

4.3 Literaturrecherche und kritische Bewertung

Die Erstauflage der Leitlinie wurde basierend auf internationaler Fachliteratur (Übersichtsarbeiten, Populations- und Fragebogen-basierte Kohortenstudien, Fallstudien, publiziert innerhalb der letzten 20 Jahre, aus multiplen Literaturdatenbanken) zum Thema sowie in der Praxis bewährten klinisch-diagnostischen Verfahren und Erfahrungen erstellt und gemäß der aktuellen AWMF-Anforderungen, zuletzt im Juli 2020, revidiert und aktualisiert.

4.4 Strukturierte Konsensfindung

Die Leitlinie wurde im Auftrag der Deutschen Gesellschaft für Kinderheilkunde und Jugendmedizin (DGKJ) mit Unterstützung der Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie (GPOH) erstellt bzw. aktualisiert.

Die strukturierte webbasierte Konsenskonferenz erfolgte unter neutraler Moderation durch Herrn Dr. Lobitz. Alle wichtigen Empfehlungen wurden vorgestellt, dann diskutiert und abgestimmt. Die Formulierung der Empfehlungen wurde in der Diskussion teilweise verbessert.

Initialer Leitlinienreport s.

http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/025-032m_S2k_Muskuloskelettale_Schmerzen_Kinder_Jugendliche_2013-10.pdf

Initialer Evidenzbericht s.

http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/025-032m2_S2k_Muskuloskelettale_Schmerzen_Kinder_Jugendliche_2013-10.pdf

4.5 Empfehlungsstärke und Feststellung der Konsensstärke

4.5.1 Festlegung der Empfehlungsstärke

IN DER FOLGENDEN TABELLE IST DIE VERWENDETE EMPFEHLUNGSGRADUIERUNG DARGESTELLT:

| Beschreibung | Ausdrucksweise |
|-------------------|----------------------|
| Starke Empfehlung | Soll /Soll nicht |
| Empfehlung | Sollte /sollte nicht |

4.5.2 Feststellung der Konsensstärke

DIE KONSENSSTÄRKE WURDE GEMÄß FOLGENDER TABELLE KLASSIFIZIERT:

| Klassifikation der Konsensusstärke | |
|------------------------------------|-------------------------------|
| Starker Konsens | > 95% der Stimmberechtigten |
| Konsens | >75-95% der Stimmberechtigten |
| Mehrheitliche Zustimmung | >50-75% der Stimmberechtigten |
| Keine mehrheitliche Zustimmung | <50% der Stimmberechtigten |

5. Redaktionelle Unabhängigkeit

5.1 Finanzierung der Leitlinie

Sowohl die Erstellung der Erstversion, wie auch die Aktualisierung der Leitlinie wurde durch die DGKJ finanziert.

5.2 Darlegung von Interessen und Umgang mit Interessenkonflikten

S. TABELLE IM ANHANG

Die Angaben zu den Interessen wurden mit dem AWMF-Formblatt von 2018 erhoben und von Dr. Stefphan Lobitz auf einen thematischen Bezug zur Leitlinie bewertet. Als geringer oder nicht vorhandener Interessenkonflikt wurde die Mitgliedschaft in Fachgesellschaften gewertet, als moderater/hoher Interessenkonflikt wäre z.B. ein diagnostisches Forschungsvorhaben oder ein Patent auf einen diagnostischen Test gewertet worden. Dies war jedoch bei keinem Teilnehmer der Fall. Als protektive Faktoren, die einer Verzerrung durch Interessenkonflikte entgegenwirken, kann die pluralistische Zusammensetzung der Leitliniengruppe, die strukturierte Konsensfindung unter neutraler Moderation und die Diskussion zu den Interessen und Umgang mit Interessenkonflikten zu Beginn der Konsenskonferenz gewertet werden.

6. Externe Begutachtung und Verabschiedung

ES ERFOLGTE KEINE EXTERNE BEGUTACHTUNG.

DIE LEITLINIE WURDE IM ZEITRAUM VON **18.08.2020** BIS **15.10.2020** VON DEN VORSTÄNDEN DER BETEILIGTEN FACHGESELLSCHAFTEN VERABSCHIEDET.

7. Gültigkeitsdauer und Aktualisierungsverfahren

Die zweite Auflage der Leitlinie ist ab **01.11.2020** bis zur nächsten Aktualisierung gültig, die Gültigkeitsdauer wird auf 5 Jahre geschätzt. Vorgesehen sind regelmäßige Aktualisierungen; bei dringendem Änderungsbedarf werden diese gesondert publiziert. Kommentare und Hinweise für den Aktualisierungsprozess sind ausdrücklich erwünscht und können an das Leitliniensekretariat gesendet werden.

