Zur Notwendigkeit und Möglichkeit minimaler Anwendung von NeuroleptikaVolkmar Aderhold^a 9/2008 **Version 6.0**

Institut für Sozialpsychiatrie an der Uni Greifswald

volkmar.aderhold@uni-greifswald.de^b

Dieser Text ist eine Zusammenstellung von Argumenten, die eine selektive und niedrig dosierte Anwendung von Neuroleptika bei sog. schizophrenen und anderen psychotischen Störungen begründet erscheinen lassen.

Schizophrenie und Dopamin-System

Die neurobiologische Veränderungen des Dopamin-Systems sind bei schizophren diagnostizierten Menschen **eher subtil.** Neuere PET-Scan Studien zeigen, dass bei schizophren diagnostizierten Patienten eine **normale D2-Rezeptoranzahl**¹ vorliegt. Die Genexpression der 5 unterschiedlichen Dopaminrezeptoren ist bei schizophren diagnostizierten Menschen nicht abweichend von Gesunden.²

Lediglich während der akuten Psychose besteht eine **phasisch erhöhte präsynaptische Dopaminausschüttung**³. Sie endet mit der Remission der akuten Psychose. Dies wird als **phasische Sensibilisierung** des subcortikalen striatalen dopaminergen Systems bezeichnet. Der genaue **Mechanismus**, der zu einer **Beendigung** der phasischen <u>prä</u>synaptischen Sensibilisierung und damit zur echten Remission psychotischer Episoden führt, ist **unbekannt**.

In der Präfrontalregion des Gehirns besteht bei einem größeren Teil der schizophren diagnostizierten Menschen ein **dauerhafter hypodopaminerger** Zustand an den dort vorherrschenden D1-Rezeptoren. Er wird als das neurobiologische Substrat für Negativ-Symptome, herabgesetzte **Neurokognition** und für die besondere Stressanfälligkeit des dopaminergen Systems⁵ aufgefasst.

Diese Befunde sind bedeutsam, um die Effekte der Neuroleptika zu verstehen.

Schizophrenie im Langzeitverlauf

Ca. **70%** der "schizophrenen" Psychosen sind **episodischer Natur**, mit unterschiedlich ausgeprägter Negativ-Symptomatik im Intervall. Ca. **45-60%** haben dabei in Langzeitstudien einen **guten Verlauf**, auch mehrfache Episoden führen bei ihnen nicht zur Zunahme einer evtl. vorhandenen diskreten Residualsymptomatik.

Schizophrenie wird in neueren Diagnosesystemen, wie dem DSM IV, enger definiert als in den älteren (z.B. DSM III). Ältere Langzeitstudien kommen u. a. daher zu besseren Ergebnissen als sie heute beobachtet werden.

Im **interkulturellen Vergleich** (DOSMed)⁶ jedoch haben schizophren diagnostizierte Menschen in Entwicklungsländern (Indien, Nigeria, Kolumbien) bei dort seltener Neuroleptikamedikation (2,6% - 16,5% in den unterschiedlichen Regionen dieser Studie) insgesamt deutlich weniger Episoden und mehr vollständige Remissionen. In den 3 ländlichen Regionen hat ein deutlich höherer Anteil der Patienten nur eine Episode (42% - 54%) im Vergleich zu den Industrienationen (6% - 32% haben nur eine Episode). Die besseren Krankheitsverläufe in den Sozial- und Familienstrukturen der Dritten Welt und die deutlich besseren Langzeitverläufe in spezifisch aktiven, auf **Recovery**

_

^a Herzlichen Dank an Sabine Schütze, Nils Greve, Ingo Runte, Stefan Weinmann und Ronald Bottlender für diverse kritische und präzisierende Anregungen.

Dieser Text wurde nach gründlicher Recherche erstellt. Irrtümer sind selbstverständlich nicht ausgeschlossen. Sollten Sie diese entdecken, wäre ich für Zusendung eines kritischen Kommentars und entsprechender Belege aus der wissenschaftlichen Literatur sehr dankbar.

orientierten Behandlungssystemen (wie z.B. die Vermont Rehabilitation Studie⁷) zeigen, dass die weitgehende Chronifizierung und soziale Abhängigkeit kein der Schizophrenie als Störung innewohnendes Verlaufsgesetz darstellen. Erhebliche psychosoziale und behandlungsbedingte Einflüsse müssen angenommen werden.⁸

Neuroleptika und D2-Rezeptor Blockade

Alle Neuroleptika wirken **nicht kausal** auf die erhöhte präsynaptische Dopaminausschüttung bei akuter Symptomatik, sondern wirken durch **post**synaptische **D2-Blockade.** Dies hat unterschiedliche Konsequenzen.

Sie blockieren den D2 Rezeptor **postsynaptisch** auch dann noch, **wenn die phasisch erhöhte Dopaminausschüttung wieder normalisiert ist**.

Es besteht ein **therapeutisches Fenster** für antipsychotische Effekte bei einer Blockade von **50 – 80% der D2-Rezeptoren**. Darin kann der effektive Schwellenwert für die einzelnen Neuroleptika unterschiedlich sein. Für Clozapin liegt es sogar nur zwischen 40-60%. ¹⁰

Mit 2 mg Haloperidol-Äquivalenten wird eine D2 Blockade von 60% - 70% erreicht.¹¹ Dosierungen, die **mehr als 60-80** % der Dopaminrezeptoren blockieren, führen zur Entstehung oder Verstärkung von **Nebenwirkungen** wie extrapyramidalmotorischen Störungen, Hyperprolaktinämie, sog. Negativ-Symptomatik (Defizit-Syndrom) und von neuropsychologischen Defiziten (und anderen unerwünschten Effekten)¹². Oberhalb dieser Rezeptorbesetzung ist auch der günstig modulierende **serotonerge Mechanismus der Atypika (Antagonismus an 5HT2A- und Agonismus an 5HT1A-Rezeptoren) aufgehoben**.¹³

D2-Rezeptor Upregulation

D2-Blockade durch Neuroleptika verursacht **dosisabhängig** bereits innerhalb weniger Wochen oder Monaten eine kompensatorische Gegenregulation (sog. **Up-Regulation**)¹⁴ subcortical (Basalganglien und Thalamus). Sie führt zu einer Vermehrung der **D2-Rezeptoren um 34% (Mittelwert) bis 98%.**¹⁵ Eine Untergruppe von Patenten mit geringer Symptomremission entwickelt bereits innerhalb von 25 Tagen eine Upregulation.¹⁶ Darauf vermutlich rückführbare Effekte sind:

- ansteigenden Dosierungen im Laufe der Behandlung: partielle Neuroleptikatoleranz
- kurzfristigen Reboundphänomenen beim Absetzen¹⁷
- um 3 bis 6-fach erhöhten Rückfallraten nach abruptem Absetzen¹⁸
- verstärkter Positiv- und Negativ-Symptomatik bei nachfolgenden Psychose¹⁹
- schwere Tardive Dyskinesie bei Patienten mit der höchsten Upregulation²⁰
- mit der Ausprägung positiver und negativer Symptome korrelierender²¹ dosisabhängiger neuroleptikabedingter Hypertrophie subcorticaler Struktruren (Basalganglien, Thalamus)
- neuroleptikainduzierter Dopaminsensibilität, d.h. erhöhter Vulnerabilität für Psychosen²²
- neuroleptikainduzierten Supersensitivitätspsychosen, d.h. sog. Durchbruchspsychosen unter Neuroleptikabehandlung.²³

Daher finden sich signifikant geringere Rückfallraten in Studien mit selektiver neuroleptikafreier Akutbehandlung in der neuroleptikafreien Subgruppe.²⁴ Patienten unter Niedrigdosierung haben eine höhere Chance, Neuroleptika wieder absetzen zu können.²⁵

Es ist deshalb davon auszugehen, dass die **hohe Rezidivhäufigkeit (mit sog. Drehtüreffekt)** bei vorzeitigen oder verordneten Absetzversuchen zu einem Teil **auch ein Effekt der Neuroleptika** selbst ist.

Partielle und Non-Responder

Positiv-Symptome entwickeln sich auch infolge **nicht-dopaminerger Mechanismen**. Nur 30 % der Varianz produktiver Symptomatik lässt sich über den dopaminergen Mechanismus erklären. ²⁶ Vermutlich auch deshalb sind 25% der akut psychotischen Patienten unter den gängigen, D2 blockierenden Neuroleptika **therapieresistent** und respondieren weitere nur partiell. Bei zunächst partieller Remission lässt sich daher auch durch Höherdosierung oft eine Vollremission nicht erzwingen. Sie ist mehr zeit- als dosisabhängig. Hohe Dosierungen bewirken dabei eine schlechtere Remission als niedrigere²⁷.

Unangemessene vorzeitige Dosiserhöhung – häufige Praxis im Versorgungsalltag - erzeugt zusätzliche negative und ernsthaft schädigende Effekte, die nachfolgend dargestellt werden. Stattdessen ist eine abwartende Haltung und spezifische therapeutische Begleitung (Sicherheit gebendes, unaufdringliches Dabeisein)²⁸ sinnvoll.

Neuroleptika und D1 Rezeptor

Der D1 Rezeptor ist der wichtigste Dopaminrezeptor des Neocortex, insbesondere in der Präfrontalregion, die bei als schizophren diagnostizierten Menschen meist funktionell hypodopaminerg ist. Neuroleptika (bis auf Amisulprid) **blockieren den D1 Rezeptor** unmittelbar (Antagonismus) und verursachen **mittelfristig eine dosisabhängige Downregulation des D1 Rezeptors.** (Genaueres siehe unter Neurokognition) Dies hat Folgen hinsichtlich der Ausprägung von Negativ-Symptomen, beeinträchtigt kognitive Funktionen und erhöht die Stressanfälligkeit des dopaminergen Systems mit konsekutiven psychotischen Symptomen.²⁹

Negativ-Symptomatik

Krankheitsbedingte Negativ-Symptome können primär (dann relativ überdauernd) oder sekundär (dann eher vorübergehend) sein. Negativ-Symptome sind jedoch auch Folge der dauerhaften postsynaptischen D2- und D1-Blockade durch Neuroleptika. Erst 1963 wurde ein **Neuroleptikainduziertes Defizit-Syndrom (NIDS)** mit Akinese, Parkinsonoid, akinetischer Depression, Sedierung, Energieverlust, emotionalem Rückzug, eingeschränkter Kreativität, erschwertem gerichteten Denken, Gedankenverarmung als Folge des Einsatzes von Neuroleptika definiert.³⁰

Alle drei Formen von Negativ-Symptomen lassen sich nicht sicher voneinander unterscheiden.

In experimentellen Studien korreliert das Ausmaß der neuroleptischen D2-Blockade mit der Negativ-Symptomatik, d.h. je geringer die D2-Blockade umso geringer ist die Negativ-Symptomatik.³¹

Bisher wurde kein Atypikum zur Behandlung von Negativ-Symptomen durch die FDA zugelassen.

Bei Vergleichstudien mit Typika bestehen positive, jedoch nur geringfügige Effekte unter Amisulprid $(r=0.14)^{32}$ bei Monotherapie und Niedrigdosierung mit 50-100mg, (jedoch nicht mehr unter 150 mg^{33}) und unter Olanzapin (r=0.08) in Monotherapie und Niedrigdosierung mit 5mg^{34} , bei überwiegender Positiv-Symptomatik auch bei höheren Dosierungen³⁵.

Für Risperdal sind die Ergebnisse widersprüchlich.³⁶

Für Aripiprazol liegen derzeit nur zwei industrieabhängige Studien mit gering positiven Effekten vor.³⁷

Bei keinem anderen Atypikum ließ sich ein auch nur geringer Effekt gegenüber Haloperidol nachweisen, Quetiapin war sogar geringfügig schlechter (r=-0.05)³⁸.

Bei **Patienten mit vorwiegender Negativ-Symptomatik** sind keine signifikanten Effekte durch Neuroleptika feststellbar.³⁹

Der geringfügige Effekt der Neuroleptika auf Negativ-Symptome insgesamt ist daher vermutlich als Remissionseffekt der Positiv-Symptomatik aufzufassen. Dabei treten jedoch auch pharmakogene Negativsymptome auf. Der zusätzliche Effekt von Amisulprid und Olanzapin in Niedrigdosierung ist daher vermutlich Ausdruck eines lediglich geringeren neuroleptikainduzierten Defizitsyndroms unter dieser Dosierung. Für Olazapin wird eine zusätzliche, die dopaminerge Transmission anschwächende serotonerge Modulation durch Antagonismus an 5HT2A und Agonismus an 5HT1A-Rezeptoren wird diskutiert. Sie bereits oberhalb von 2 mg Haldoläquivalenten aufgehoben ist. Für Amisulprid könnte eine Wirkung auf präsynaptische dopaminerge Autorezeptoren eine Rolle spielen.

Bei **Vergleichsstudien mit Placebo-Kontrollgruppen** zeigen sich etwas höhere Effektstärken (r= 0.19-0.26) für Atypika gegenüber Placebo. Diese Placebo-Kontrollgruppen bestehen jedoch aus neuroleptisch vorbehandelten Patienten mit NIDS und bereits erfolgtem Up-Regulations-Effekt, die eine besonders hohe Rebound- und Rückfallrate ohne Neuroleptika haben. In diese Kontrollgruppen werden Patienten 1-4 Wochen (nur in einer Studie 6 Wo) nach Absetzen des Neuroleptikums eingeschlossen. Diesem Zeitraum reicht jedoch nicht aus, um NIDS infolge der Vormedikation auszuschießen. Da andererseits auch bei Exacerbationen auch Negativ-Symptome zunehmen, ist also auch dieser geringe statistische Effekt zumindest anteilig ein Artefakt durch die Vormedikation jedoch keine klinisch wirksame Reduktion vorbestehender echter Negativ-Symptome.

Erst im Vergleich mit neuroleptikafreien Kontrollgruppen ohne Exacerbation von Positiv-Symptomatik ließe sich ein solcher Effekt belegen.

Bedeutsam ist demnach, dass möglichst geringe Dosierungen bereits in der Akutbehandlung und danach die Negativ-Symptomatik am besten verringern. Zugleich lässt sich schlussfolgern, dass Negativ-Symptome, die unter einer von 5 mg Olanzapin oder 100 mg Amisulprid in Dosis oder Substanz abweichenden Neuroleptika-Medikation auftreten, meist anteilig oder vollständig die Folge eines durch Neuroleptika induzierten Defizit-Syndroms sind.