Prof. Dr. Ursula Creutzig
Tel. +511 6046677
Fax +511 6046404
ursula@creutzig.de

8. Verwendete Abkürzungen

| | |
|------|--|
| ALL | akute lymphoblastische Leukämie |
| AML | akute myeloische Leukämie |
| ANA | antinukleäre Antikörper |
| AZ | Allgemeinzustand |
| BSG | Blutsenkungsgeschwindigkeit |
| CK | Creatinkinase |
| CRMO | chronisch rekurrende multifokale Osteomyelitis |
| CRP | C-reaktives Protein |
| CT | Computertomographie |
| ECF | Epiphysiolysis capitis femoris |
| Fx | Fraktur |
| JIA | juvenile idiopathische Arthritis |
| LCH | Langerhans-Zell-Histiozytose |
| LDH | Laktatdehydrogenase |
| MRT | Magnetresonanztomographie |
| NBO | nicht-bakterielle Osteitis |

| | |
|------|----------------------------------|
| ALL | akute lymphoblastische Leukämie |
| NSAR | nicht-steroidale Antirheumatika |
| RF | Rheumafaktor |
| RLS | "Restless Leg Syndrome" |
| SLE | systemischer Lupus erythematodes |

9. Literaturverzeichnis

1. Huemer C. The child presenting with arthralgia or arthritis – what do we need to consider? *Ther Umsch* 69: 479–482, 2012.
2. Weiser P. Approach to the patient with noninflammatory musculoskeletal pain. *Pediatr Clin North Am* 59: 471–492, 2012.
3. Duey-Holtz AD, Collins SL, Hunt LB, Cromwell PF. Acute and non-acute lower extremity pain in the pediatric population: part I. *J Pediatr Health Care* 26: 62–68, 2012.
4. Duey-Holtz AD, Collins SL, Hunt LB, Cromwell PF. Acute and non-acute lower extremity pain in the pediatric population: part II. *J Pediatr Health Care* 26: 216–230, 2012.
5. Duey-Holtz AD, Collins SL, Hunt LB, Cromwell PF. Acute and non-acute lower extremity pain in the pediatric population: part III. *J Pediatr Health Care* 26: 380–392, 2012.
6. Jackson C, McLaughlin K, Teti B. Back pain in children: a holistic approach to diagnosis and management. *J Pediatr Health Care* 25: 284–293, 2011.
7. Jansson A, Reinhardt D. Knochenschmerzen. *Monatsschr Kinderheilkd* 157: 645–646, 2009.
8. Haas JP. Chronische muskuloskeletale Schmerzen bei Kindern und Jugendlichen. *Monatsschr Kinderheilkd* 157: 647–654, 2009.
9. Weller F. Knochen- und Gelenkschmerzen im Kindesalter. *Kinder- und Jugendmedizin* 5: 254–260, 2009.
10. Junnila JL, Cartwright VW. Chronic musculoskeletal pain in children: Part I. Initial Evaluation. *American Family Physician* 74(1): 115–122, 2006.
11. Connelly MA, Schanberg LE. Evaluating and managing pediatric musculoskeletal pain in primary care. In: Walco GA and Goldschneider KR, eds. *Pain in children. A practical guide in primary care*. Humana Press as part of Springer Science + Business Media, LLC: Chapter 19, 2008. [ISBN: 9781934115312]
12. Patel DR, Moore MD, Greydanus DE. Musculoskeletal diagnosis in adolescents. *Adolesc Med State Art Rev* 18: 1–10, 2007.
13. Malleson PN and Beauchamp RD. *Rheumatology*: 16. Diagnosing musculoskeletal pain in children. *CMAJ* 165:183–188, 2001.
14. Bürk G, Frosch M, Zernikow B. Muskuloskeletale Schmerzen. *Schmerz* 14: 340–345, 2000.
15. O'Sullivan P, Beales D, Jensen L, Murray K, Myers T. Characteristics of chronic non-specific musculoskeletal pain in children and adolescents attending a rheumatology outpatient clinic: a cross-sectional study. *Ped Rheumatology Online* 9(1): 3, 2011; doi: 10.1186/1546-0096-9-3.
16. Zapata AL, Moraes AJ, Leone C, Doria-Filho U, Silva CA. Pain and musculoskeletal pain syndromes in adolescents. *J Adolesc Health* 38: 769–717, 2006.
17. Konijnenberg AY, De Graeff-Meeder ER, Kimpen JL, van der Hoeven J, Buitelaar JK, Uiterwaal CS. Pain of Unknown Origin in Children Study Group. Children with unexplained chronic pain: do pediatricians agree regarding the diagnostic approach and presumed primary cause? *Pediatrics* 114: 1220–1226, 2004.
18. Jordan KP, Kadam UT, Hayward R, Percheret M, Young C, Croft P. Annual consultation prevalence of regional musculoskeletal problems in primary care: an observational study. *BMC Musculoskelet Disord* 11: 144, 2010.
19. Paladino C, Eymann A, Llera J, De Cunto CL. Estimated prevalence of musculoskeletal pain in children, who attend a community hospital. *Arch Argent Pediatr* 107: 515–519, 2009.
20. Riccio I, Marcarelli M, Del Regno N, Fusco C, Di Martino M, Savarese R, Gualdiero G, Oreste M, Indolfi C, Porpora G, Esposito M, Casale F, Riccardi G. Musculoskeletal problems in pediatric acute leukemia. *J Pediatr Orthop B, PubMed PMID: 23407432*, 2013.
21. Tamashiro MS, Aikawa NE, Campos LM, Cristofani LM, Odone-Filho V, Silva CA. Discrimination of acute lymphoblastic leukemia from systemic-onset juvenile idiopathic arthritis at disease onset. *Clinics (Sao Paulo)* 66: 1665–1669, 2011.
22. Suri D, Ahluwalia J, Sachdeva MU, Das R, Varma N, Singh S. Arthritic presentation of childhood malignancy: beware of normal blood counts. *Rheumatol Int* 31: 827–829, 2011.

23. Barrios Lopez M, Casado Picon R, de Inicencio Arocena J, Vivanco Martinez JL. Burkitt's lymphoma presenting as an intermittent limp. *Reumatol Clin* 7: 139–140, 2011.
24. Hill D and Whiteside J. Limp in children: Differentiating benign from dire causes. *J Family Practice* 60: 193–197, 2011.
25. Oztuerkmen S, Akyay A, Bicakci Z, Karacoc Y, Arikan SM, Celebi-Tayfur A, Agladioglu S, Olkay L. Delayed diagnosis of acute leukemia in a patient with bone pain and fracture. *Turk J Pediatr* 52: 552–555, 2010.
26. Gupta D, Singh S, Suri D, Ahluwalia J, Das R, Varma N. Arthritic presentation of acute leukemia in children: experience from a tertiary care centre in North India. *Rheumatol Int* 30: 767–770, 2010.
27. Nathrath M, Teichert I. Onkologische Ursachen von Knochenschmerzen. *Monatsschr Kinderheilkd* 157: 655–660, 2009.
28. Sinigaglia R, Gigante C, Bisinella G, Varotto S, Zanesco L, Turra S. Musculoskeletal manifestations in pediatric acute leukemia. *J Pediatr Orthop* 28: 20–28, 2008.
29. Forgie SE, Robinson JL. Pediatric malignancies presenting as a possible infectious disease. *BMC Infectious Diseases* 7: 44–50, 2007.
30. Gonzalves M, Terreri MT, Barbosa CM, Len CA, Lee L, Hilario MO. Diagnosis of malignancies in children with musculoskeletal complaints. *Sao Paulo Med J* 123: 21–23, 2005.
31. Jones OY, Spencer CH, Bowyer SL, Dent PB, Gottlieb BS, Rabinovich CE. A multicenter case-control study on predictive factors distinguishing childhood leukemia from juvenile rheumatoid arthritis. *Pediatrics* 117: 840–844, 2006.
32. Dorransoro Martin I, Merino Munos R, Sastre-Urguelles A, Garcia-Miguel Garcia-Rosado P, Garcia-Consuegra Molina J. Malignant disease presenting as rheumatic manifestations. *An Pediatr (Barc)* 61: 393–397, 2004.
33. Parikh SN, Crawford AH. Orthopaedic implications in the management of pediatric vertebral and spinal cord tumors: a retrospective review. *Spine (Phila Pa 1976)* 28: 2390–2396, 2003.
34. Trueworthy RC, Templeton KJ. Malignant bone tumors presenting as musculoskeletal pain. *Pediatr Ann* 31: 355–359, 2002.
35. Barbosa CM, Nakamura C, Terreri C, Lee ML, Petrilli AS, Hilario MO. Musculoskeletal manifestations as the onset of acute leukemias in childhood. *J Pediatr (Rio J)* 78: 481–484, 2002.
36. Trapani S, Grisolia F, Simoninni G, Calabri G, Falcini F. Incidence of occult cancer in children presenting with musculoskeletal symptoms: a 10-year survey in a pediatric rheumatology unit. *Semin Arthritis Rheum* 29: 348–359, 2000.