Die meisten Patienten werden jedoch sowohl akut als auch kontinuierlich überdosiert und leiden daher unter einem neuroleptikabedingten Defizitsyndrom. Bei vielen Patienten liegen die Dosierungen im Übrigen sogar oberhalb der oberen Dosisgrenze der Leitlinienempfehlungen, oft auch als Folge von Kombinationsbehandlungen. Die längerfristigen negativen Folgen für Rehabilitation und Recovery durch die zusätzliche pharmakologische Blockade des dopaminergen Systems mit Einschränkungen von Affekten, Motivation, Energie, Antrieb und neurokognitiven Funktionen sind erheblich.

Da Negativ-Symptome zusätzlich auch psychische Gründe haben, Abwehr- und Schutzfunktionen besitzen können, sind **psychosoziale Interventionen** eher wirksam⁴⁵, werden jedoch oft vorenthalten.

Neurokognition

Neurokognition umfasst z.B. das Arbeitsgedächtnis, verbales Gedächtnis, Aufmerksamkeit, Verarbeitungsgeschwindigkeit, Exekutivfunktionen, Problemlösen, logisches Denken und ist eine Funktion des präfrontalen Kortex.

Präfrontal (v.a. **dorsolateraler präfrontaler Kortex**) besteht bei einem überwiegenden Teil der als schizophren diagnostizierten Patienten ein (vermutlich) **dauerhaft hypodopaminerger** Zustand⁴⁶ mit kompensatorischer (kein Medikamenteneffekt) aber ineffizienter Up-Regulation der dort vorherrschenden D1-Rezeptoren⁴⁷. **Neuroleptika bewirken:**

- (1) eine **Blockade** von **D1**-Rezeptoren (= D1 Antagonismus) (Ausnahme Amisulprid).
- (2) eine dosisabhängige **Down-Regulation** von **D1** Rezeptoren v.a. im frontalen und temporalen Kortex⁴⁸ (vermutlich infolge D2 Blockade⁴⁹ und damit alle Neuroleptika betreffend).
- (3) möglicherweise weitere noch unbekannte Mechanismen, weil Amisulprid klinisch keinen nachweisbaren Vorteil besitzt.⁵⁰
- (4) mittel- und langfristig eine neuroleptikabedingte **frontale Neurodegeneration**. (siehe nächster Abschnitt)

Diese Effekte der Neuroleptika beeinträchtigen die bereits eingeschränkte Neurokognition der als schizophren diagnostizierten Menschen zusätzlich.

(5) Atypika besitzen darüber hinaus einen prinzipiell günstigen, präfrontal Dopamin ausschüttenden Effekt. Er beruht entweder auf einem direkten **5HT1A-Agonismus** oder wird möglicherweise indirekt durch einen **synergistischen D2- und 5HT2A-**

Antagonismus vermittelt⁵¹. Dieser kann die anderen negativen präfrontalen Effekte der Neuroleptika - siehe (1) bis (4) – nur teilweise kompensieren. Dieser Effekt tritt jedoch nur bei geringen Dosierungen⁵² und möglicherweise auch nur kurzfristig auf. Es ist ungeklärt, ob er bei längerfristiger Neuroleptika-Behandlung erhalten bleibt.⁵³ Deshalb führt dies klinisch offensichtlich nicht zu einem positiven Netto-Effekt der Atypika auf die Neurokognition. In einer Vergleichsstudie zwischen "low dose" **Haloperidol** (5 mg durchschnittlich) und **Risperidon** (6 mg durchschnittlich) war in der neuropsychologischen Testung nach 6 Monaten kein Unterschied nachweisbar⁵⁴. In einer weiteren ähnlichen Vergleichsstudie⁵⁵ zwischen **Haloperidol** (4.6 mg) vs. **Olanzapin** (9,6 mg) bei schizophrenen und schizoaffektiven Patienten mit erster psychotischer Episode waren nach 12 Wochen Akutbehandlung die Effektstärken der neurokognitiven Verbesserungen mit 0.20 vs. 0.36 nur gering, und dabei nicht signifikant

In einer Teilstudie von CATIE (mehrfache vorbehandelte Episoden) zeigt sich durch Testung nach 2, 6 und 18 Monaten eine Verbesserung der Neurokognition von allem in den ersten 8 Wochen 56 . Die Unterschiede zwischen den Neuroleptika waren jedoch nicht signifikant. $^{\beta}$ Nach 18 Monaten (303 von initial 817 Patienten) gab es insgesamt nur geringe weitere Verbesserungen seit dem 2. Monat (+11%), die Perphenazingruppe war zu diesem Zeitpunkt signifikant am besten. $^{\gamma}$

unterschiedlich. $^{\alpha}$

Vermutlich ist die vor allem initiale Verbesserung der Neurokognition weitgehend ein Remissionseffekt der akuten Psychose und nicht ein direkter Medikamenteneffekt. Denn die Neurokognition wird durch Produktivsymptomatik beeinträchtigt: durch Desorganisation⁵⁷, formale Denkstörungen⁵⁸, Wahn⁵⁹ und Halluzination⁶⁰, was bei deren Rückgang wieder nachlässt.

 lpha "The differential effect of the two treatments accounted for 2.2% of the variance in neurocognitive change".

 $^{\beta}$ "At 2 months, treatment resulted in small neurocognitive improvements of z = 0.13 for olanzapine (P<.002), 0.25 for perphenazine (P<.001), 0.18 for quetiapine (P<.001), 0.26 for risperidone (P<.001), and 0.12 for ziprasidone (P<.06), with no significant differences between groups. Results at 6 months were similar."

 $^{^{\}gamma}$ "Pairwise comparisons suggested that improvement in the neurocognitive composite score was greater in the perphenazine group (0.49) than in the olanzapine group (0.15; P=.002) or the risperidone group (0.28; P=.04). The ziprasidone and quetiapine groups did not differ from any of the other treatments."

Es ist schlussfolgernd zu vermuten, dass Neuroleptika – sowohl Typika als auch Atypika - aufgrund ihres Wirkmechanismus die Neurokognition zusätzlich weiter beeinträchtigen.

Auch die Verbesserung der Neurokognition durch **D1 Agonisten** (experimentelle Studie) unterstützt diese Schlussfolgerung.⁶¹

Allenfalls **Clozapin** könnte daher - aufgrund seines partiellen D1-<u>Agon</u>ismus - eine Netto-Verbesserung unterstellt werden.

Nur Studien mit Kontrollgruppen neuroleptikafrei behandelter Patienten könnten m.E. den Nachweis einer absoluten Verbesserung neurokognitiver Funktionen durch Neuroleptika erbringen. Meines Wissens existiert keine Studie mit einer Vergleichsgruppe neuroleptikafreier stabilisierter Patienten.

Neurodegeneration

Schon kurzfristige 2 - 8 wöchige Anwendung von Neuroleptika führt gemäß neuerer Bildgebungsstudien⁶² zu **Neurodegeneration**/Reduktion der grauen Substanz, vor allem frontal. Insgesamt existieren diesbezüglich mindestens 6 hochrangig publizierte Studien.⁶³

Diese Reduktion ist **vermutlich (kumulativ) dosisabhängig** und korreliert mit neuropsychologischen Defiziten 64 . Vermutlich existiert eine Patientengruppe mit besonders ausgeprägter Reduktion $^{\delta}$. Der Schwund grauer Substanz entsteht mit hoher Wahrscheinlichkeit auch durch Atypika, ist jedoch unter ihnen möglicherweise geringer. Es existieren jedoch auch Studien, in denen sich keine Unterschiede zwischen Typika und Atypika zeigen. 65

In 2 Verlaufsstudien wurde während einer psychotischen Exacerbation **ohne Neurolepotika** eine **Zunahme grauer Substanz** frontal und temporal und insgesamt⁶⁶ und eine **Abnahme der Ventrikelgröße**⁶⁷ (und unter anschließender Neuroleptikatherapie umgekehrte Effekte) ermittelt.