37. Young G, Toretzsy JA, Campbell AB, Ezkenazy AE. Recognition of common childhood malignancies. *Am Fam Phys* 61: 2144–2154, 2000.
38. Mehlman CT, Crawford AH, McMath JA. Pediatric vertebral and spinal cord tumors: a retrospective study of musculoskeletal aspects of presentation, treatment, and complications. *Orthopedics* 22: 49–56, 1999.
39. Cabral DA, Trucker LB. Malignancies in children who initially present with rheumatic complaints. *J Pediatr* 134: 53–57, 1999.
40. Civino A, et al. Clinical Factors Distinguishing Between Pediatric Tumors with Arthritis at Onset and JIA: Preliminary Analysis of the ONCOREUM Study; ACR 2019.
41. Harel L. Growing pains: myth or reality. *Pediatr Endocrinol Rev* 8: 76–78, 2010.
42. Buskila D. Pediatric fibromyalgia. *Rheum Dis Clin North Am* 35: 253–261, 2009.
43. Windschall D, Jaeger-Roman E, Niewerth M. Wachstumsschmerzen. Häufige Diagnose unklarer Aetiologie. *Monatsschr Kinderheilkd* 157: 670–674, 2009.
44. Lowe RM, Hashkes PJ. Growing pains: a non inflammatory pain syndrome of early childhood. *Nat Clin Pract Rheumatol* 4: 542–549 2008.
45. Pavone V, Vescio A, Valenti F, Sapienza M, Sessa G, Testa G. Growing pains: What do we know about etiology? A systematic review. *World J Orthop* 10(4): 192-205, 2019.
46. Uziel Y, Hashkes PJ. Growing pains in children. *Pediatric Rheumatology* 5: 5–9, 2007.
47. Asadi-Pooya AA and Bordbar MR. Are laboratory tests necessary in making the diagnosis of limb pains typical for growing pains in children? *Pediatr Int* 49: 833–835, 2007.
48. Ellsäßer G, Degenhardt P. Trampolinspringen - eine unterschätzte Gesundheitsgefahr? - Epidemiologische Aspekte unteretzt mit klinischen Fällen von Trampolinunfällen im Kindes- und Jugendalter. *Pädiatrische Praxis* 93/3: 539-549, 2020.
49. Stobbe S, Pennekamp PH, Filler T, Gödicke S, Lieb A, Placek R. Prädisponiert die Coxitis fugax für einen späteren Morbus Perthes? - Erste Ergebnisse einer auf Versicherungsdaten basierenden Untersuchung. *Z Orthop Unfall* 153: 80-84, 2015.
50. Omlor GW, Lehner B, Wiedenhofer B., Deininger C, Weber MA, Rehnitz C. Radiofrequenzablation bei Osteoidosteomen der Wirbelsäule. Möglichkeiten und Grenzen. *Der Orthopäde* 8: 618–622, 2012.
51. Winkelmann S, Hirsch W, Burdach S, Horneff G. Therapy of osteoid osteomas – always surgically? *Klin Padiatr* 215: 35–39, 2003.
52. Zernikow B, Gerhold K, Bürk G, Häuser W, Hinze CH, Hospach T, Illhardt A, Mönkemöller K, Richter M, Schnöbel-Müller E, Häfner R; Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften. Definition, diagnosis and therapy of chronic widespread pain and so-called