Tierexperimentell wurde an Ratten eine reduzierte **Dichte (- 39%) der postsynaptischen dendritischen Nervenendigungen** nach – für Ratten - langfristiger Haloperidolgabe von 6 Monaten nachgewiesen⁶⁸, die nach einer längeren neuroleptikafreien Zeit reversibel⁶⁹ oder nicht reversibel⁷⁰ war. Tierexperimente zeigen an Ratten sowohl unter Haloperidol wie auch unter Risperidon (hier jedoch geringer) eine durch eine D2-Rezeptor-Blockade induzierte **Apoptose (Zelluntergang)** cortikaler Neurone⁷¹. Sie ist von Dosis und Einnahmedauer abhängig. Deshalb ist für Atypika kein grundsätzlich anderer Mechanismus anzunehmen. Ihr 5HT2A-Antagonismus hat evtl. eine gewisse protektive Funktion, dies jedoch vermutlich nur bei niedriger Dosierung.⁷² Schon in Experimenten mit Affen jedoch ist der neurodegenerative Effekt unter Atypika so ausgeprägt wie unter Typika.⁷³

Zusätzlich zu berücksichtigen sind überlagernde Artefakte in der Bildgebung durch Hirnvolumenzunahme infolge neuroleptikabedingter allgemeiner Gewichtszunahme (besonders unter Olanzapin und Clozapin), die das Ausmaß der substanzspezifischen Neurodegeneration (partiell) maskieren.⁷⁴

Abweichend ermittelt eine Verlaufsstudie⁷⁵ von Patienten unter Risperidon (n=17) und Clozapin (n=12) eine **Zunahme grauer Substanz** unter beiden Neuroleptika nach 2 Jahren im parietalen und occipitalen Kortex, zusätzlich auch im frontalen Kortex bei Patienten unter Clozapin. Die Befunde wurden nicht statistisch korreliert mit der

6

 $[\]delta$ Aus den publizierte Daten der Lieberman et al (2005) Studie lässt sich aufgrund der breiter Streuung um den Mittelwert unter Haloperidol eine Neurodegeneration von **mehr als 4%** der gesamten Grauen Substanz **nach 2 ¼ Jahren** mit 2 behandelten psychotischen Episoden für 16% der untersuchten Patienten errechnen. Die Dropout rate ist jedoch erheblich.

signifikanten Gewichtszunahme in beiden Gruppen. Die Autoren selbst halten jedoch die Entstehung neuer Neurone (Neurogenesis) oder vermehrter neuronaler Verbindungen dieser Zunahme für unwahrscheinlich. Das Ausmaß Ursache Veränderungen, um im MRI sichtbar zu werden, würde alles biologisch zu Erwartende überschreiten. Bisher gäbe es auch keinen experimentellen Nachweis von stabiler Neurogenesis durch Neuroleptika der zweiten Generation (SGA). Neurone aus einer Clozapin-induzierten Zellteilung überlebten weniger als 3 Wochen⁷⁶. Eher wahrscheinlich ist für die Autoren eine **Proliferation von Glia-Zellen.** Dies wurde auch an Ratten durch Olanzapin nachgewiesen⁷⁷, jedoch in geringer Zahl und ohne anzunehmende klinische Relevanz. Zusätzlich auffällig in der Verlaufsstudie ist auch eine deutliche Abnahme weißer Substanz. Diese wird als remissionsbedingter Rückgang einer zustandsabhängigen Schwellung des Myelins von Oligodendrozyten durch glutamaterge Hyperaktivierung im akut psychotischen Zustand interpretiert. Diese remissionsbedingte Reduktion weißer Substanz spricht für die Autoren ebenfalls gegen eine Neurogenese neuer intakter Zellen, weil sich die Bildung solcher Zellen auch in einer Vermehrung von weißer Substanz zeigen müsste.

Bei optimal neuroleptisch behandelten Patienten findet sich auch zwischen dem 5. und 9. Jahr des beobachteten Verlaufs eine signifikante fortschreitende Verschlechterung der neurokognitiven Leistungsparameter wie dem **verbalen Gedächtnis, der Problemlösefähigkeiten** sowie der **sprachlichen und motorischen Fähigkeiten**.⁷⁸
Dieses Fortschreiten einer Verschlechterung nach dem 5. Erkrankungsjahr widerspricht dem grundsätzlichen Verlaufserwartungen und ist möglicherweise Folge einer Neurodegeneration.

Tierexperimentelle Befunde zur potentiellen Reversibilität der Neurodegeneration sind – wie bereits erwähnt - derzeit widersprüchlich.

Trotz dieser Befunde berücksichtigen auch neue Bildgebungsstudien den Einfluss der Neuroleptika nicht. Eine neuere Studie aus 2007⁷⁹ interpretiert z.B. weiterhin die Reduktion der frontalen und temporalen grauen Substanz unter Typika allein als krankheitsbedingt. Auch die weitere Zunahme der Neurodegeneration im Rahmen von Rehospitalisierungen wird allein auf die Exacerbation und nicht (auch) auf Medikationseffekte zurückgeführt. Die verminderte Reduktion grauer Substanz unter Clozapin und Olanzapin (jedoch nicht bei anderen Atypika) wird auch von diesen Autoren als Abschwächung des neurodegenerativen Krankheitsprozesses interpretiert, jedoch wurde die Gewichtszunahme bei diesen überwiegend im Rahmen der Studie durch Neuroleptikawechsel neu initiierten Behandlungen mit einer der beiden Substanzen (71 von 95 Patienten) nicht kontrolliert.

Darüber hinaus existiert auch eine Neurodegeneration, die vermutlich im Übergang in die Erkrankung beginnt und bereits vor einer neuroleptischen Behandlung nachweisbar ist. 80 Die Ursachen sind ungeklärt. Es werden Anomalien synaptischer Plastizität, anormale Hirnreifung, schädigende Stress-Effekte oder andere umweltbedingte Faktoren diskutiert. Neuroleptikabedingte und von ihnen unabhängige Effekte sind nicht klar voneinander abgrenzbar, insbesondere weil keine Kontrollgruppen mit neuroleptisch unbehandelten Patienten existieren. Derzeit lässt sich daher die neuroptikabedingte Neurodegeneration nur durch die Korrelation der kumulativen Gesamtmenge der eingenommenen Neuroleptika mit der Reduktion Grauer Substanz ermitteln.