- fibromyalgia syndrome in children and adolescents. Systematic literature review and guideline. *Schmerz* 26: 318–330, 2012.
53. Sherry DD. An overview of amplified musculoskeletal pain syndromes. *J Rheumatol Suppl* 58: 44–48, 2000.
 54. Picchietti D, Allen RP, Walters AS, Davidson JE, Myers A, Ferini-Strambi L. Restless legs syndrome: prevalence and impact in children and adolescents –the Peds REST Study. *Pediatrics* 120: 253–266, 2007.
 55. Howard H, Kamat D. Restless Legs Syndrome in Children. *Pediatr Ann* 47(12): e504-e506. doi: 10.3928/19382359-20181114-02, 2018.
 56. Borzutzky A, Stern S, Reiff A, Zurakowsky D, Steinberg EA, Dedeoglu F, Sundel RP. Pediatric chronic nonbacterial osteomyelitis. *Pediatrics* 130: 1190–1197, 2012.
 57. Jansson A, Golla A, Plewig G, Meindl A, Belohradsky BH. Chronisch rezidivierende multifokale Osteomyelitis und andere nichtbakterielle Osteitiden. *Dtsch Arztebl* 101: 585–585, 2004.
 58. Schilling F, Coerd W, Eckardt A, Full H, Hospach T, Kessler S, Koecher M, Kreitner KF. Pelvic type of recurrent multifocal osteomyelitis. *Klin Padiatr* 213: 277–284, 2001.
 59. Deere KC, Clinch J, Holliday K, McBeth J, Crawley EM, Sayers A, Palmer S, Doerner R, Clark EM, Tobias JH. Obesity is a risk factor for musculoskeletal pain in adolescents: findings from a population-based cohort. *Pain* 153: 1932–1938, 2012.
 60. Peitz J, Schoenau E. Knochenschmerzen aus endokrinologischer Sicht. *Monatsschr Kinderheilkd* 157: 661–663, 2009.
 61. Clarke NM, Page JE. Vitamin D deficiency: a paediatric orthopaedic perspective. *Curr Opin Pediatr* 24: 46–49, 2012.
 62. Connelly M, Schanberg L. Latest developments in the assessment and management of chronic musculoskeletal pain syndromes in children. *Curr Opin Rheumatol* 18: 496–502, 2006.
 63. Foster HE, Cabral DA. Is musculoskeletal history and examination so different in paediatrics? *Best Pract Res Clin Rheumatol* 20: 241–262, 2006.
 64. AWMF-Leitlinie zu Kindesmisshandlung, -missbrauch, vernachlässigung unter Einbindung der Jugendhilfe und Pädagogik (Kinderschutzleitlinie): awmf.org/leitlinien/detail/II/027-069.html (zuletzt aufgerufen am 24.05.2020)
 65. Coleman N. Sports Injuries. *Pediatr Rev* 40(6): 278-290, 2019.
 66. Chan EK, Kornberg AJ, Ryan MM. A diagnostic approach to recurrent myalgia and rhabdomyolysis in children. *Arch Dis Child* 100: 793-797, 2015.
 67. Clinch J, Eccleston C. Chronic musculoskeletal pain in children: assessment and management. *Rheumatology* 48: 466–474, 2009.
 68. Mignemi ME, Martus JE, Bracikowski AC, Lovejoy SA, Mencio GA, Schoenecker JG. The spectrum of group A streptococcal joint pathology in the acute care setting. *Pediatr Emerg Care* 28: 1185–1189, 2012.
 69. Keitzer R. Acute rheumatic fever (ARF) and poststreptococcal reactive arthritis (PSRA) – an update. *Z Rheumatol* 64(5): 295–307, 2005.
 70. Reinehr T, Buerk G, Andler W. Spondylodiscitis in childhood. *Klin Padiatr* 211: 406–409, 1999.
 71. Jansson A. Nichtbakterielle Osteitis. Diagnose und Differenzialdiagnose. *Monatsschr Kinderheilkd* 157: 664–669, 2009.
 72. Junnila JL, Cartwright VW. Chronic musculoskeletal pain in children: Part II. Rheumatic causes. *American Family Physician* 74(2): 293–300, 2006.
 73. Anthony KK, Schanberg LE. Assessment and management of pain syndromes and arthritis pain in children and adolescents. *Rheum Dis Clin North Am* 33: 625–660, 2007.
 74. Zapata AL, Moraes AJ, Leone C, Doria-Filho U, Silva CA. Pain and musculoskeletal pain syndromes related to computer and video game use in adolescents. *Eur J Pediatr* 165: 408–414, 2006.
 75. van Eijk JJJ, Groothuis JT, van Alfen N. Neuralgic amyotrophy: an update on diagnosis, pathophysiology, and treatment. *Muscle Nerve* 53: 337-350, 2016.
 76. Laney DA, Peck DS, Atherton AM, Manwaring LP, Christensen KM, Shankar SP, Grange DK, Wilcox WR, Hopkin RJ. Fabry disease in infancy and early childhood: a systematic literature review. *Genetics in Medicine* 17: 323-330, 2015.
 77. Politei JM, Bouhassira D, Germain DP, Goizet C, Guerrero-Sola A, Hilz MJ, Hutton EJ, Karaa A, Liguori R, Uceyler N, Zeltzer LK, Burlina A. Pain in Fabry Disease: Practical Recommendations for Diagnosis and Treatment. *CNS Neuroscience & Therapeutics* 22: 568-576, 2016.
 78. Diepenmaat AC, van der Wal MF, de Vet HC, Hirasig RA. Neck/shoulder, low back and arm pain in relation to computer use, physical activity, stress and depression among Dutch adolescents. *Pediatrics* 117: 412–416, 2006.
 79. Davies K, Copeman A. The spectrum of paediatric and adolescent rheumatology. *Best Pract Res Clin Rheumatol* 20: 179–200, 2006.
 80. Wong KO, Bond K, Homik J, Ellsworth JE, Karkhaneh M, HaC, Dryden DM. Antinuclear Antibody, Rheumatoid Factor, and Cyclic-Citrullinated Peptide Tests for Evaluating Musculoskeletal Complaints in Children [Internet]. Rockville (MD): Agency for Healthcare Research and Quality (US), Report No.: 12-EHC015-EF, 2012.