Mortalität

Die Lebenszeit von Menschen mit Psychosen ist in den USA gegenwärtig um 25-32 Jahre verkürzt⁸¹. Neuroleptika sind an dieser vermehrten Mortalität beteiligt. Die Mortalitätsrate der Menschen mit Schizophrenie-Diagnose ist seit 1980 angestiegen. Auch der Abstand

zwischen der Mortalität in der Allgemeinbevölkerung und der der Menschen mit Schizophrenie ist größer geworden.⁸²

In einer Studie in Massachusetts (USA) von 1998-2000 hatten Menschen mit schweren psychischen Erkrankungen in der Altersgruppe von 45-54 Jahren - zehn Jahre früher als die Allgemeinbevölkerung – das höchste Risiko an Herzerkrankungen zu sterben und in der Altergruppe zwischen 25 – 44 Jahren eine 6,6-fach erhöhte kardiovaskuläre Mortalität im Vergleich mit der Allgemeinbevölkerung. 83 Insbesondere in den mittleren Altersgruppen ist demnach das altersspezifische Mortalitätsrisiko besonders erhöht. Es ist zu vermuten, dass die insbesondere frühe Entstehung von kardiovaskulären Risikofaktoren und Diabeteserkrankungen unter Neuroleptika daran beteiligt ist. In der vergleichenden internationalen Verlaufsstudie der WHO (ISoS⁸⁴) finden sich die 5 höchsten Werte der standardisierten Mortalitätsrate (SMR > 4.0) in den am meisten entwickelten Ländern (Dublin, Mannheim, Nagasaki, Hong Kong, Groningen). Seit 2000 wurden mehr als 14 Studien⁸⁵ zu erhöhter Mortalität durch Neuroleptika in hochrangigen Journals publiziert. Verantwortlich sind vor allem Herzrhythmusstörungen und metabolische Nebenwirkungen (Lipide, Diabetes, Übergewicht). Die Rate des in der Normalbevölkerung beträgt 0,7/1000 Menschen pro Jahr. 86 Durch einen Verlängerung des QTc-Intervalls über 500 msec und weitere Risikofaktoren kann eine ventrikuläre Arrhythmie (Torsades de pointes) entstehen, die in Kammerflimmern und Herzstillstand übergeht.

Monotherapie (dosisabhängig) und Polypharmazie mit Neuroleptika oder anderen Substanzen wie Antidepressive (trizyklische, tetrazyklische, SSRI, Venlafaxin), Lithium sowie Antibiotika, Antiarrhythmika, Antihistaminika können zu diesen Torsades de Pointes führen.

Zusätzlich erhöhen kardiovaskuläre Erkrankungen, z.B. verursacht durch ein neuroleptikainduziertes metabolisches Syndrom das Risiko für plötzlichen Herztod durch Neuroleptika.⁸⁷

40-50% der längerfristig neuroleptisch behandelten Patienten haben ein **metabolisches Syndrom**⁸⁸: abdominelle Gewichtszunahme, HDL-Erniedrigung, Triglyceriderhöhung, Hypertonus, erhöhter Nüchtern-Blutzucker, Diabetes.

Der durch die Neuroleptika verursachte Anteil daran ist nicht sicher zu quantifizieren, jedoch gewiss hoch. Die Prävalenz des metabolischen Syndroms in der erwachsenen Allgemeinbevölkerung in Deutschland liegt bei etwa 20%⁸⁹ und in den USA bei 24%.⁹⁰ Vor Beginn der schizophrenen Symptome haben männliche Betroffene einen geringeren BMI (Body-Mass-Index) als nicht Erkrankende.⁹¹

Neuroleptika können einen gestörten Glucosestoffwechsel, eine Neuerkrankung eines **Typ 2 Diabetes**, eine Verschlechterung von vorbestehendem Typ 1 und Typ 2 Diabetes und eine möglicherweise tödliche Ketoacidose verursachen. Pauch Vergleichstudien mit neuroleptisch unbehandelten Patienten mit Schizophrenie belegen diesen Verursachungszusammenhang. Vausätzlich gibt es bei Menschen mit psychotischen Störungen Belege für eine von Neuroleptika unabhängige gestörte Glucosetoleranz (d.h. erhöhte Glucosewerte nüchtern und nach Glucosebelastung), die evtl. genetisch bedingt ist. Henschen einer anderen Studie nicht bestätigt und könnte - so die Autoren - auch eine Folge des Stresses in der akuten Psychose sein. Doch gerade eine mögliche zusätzliche genetische Disposition verpflichtet zu besonderer Vorsicht. Plötzlicher Herztod, metabolisches Syndrom und Diabetes sind abhängig von:

(1) der neuroleptischen **Substanz**. Plötzlicher Herztod kann verursacht werden durch Thioridazin, Phenothiazine, Thioxanthene, Butyrophenone, Sertindol, Ziprasidon, Clozapin. Metabolische Syndrome und Diabetes durch Olanzapin und Clozapin,

Quetiapin, Risperidon und andere Typika, v.a. Phenothiazine. Auch Amisulprid kann ein metabolisches Syndrom verursachen, Ziprasidon evtl. Diabetes⁹⁷ Aufgrund neuerer tierexperimenteller Studien⁹⁸ wird als Ursache eine Blockade des Insulin-Systems (parasympathische acetylcholinspezifische M3 Rezeptoren des Pancreas) vermutet, so dass bei Insulin-Resistenz infolge Adipositas eine Kompensation durch vermehrte Insulinausschüttung nicht mehr möglich ist. In ca. ¼ der Fälle entsteht der Diabetes auch ohne Übergewicht durch direkte Wirkung der Neuroleptika auf den Insulinstoffwechsel.⁹⁹ M3 Blockierende Substanzen sind:

<u>Hohe Affinität</u>: Clozapin, Olanzapin; Chlorpromazin, Thioridazin. Auch die Antidepressiva: Amitriptylin, Doxepin, Imipramin, Paroxetin. <u>Mittlere Affinität</u>: Aripiprazol, Quetiapin; Pimozid, Perphenazin, Fluphenazin, Trifluoperazin.

Geringe Affinität: Ziprasodon, Risperidon; Haloperidol, Thiothixen. 100

- (2) der **Dosishöhe:** v.a. bei plötzlichem Herztod¹⁰¹, kardiovaskulären Todesursachen, metabolischem Syndrom¹⁰² und Diabetes¹⁰³. Bei Kombinationen muss auch die Gesamtdosis aller Neuroleptika berücksichtigt werden.

 Mir ist keine Studie bekannt, bei der die Dosishöhe der Neuroleptika wenn sie erhoben wurde nicht direkt mit dem Ausmaß der potentiell tödlichen Nebenwirkungen wie plötzlichem Herztod, metabolischem Syndrom, Diabetes
- korrelierte und dies auch schon im unteren Dosisbereich. 104 (3) der **Anzahl** der gleichzeitig verordneten Neuroleptika (= **Polypharmazie**). Polypharmazie erhöht sowohl das Risiko für plötzlichen Herztod 105 , wie auch für Diabetes 106 und ein metabolisches Syndrom 107 . Nur in 2 Studien findet sich dieser Zusammenhang explizit nicht. $^{\epsilon}$

Trotzdem nehmen **hohe Dosierungen** - sogar außerhalb der empfohlenen Dosierungsbereiche - und **Kombinationsbehandlungen** zu.

Dazu eine Studie im UK in 2002 an 3132 Patienten: **20%** hatten Dosierungen **oberhalb** des empfohlenen Bereichs und **48%** hatten **mehr als ein** Neuroleptikum. ¹⁰⁸ Dies ist Ausdruck therapeutischer **Hilflosigkeit**, Folge **reduktionistischer** biologischer Krankheitsmodelle und unzureichender Behandlungsmilieus.

Durch ein metabolisches Syndrom **verdoppelt** (risk ratio 2.16) sich das 10-Jahres Risiko für koronare Herzerkrankungen: Angina pectoris, Herzinfarkt und plötzlicher Herztod. Weitere Folgeerkrankungen sind cerebrovaskuläre und andere Gefäßerkrankungen, Diabetes (bei zusätzlichen Komplikationen mit Ketoazidose oder nekrotisierender Pankreatitis), Altersdemenzen und eine weitere Zunahme von meist tödlichen Torsades

Montout, C., Casadebaig, F., Lagnaoui, R., et al (2002). Neuroleptics and mortality in schizophrenia: prospective analysis of deaths in a French cohort of schizophrenic patients. Schizophrenia Research, 57, 147-156. Kommentar: Prospektive Studie über 4 Jahre an 3325 Pat mit Durchschnittsalter 39 J bei Beginn, 87 % Typika, 51% Polypharmazie, ca. 4% ohne Neuroleptika in dem Zeitraum, 13 % Adipositas, 3% Diabetes, Todesrate insgesamt 5,7%, Haupttodesursache Suizid, nur unter Atypika erhöhte Mortalitätsrate (= "anderer Todesursachen"). Keine Korrelation mit Polypharmazie. Grobe Klassifikation der Todesursachen, Keine Erfassung der Dosishöhe.

Morgan MG, Scully PJ, Youssef HA, Kinsella A, Owens JM, Waddington JL.(2003) Prospective analysis of premature mortality in schizophrenia in relation to health service engagement: a 7.5-year study within an epidemiologically complete, homogeneous population in rural Ireland. Psychiatry Res. 117(2):127-35.

Kommentar: Prospektive Studie an 72 überwiegend jüngeren ambulanten Patienten über 7,5 Jahre mit Polypharmazie (Typika) mit überwiegend 2 NL in 27% d. Fälle. Keine Rekonstruktion der genauen individuellen Todesursachen.

de pointes. Hinzu kommen malignes neuroleptisches Syndrom¹⁰⁹, pulmonale Embolien¹¹⁰, Asthma¹¹¹, Kardiomyopathie und Myocarditis¹¹², Ileus¹¹³ und Asphyxie¹¹⁴. Patienten mit einem Metabolischen Syndrom + Diabetes haben ein 7-fach höheres Risiko (risk ratio 7.17) für koronare Herzerkrankungen in 10 Jahren. 115 Bereits erhöhte Glucosewerte deutlich unterhalb des diabetischen Schwellenwertes von 99 mg/dl¹¹⁶ sind ein eigenständiger Risikofaktor für Herzinfarkte¹¹⁷ und andere kardiovaskuläre Ereignisse ¹¹⁸. So formulieren Jin et al, dass Diabetes nur die Spitze eines sprichwörtlichen Eisberges darstellen könnte und dass auch gestörte Glucosetoleranz im nicht diabetischen Bereich ein dauerhaftes kardiovaskuläres **Risiko** darstellt, auch wenn die Patienten keinen manifesten Diabetes entwickeln. 119 In einer finnischen epidemiologischen Studie aus dem Jahre 2000 findet sich bei Patienten mit Schizophreniediagnose (Behandlung mit Typika in 88% der Fälle) bei 22% ein Typ 2 Diabetes im Vergleich zu 6,1 % bei Menschen ohne Psychosen. 120 Zusätzlich findet sich in einer größeren Studie ein um das 1.7-fache erhöhte Risiko für koronare Herzerkrankungen durch Rauchen (risk ratio 1.76). Dabei ist zu berücksichtigen, dass die Zahl der konsumierten Zigaretten mit dem Ausmaß der neuroleptischen D2-Blockade signifikant korreliert¹²¹. Ein Anteil der Toxizität und Mortalität durch Rauchen ist also ebenfalls durch Neuroleptika verursacht. Die Mortalität unter Atypika ist bei Vorliegen eines metabolischen Syndroms (ca. 50% der Patienten) längerfristig vermutlich höher als unter Typika. Atypika haben ein geringeres Risiko für **Spätdyskinesien**. Das jährliche Neuerkrankungsrisiko beträgt 3,9 % für Atypika und 5,5 % für Typika. 122 Spätdyskinesien korrelieren mit erhöhter Mortalität. Berücksichtigt man die methodischen Unterschiede zwischen den Studien liegt die berechnete erhöhte Wahrscheinlichkeit (OR) zwischen 1.4 und 2.2. Ob Tardive Dyskinesien dabei einen direkten Risikofaktor darstellen oder eine andere derzeit unbekannte organische Ursache zugrunde liegt, ist ungeklärt. 123 Vermutlich ist die Mortalität unter Atypika bei Vorliegen eines metabolischen Syndroms

Vermutlich ist die Mortalität unter Atypika bei Vorliegen eines metabolischen Syndroms (ca. 50%) höher als unter Typika.

Historische Bewertung der Neuroleptika und Behandlungssysteme Insgesamt konnte bis heute kein Nachweis von insgesamt besseren, eher sogar schlechteren Krankheitsverläufen seit Einführung der Neuroleptika erbracht werden.

- Eine Metaanalyse von **Hegarty et al 1994**¹²⁴ über 100 Jahre Schizophrenie-Behandlung zeigt insgesamt bei Anwendung weiter diagnostischer Schizophrenie-Kriterien (d.h. Symptomdauer von 6 Monaten vor Diagnosestellung nicht erforderlich) eine geringe Schwankung des Anteils deutlich gebesserter Patienten: 45% in der Ära vor 1925, 40% während EKT und Insulinschock-Anwendung (1926-1955), 48 % mit Einführung der Neuroleptika (1956-1975) und 41% seit 1975, d.h. 4% unter der Quote vor 1925. Legt man engere Diagnosekriterien zugrunde (Kraepelin) ergibt sich in dieser Metaanalyse eine Erhöhung des Anteils deutlich gebesserter Patienten seit Einführung der Neuroleptika von 20% auf 30%. Der Effekt durch **verbesserte Behandlungsstrukturen und psychosoziale Therapien** ist in dieser Zunahme iedoch ebenfalls enthalten.
- In einer eigenen Metaanalyse¹²⁵ kommt Warner zu dem Ergebnis, dass der Outcome sich bereits einige Jahre vor Einführung der Neuroleptika deutlich besserte, er vermutet aufgrund verbesserter therapeutischer Milieus, ernsthafter

- Rehabilitationsbemühungen nach dem 2. Weltkrieg und der Einführung von Arbeitstherapie.
- Die mit der Einführung der Neuroleptika zunächst beobachtete geringe Verbesserung des Outcomes entsteht also durch den Vergleich mit der Ära von Insulin-, Cardiazol- und Elektroschock, die auch gemäß der Langzeitstudie von Ciompi & Müller insgesamt "schwach signifikant schlechtere Verlaufstendenzen"¹²⁶ gegenüber der weniger invasiven Ära davor zeigte.
- **Langzeitstudien** (über 22-32 Jahre) aus der Zeit vor Einführung der Neuroleptika finden hohe Recovery-Raten zwischen 46% 68%, meist ca. 55%. 127
- Eine **Harvard Vergleichstudie**¹²⁸ findet im Vergleich mit einer rehabilitativ orientierten Behandlungsperiode vor Einführung der Neuroleptika (1947-52) vermehrte stätionäre Wiederaufnahmen und größere soziale und ökonomische Abhängigkeit seit Einführung der Neuroleptika. 7 % zuvor dauerhospitalisierte Patienten konnten unter Neuroleptika entlassen werden.
- Eine systematisches Review (2006)¹²⁹ von 37 Verlaufsstudien mit Patienten nach erster schizophrener oder schizo-affektiver psychotischer Episode (alle Studien nach 1980 und von durchschnittlich 3 jähriger Dauer) kommt zu folgenden zusammenfassenden Ergebnissen: 42% der 4100 Patienten haben ein gutes, 35% ein mäßiges, 27% ein schlechtes Behandlungsergebnis.
 Prädiktor für gute Verläufe war zusätzliche psychosoziale Therapie. (Mit einer Ausnahme wurden in allen erfassten Studien obligat Neuroleptika eingesetzt.)
 Prädiktoren schlechter Verläufe waren typische Neuroleptika, vermutlich damals in höherer Dosis und nur selten in Verbindung mit rehabilitativer Behandlung. Die Dauer der unbehandelten Psychose hatte keinen Einfluss auf das Behandlungsergebnis; die Autoren vermuten, dass die psychosozialen Interventionen von größerer Bedeutung waren. Eine fortschreitende Zustandsverschlechterung der Patienten (d.h. Zunahme schlechter Behandlungsergebnisse im Verlauf der Studien) wurde nicht beobachtet.
- Deutlich bessere Krankheitsverläufe bei ersterkrankten schizophrenen diagnostizierten Patienten in der 3.Welt bei nur geringer Anwendung von Neuroleptika (Indien, Nigeria, Kolumbien). Nach 5 Jahren hatten 63% der Patienten in der 3. Welt ein gutes Outcome jedoch nur 37% der Patienten in den Industrie-Nationen bei zusätzlich schlechteren Verläufen der anderen Patienten. Neben der Zurückhaltung in der Neuroleptika-Anwendung sind dabei vermutlich zumindest in Indien die unterstützenden sozialen Netzwerke der Patienten von zentraler Bedeutung 131. Dieser Aspekt steht auch in dem finnischen Psychosebehandlungsmodell (siehe unten) im Zentrum.