81. McGhee JL, Burks FN, Sheckels JL, Jarvis JN. Identifying children with chronic arthritis based on chief complaints: absence of predictive value for musculoskeletal pain as an indicator of rheumatic disease in children. *Pediatrics* 110: 354–359, 2002.
82. Swischuk LE. Musculoskeletal: What's different in children? Jumping from pool to pool; falls and slips; elbow hurts. *Emerg Radiol* 18: 513–514, 2011.
83. Karmazyn B. Ultrasound of pediatric musculoskeletal disease: from head to toe. *Semin Ultrasound CT MR* 32: 142–150, 2011.
84. Martinoli C, Valle M, Malattia C, Damasio MB, Tagliafico A. Paediatric musculoskeletal US beyond the hip joint. *Pediatr Radiol* 41: 113–124, 2011.
85. Bellah R. Ultrasound in pediatric musculoskeletal disease: techniques and applications. *Radiol Clin North Am* 39: 597–618, 2001.
86. Keller MS. Musculoskeletal sonography in the neonate and infant. *Pediatr Radiol* 35: 1167–1173, 2005.
87. Hempfing A, Placzek R, Göttische T, Meiss AL. Primary subacute epiphyseal and metaepiphyseal osteomyelitis in children. Diagnosis and treatment guided by MRI. *J Bone Joint Surg* 85-B: 559–564, 2003.
88. Blackburn EW, Aronsson DD, Rubright JH, Lisle JW. Ankle fractures in children. *J Bone Joint Surg Am* 94: 1234–1244, 2012.
89. Fischer D, Bonati U, Watties MP. Recent developments in muscle imaging of neuromuscular disorders. *Curr Opin Neurol* 29: 614–620, 2016.
90. MacKenzie JD, Vasanaawala SS. State-of-the-art in pediatric body and musculoskeletal magnetic resonance imaging. *Semin Ultrasound CT MR* 31: 86–99, 2010.
91. Vo JN, Hoffer FA, Shwa DWW. Pediatric image-guided nonvascular musculoskeletal interventions. *Tech Vasc Interv Radiol* 13: 214–221, 2010.
92. Bruners P, Penzkofer T, Guenther RW, Mahnken A. Percutaneous radiofrequency ablation of osteoid osteomas: technique and results. *Rofo* 181: 740–747, 2009.
93. Fenichel I, Garniack A, Morag B, Palti R, Salai M. Percutaneous CT-guided curettage of osteoid osteoma with histological confirmation: a retrospective study and review of the literature. *Int Orthop* 30: 139–142, 2006.
94. Roderer G, Nelitz , Puhl W, Hunch K. Minimally invasive therapy for osteoid osteoma. *Z Orthop Ihre Grenzgeb* 142: 456–461, 2004.
95. Niethard FU, Carstens C, Döderlein L. *Kinderorthopädie*. Thieme, Stuttgart (March 1, 1997). ISBN-10: 3131065915, ISBN-13: 978-3131065919.
96. AWMF-Leitlinie zu bildgebender Diagnostik bei Verdacht auf Misshandlung: http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/064014l_S1_Verdacht_auf_Misshandlung_Bildgebende_Diagnostik_2013-03_01.pdf (zuletzt angerufen am 28.04.2020)
97. Wessel L, Seyfried C-S. Beinlängendifferenz nach kindlichen Oberschenkelfrakturen - endgültiges oder passageres Phänomen? *Unfallchirurg* 99: 275–282, 1999.
98. Wessel L, Freund MC, Holland-Cunz SG, Hosie S, Waag K-L. Kernspintomographie bei kindlichen Gelenkverletzungen - ein diagnostischer Gewinn? *Zentralbl Kinderchir* 6: 49–57, 1997.
99. Kraus R, Wessel L. The treatment of upper limb fractures in children and adolescents. *Dtsch Arztebl Int* 07(51-52): 903–910, 2010.
100. Wessel LM. Ausgewählte Traumatologie und Erkrankungen des Haltungs- und Bewegungsapparates. In: *Jugendmedizin*, S 56–68. Hrsg.: D. Palitzsch. Gustav Fischer Verlag, Stuttgart 1999.
101. Schmittbecher et al: *Pädiatrische Chirurgie*. a Hrsg.: Peter P. Schmittbecher Elsevier Verlag München, ISBN: 9783437248405, 2010.
102. Meyer J. Dysplasia Epiphysealis Capitis Femoris: A Clinical-radiological Syndrome and its Relationship to Legg-Calvé-Perthes Disease. *Acta Orthopaedica Scandinavica* 34: 183–197, 1964.
103. Rowe SM, Chung JYC, Moon ES, Yoon TR, Jung ST, Kim SS. Dysplasia Epiphysealis Capitis Femoris Meyer Dysplasia. *J Pediatr Orthop* 25: 18–21, 2005.
104. Arrigoni F, Napoli A, Bazzocchi A, Zugaro L, Scipione R, Bruno F, Palumbo P, Anzidei M, Mercatelli D, Gravina GL, Zoccali C, Ghanouni P, Barile A, Catalano C, Masciocchi C. Magnetic-resonance-guided focused ultrasound treatment of non-spinal osteoid osteoma in children: multicentre-experience. *Pediatric Radiology* 49: 1209–1216, 2019.
105. Leitlinie Fibromyalgiesyndrom: <http://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/041-004.html>.
106. Smets AM, Deurloo EE, Slager THE et al.. Whole-body magnetic resonance imaging for detection of skeletal metastases in children and young people with primary solid tumors - systematic review. *Pediatric Radiology* 48: 241–252, 2018.
107. Yoon HM, Kim JR, Jung AY et al. Whole body MR imaging: a useful imaging modality in the management of children with myeloid leukemia. *Clinical lymphoma, myeloma & leukemia* 17:231–237, 2017.
108. Leclair N, Thomer G, Sorge I et al.. Whole-body diffusion weighted imaging in chronic recurrent multifocal osteomyelitis in children. *PLoS One* 11: e0147523, 2016.
109. Petty RE, Southwood TR, Manners P, Baum J, Glass DN, Goldenberg J, He X, Maldonado-Cocco J, Orozco-Alcala J, Prieur AM, Suarez-Almazor ME, Woo P. International League of Associations for

Rheumatology classification of juvenile idiopathic arthritis: second revision, Edmonton. J Rheumatology 31: 390–392, 2004.

110. Ostergaard M, Eshed I, Althoff CE et al.. Whole-body Magnetic Resonance Imaging in inflammatory arthritis: systematic literature review and first steps toward standardization and an OMERACT Scoring system. J Rheumatol 44: 1699-1705, 2017.

111. Robert Koch Institut: Lyme-Borreliose. RKI-Informationen für Ärzte. http://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_LymeBorreliose.html?nn=2398076#doc2398672bodyText2

112. Zhen-Guo H, Min-Xing Y, Xiao-Liang C et al.. Value of whole-body magnetic resonance imaging for screening multifocal osteonecrosis in patients with polymyositis/dermatomyositis. Br J Radiol, 90: 20160780, 2017.

| | |
|-------------------------------------|-------------------|
| Erstveröffentlichung: | 10/2013 |
| Überarbeitung von: | 11/2019 - 11/2020 |
| Nächste Überprüfung geplant: | 2025 |

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

10. Anhang: Tabelle zur Erklärung von Interessen und Umgang mit Interessenkonflikten

Im Folgenden sind die Interessenerklärungen als tabellarische Zusammenfassung dargestellt sowie die Ergebnisse der Interessenkonfliktbewertung und Maßnahmen, die nach Diskussion der Sachverhalte von der der LL-Gruppe beschlossen und im Rahmen der Konsensuskonferenz umgesetzt wurden.

| | Berater-bzw. Gutachter-tätigkeit | Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board) | Bezahlte Vortrags-/oder Schulungs-tätigkeit | Bezahlte Autoren-/oder Coautoren-schaft | Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien | Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz) | Indirekte Interessen | Von COI betroffene Themen der Leitlinie ¹ , Einstufung bzgl. der Relevanz, Konsequenz |
|-------------------------|---|---|---|---|--|--|---|---|
| G. Tallen | Nein | Nein | Nein | Nein | Ja: Canadian Pharmacogenomic Network for Drug Safety - | Nein | Nein | keine |
| S. Bielack [#] | <u>ab 2010:</u> Bayer, Celgene, Chugai, Clinigen, Isofol, Merck & Co., Lilly, Novartis, Pfizer | <u>ab 2010:</u> Bayer, Celgene, Chugai, Clinigen, Isofol, Merck & Co., Lilly, Novartis, Pfizer | Nein | Nein | Ja | Nein | Mitglied FG: GPOH, SIOPE, ESMO, EMSOS, DGKJ, DKG | keine |
| G. Henze | Nein | Ja, José Carreras Stiftung e.V. | Nein | Nein | Mitarbeit an Leukämie-Studien in Russland | Nein | Mitglied FG: GPOH | Keine |
| G. Horneff | Nein | Ja: Novartis, Pfizer | Ja: Novartis, Pfizer, MSD, Bayer, | Nein | Ja: Pfizer, Novartis, | Nein | Nein | keine |