Auch die Behauptung, dass die **Enthospitalisierung** erst durch die **Neuroleptika** möglich wurde, ist falsch.

- Enthospitalisierung, die in Großbritannien weit vor 1954 begann, zeigt keinen spezifischen Anstieg nach Einführung der Neuroleptika.
- In den USA steigt die Enthospitalisierung erst zwischen 1963 und 1978 aufgrund fiskalischer Entscheidungen an. Schnell wurde eine Verlängerung der individuellen Hospitalisierungsdauer nach Einführung der Neuroleptika festgestellt.¹³²
- Rehabilitationsstudie Vermont: nur 25% der erfolgreich enthospitalisierten und rehabilitierten Patienten nahmen kontinuierlich Neuroleptika, 25% zeitweise, 50% nie¹³³.

Perspektive

Grundsätzlich **neue pharmakologische Substanzen** zur Behandlung von Psychosen – akut und prophylaktisch – sind derzeit **nicht** in Sicht. Glutamaterge Substanzen wie z.B. **LY2140023** werden nicht vor 2011 auf den Markt kommen¹³⁴. Bei der hohen Komplexität und Sensibilität des glutamatergen Systems sind erhebliche Probleme und ganz neue Nebenwirkungen zu erwarten. Auch werden sie aufgrund des Wirkmechanismus die Dopamin blockierenden Neuroleptika nicht vollständig ersetzen können. Keinesfalls ist es gerechtfertigt, in Hoffnung auf neue Substanzen die erforderlichen psychosozialen Behandlungsinnovationen zu unterlassen.

Angesichts der durch Atypika nur verlagerten Nebenwirkungen, des nicht nachgewiesenen insgesamt besseren Krankheitsverlaufs durch Neuroleptika und einer durch sie deutlich erhöhten Mortalität kann nur eine **weitgehende Einschränkung der Anwendung von Neuroleptika die Antwort** sein. Nicht Neuroleptika, sondern eine spezifische und **qualitativ gute psychosoziale Behandlung ist die Basis jeder Psychosenbehandlung**. Nur für eine Untergruppe von Patienten (40 – 50%) ist die zusätzliche Behandlung mit Neuroleptika sinnvoll. Die neuroleptikafrei behandelbaren Patienten haben dabei einen besseren funktionellen und symptomatischen Verlauf/Outcome als unter Neuroleptikatherapie¹³⁵ und keine pharmakogenen Nebenwirkungen.

Gegenwärtig dominiert unberechtigterweise ein weitgehend biologisches und "neuroleptisches" Paradigma in der Behandlung psychotischer Menschen.

Schritte zu einer angemessenen Neuroleptikabehandlung

1. Bewusstwerdung der unzureichenden und schädigenden Effekte der aktuellen Pharmakotherapie. Bereits aktuell besteht ausreichendes Wissen, um gemäß dem Prinzip des "**nihil nocere**" (Schade nicht) der Medizin Konsequenzen zum Schutze der Patienten zu ergreifen. Gehandelt werden muss - gemäß diesem Prinzip - auch dann, wenn die Datenlage hinreichend, aber eventuell noch nicht vollständig ist.

2. Kontrolle somatischer Nebenwirkungen

Folgende sind besonders zu beachten¹³⁶: Gewichtszunahme und Übergewicht, Diabetes, Hyperlipidämie, QT-Intervall-Verlängerung im EKG, Prolaktinerhöhung und sexuelle Nebenwirkungen, extrapyramidale Störungen, Akathisie, tardive Dyskinesien, Katarakt, Myokarditis.

Zur Verminderung langfristiger Schädigungen von Patienten gibt es einen Konsens über folgende **regelmäßige Untersuchungen**: Body-Mass-Index (+ Hüftumfang), Plasmaglucosespiegel, Lipidprofil, Prolaktinerhöhung und sexuelle Dysfunktion, QTc-Bestimmung, Zeichen von Myokarditis bei Clozapin, Anzeichen von Spätdyskinesien, Augenuntersuchung. Sie sollen in relativ eng definierten Zeitabständen erfolgen.

Tabelle 4.4a. Metabolische Untersuchungen unter Antipsychotikatherapie

Bestimmungen	Beginn	erste 4 Wochen	erste 3 Monate	alle 3 Monate	jährlich
Körpergewicht (BMI)	×	×	×	×	
■ Hüftumfang	×	×	×	×	
■ Blutdruck	×	×	×	×	
Nüchternserumglukose	×	×	×		×
Nüchternblutfette	×	×	×		×

(in Anlehnung an: Consensus Statement der American Diabetes Association; American Psychiatric Association; American Association of Clinical Endocrinologists; North American Association for the Study of Obesity 2004)

Tabelle 4.4b. Weitere Kontrolluntersuchungen unter Antipsychotikatherapie

Bestimmungen	Beginn	erste 4 Wochen	erste 3 Monate	alle 3 Monate	halbjährlich
■ Blutbild ^a	×	×	×	×	
■ Kreatinin	×	×	×		×
Leberenzyme	×	×	×	×	
■ Blutdruck/Puls	×	×	×	×	×
■EKG ^b	×	×			×
EEG (nur bei Clozapin/ Zotepin)	×		×		×

^a unter Clozapin in den ersten 18 Wochen wöchentlich, danach monatlich, bei Thioridazin und trizyklischen Antipsychotika ebenfalls häufiger empfohlen

aus: S 3 Behandlungsleitlinie Schizophrenie (Kurzversion) der DGPPN.

3. Direkte therapeutische Konsequenzen

Im allgemeinen soll das **LDL**-Cholesterin unter **130** mg/dL, bei besonderen Risiken wie Diabetes und peripheren arteriellen Gefäßerkrankungen jedoch sogar unter **100** mg/dL liegen.¹³⁷ Werte darüber bedingen eine Erhöhung des Mortalitätsrisikos.