| | Berater-bzw. Gutachter-tätigkeit | Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board) | Bezahlte Vortrags-/oder Schulungs-tätigkeit | Bezahlte Autoren-/oder Coautoren-schaft | Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien | Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz) | Indirekte Interessen | Von COI betroffene Themen der Leitlinie ¹ , Einstufung bzgl. der Relevanz, Konsequenz |
|------------------|----------------------------------|---|---|---|--|--|---|---|
| | | | Swedish orphan | | MSFD, Roche, Chugai | | | |
| J. Janda | Nein | Nein | Nein | Nein | Nein | Nein | Mitglied: API, DGPI, GKJR, DGKJ | keine |
| R. Korinthenberg | Nein | Nein | Nein | Nein | Nein | Nein | Mitglied FG: Gesellschaft für Neuropädiatrie, Gesellschaft für Epileptologie** | **Themenbezug zur LL |
| B. Lawrenz | Ja* | GSK, Pfizer, Sanofi* | Ja* | Ja* | nein | nein | Mitglied FG: BVKJ**, Leitlinienbeauftragter BVKJ | *Kein Bezug zur LL **Themenbezug zur LL |
| H.J. Mentzel | nein | nein | Ja* (Bracco, Huflandklinik Weimar)* | nein | nein | nein | Mitglied FG: Gesellschaft für Pädiatrische Radiologie e.V. (Präsident)** | *Kein Bezug zur LL **Themenbezug zur LL |
| T. Niehus | nein | nein | nein | nein | KidSafe am HeliosKlinikum Krefeld (1 Arztstelle)* | nein | DGKJ (Vorstand), AG Päd. Immunologie, GKJR, PAAD, DGRh, GPOH, DGPI, DGfI, Transparency International** | *Kein Bezug zur LL **Themenbezug zur LL |

| | Berater-bzw. Gutachter-tätigkeit | Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board) | Bezahlte Vortrags-/oder Schulungs-tätigkeit | Bezahlte Autoren-/oder Coautoren-schaft | Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien | Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz) | Indirekte Interessen | Von COI betroffene Themen der Leitlinie ¹ , Einstufung bzgl. der Relevanz, Konsequenz |
|-------------|----------------------------------|---|---|---|--|--|--|---|
| R. Placzek | Ja* Gerichtsgutachter | Ja** Zeitschrift für Orthopädie und Unfallchirurgie | nein | nein | nein | nein | Fachgesellschaft: VKO, AK BoNT** | *Kein Bezug zur LL **Themenbezug zur LL |
| J. Peitz | nein | nein | Ja Rheuma-akademie, SOBI** | nein | nein | nein | Mitglied FG: APE, GKJR, DGKJ** | **Themenbezug zur LL |
| E. Schönau | nein | nein | ja | nein | nein | nein | Mitglied ESPE, DGKJ, DGE, DGKED* | *Kein Bezug zur LL |
| L. Wessel | Nein | Fa. Shire (Takeda)* | Fa. Chiesi (2018)* | Nein | Versorgung und Nachsorge der Fehlbildungen des Vorderdarmes, Kindertraumatologie | Nein | Mitglied DGKCH**, EUPSA**, DGCH**, DGKJ*, DGNM*, Kurzdarmsyndrom*, ERNICA*, SKT* | *Kein Bezug zur LL **Themenbezug zur LL |
| T. Wirth | Nein | Ja** Z.Orthop Unfall; J Children's Orthopaedics | nein | nein | Epiphyseolysis capitis femoris (VKO) | nein | Fachgesellschaften*: DGOOC, DGOU, EPOS, VSOU, BVOU, VKO | *Kein Bezug zur Leitlinie **Themenbezug zur LL |
| U. Creutzig | Nein | Nein | Nein | Nein | Nein | Nein | Fachgesellschaft: GPOH, DGKJ** | **Themenbezug zur LL |

| | Berater-bzw. Gutachter-tätigkeit | Mitarbeit in einem Wissenschaftlichen Beirat (advisory board) | Bezahlte Vortrags-/oder Schulungs-tätigkeit | Bezahlte Autoren-/oder Coautoren-schaft | Forschungs-vorhaben/ Durchführung klinischer Studien | Eigentümer-interessen (Patent, Urheberrecht, Aktienbesitz) | Indirekte Interessen | Von COI betroffene Themen der Leitlinie ¹ , Einstufung bzgl. der Relevanz, Konsequenz |
|--|----------------------------------|---|---|---|--|--|----------------------|---|
|--|----------------------------------|---|---|---|--|--|----------------------|---|

derzeit erkrankt, Angaben sind von 2017