4. Minimierung von Kombinationstherapien

Es gibt keine wissenschaftliche Evidenz und eine völlig unzureichende Datenlage, die eine Kombinationsbehandlung in den meisten Fällen rechtfertigen würde. Kombinationen von typischen und atypischen Neuroleptika werden z.B. in den britischen Leitlinien von NICE grundsätzlich **nicht** "empfohlen". Aber auch Kombinationen von Atypika erhöhen das Mortalitätsrisiko. Zu **Kombinationstherapien** existieren nur **fünf doppelblinde randomisierte Studien**¹³⁸: zu Clozapin und Sulpirid¹³⁹, zur Kombination mit Risperdal¹⁴⁰ und mit Amisulprid¹⁴¹. Allein in einer Kombinationstherapie mit Clozapin bei Behandlungsresistenz scheint unter **Risikoabwägung** ein gewisses Rational zu liegen. Sie ist bei Verträglichkeit m. E. nur ohne weitere Verschlechterung metabolischer Parameter gerechtfertigt. Bei fehlenden oder unwesentlichen zusätzlichen Effekten ist die **Rückkehr zur Monotherapie** nach ca. 3 Monaten wichtig, unterbleibt jedoch häufig. Bei

unter Clozapin, Thioridazin, Pimozid, Perazin sowie Ziprasidon häufiger empfohlen

unzureichender Response und **Kontraindikation für Clozapin** könnte eine wirksame Kombinationsbehandlung dann gerechtfertigt sein, wenn sich kardiale, diabetische und metabolische Parameter darunter nicht weiter verschlechtern, ein für den Patienten bedeutsamer anhaltender klinischer Effekt zu beobachten ist und regelmäßig alle Kontrolluntersuchungen erfolgen.

5. Hochdosierungen mit strengster Indikation

Es gibt für sie (kaum) ein therapeutisches Rational, es sein denn, es liegt die schnell metabolisierende Genvariante des CYP P 450 Enzyms vor.

Das Royal College of Psychiatrists in London hat 2005 einen Report zusammenfassend festgestellt: "Die Ergebnisse der veröffentlichten Studien zur Hochdosisbehandlung mit Antipsychotika bei therapieresistenter Schizophrenie liefern keinen überzeugenden Nachweis für ihre Wirksamkeit." (Übersetzung V.A.)¹⁴²

6. Niedrigdosierung (in einem geeigneten therapeutischen Milieu) Es kann von einer durchschnittlichen Akutbehandlungsdosis von 4 +/ - 2mg Haloperidol (-äquivalenten) pro Tag ausgegangen werden.¹⁴³

Die individuelle Dosis kann um den Faktor 15 variieren.

Bei **erstmals mit Neuroleptika** behandelten Patienten liegen die durchschnittlichen Schwellendosen von **Haloperidol mit 2,0 +/-1mg** nochmals fast um die Hälfte niedriger.¹⁴⁴

Äquivalente Dosen zu 2 mg Haloperidol (= 100 mg Chlorpromazinäquivalente) sind 2 mg Risperidon, 5 mg Olanzapin, 75 mg Quetiapin, 60 mg Ziprasidon und 7.5 mg Aripiprazol.¹⁴⁵

Spezielle Studien zur Niedrigdosierungen mit Atypika liegen nicht vor.

Durchschnittswerte bedeuten in biologischen Zusammenhängen immer, dass die einzelnen Individuen um diesen Wert streuen. Per definitionem benötigen je nach Kurvenverlauf ca. 1/3 der Individuen damit deutlich weniger als der Durchschnitt. Es müsste also **von 1 mg Haldoläquivalent langsam – unter der Berücksichtigung einer Wirklatenz von 10-60 (!) Tagen** ¹⁴⁶ **- aufdosiert werden**, um einen Teil der Patienten nicht zu überdosieren und geringst mögliche Erhaltungsdosierungen zu erreichen. Zugleich sind motorische, metabolische, neurodegenerative, neurokognitive, depressive und dsyphorische Nebenwirkungen¹⁴⁷ wie auch die neuroleptikabedingte Mortalität direkt oder kumulativ dosisabhängig. In dieser Studie kommt es unter low dose Behandlung mit Haloperidol oder Risperidon auch **nach** 8 Wochen in 12% der Fälle noch zu einer weiteren signifikanten Symptomreduktion. Eine andere Verlaufsstudie an Ersterkrankten bestätigt diese Zeitverzögerung bei der Symptomremission mit einer z.T. noch späteren Symptomreduktion nach 26-52 Wochen und sogar noch später in mehr als 15% der Fälle. ¹⁴⁸ Symptomremission ist allerdings auch wesentlich abhängig von der psychosozialen Behandlung. ¹⁴⁹

Eine vorübergehende Gabe von Lorazepam ist häufig sinnvoll und wesentlich unschädlicher als eine Höherdosierung.

Niedrigdosierung anwendende **Ersterkrankungsprojekte** kommen durchschnittlich mit **1,5 mg Haldol-Äquivalenten** (API – Finnland)¹⁵⁰, **2 mg** Haldol-Äquivalenten (Parachute Project - Schweden)¹⁵¹ und 2 mg Risperidon (EPPIC - Melbourne)¹⁵² aus.

7. Bestimmung des CYP 450 Polymorphismus

Neuroleptika und Antidepressiva werden maßgeblich durch einzelne Isoenzyme des **Cytochrom P 450 Systems** (CYP450) in der Leber metabolisiert. Für diese **Isoenzyme** besteht ein genetisch bedingter **Polymorphismus.**¹⁵³ Diese Variabilität ist u.a. dafür

verantwortlich, dass ein Medikament in gleicher Dosierung bei verschiedenen Menschen sowohl bzgl. der Hauptwirkung als auch Nebenwirkung unterschiedliche Effekte zeigt. Durch eine Bestimmung des individuellen Polymorphismus dieser relevanten Isoenzyme (einmalige Kosten ca. 730-950 €) läßt sich diese individuelle Metabolisierungsgeschwindigkeit feststellen. Z.B. sind beim gut untersuchten und für den Abbau von Neuroleptika zentralen CYP450-2D6-Polymorphismus ca. 20% der kaukasischen Bevölkerung langsame oder sehr langsame Metabolisierer. "Poor Metabolizer" brauchen deutlich weniger als 4 bzw. 2mg Haldol. Umgekehrt kann ultraschnelle Metabolisierung (bei 2-3 % der kaukasischen Bevölkerung) eine Ursache für Therapieresistenz sein. Mich wundert, dass diese Erfolge der Pharmakogenetik den Psychiatriepatienten und meist auch allen anderen vorenthalten werden. Das wäre ein genetischer Aspekt, der wirklich nützlich für sie wäre.

8. Therapeutisch begleitete Reduktion und Absetzversuche¹⁵⁴

Sie sind nur unter **therapeutischer Begleitung** anzuraten. Ein unterstützendes soziales Netzwerk ist sehr hilfreich. Vorher sollte sich jeder Betroffene gut informieren. Vor Beginn sollte ein **Krisenplan** erstellt werden und die individuellen Ängste und Gefahren mit kompetenten Bezugspersonen auf ihren realistischen Gehalt hin überprüft werden. Eine **Dosisreduktion muss langsam**, z.B. um **10** % alle 4-6 Wochen erfolgen. Bei fortgeschrittener Reduktion sind sogar oft noch kleinere Dosisstufen sinnvoll. Je länger die Medikation eingenommen wurde, umso langsamer muss vorgegangen werden. Bei Medikation über mehr als 5 Jahre sollte die Reduktion über 2 Jahre erfolgen. Bei mehreren Medikamenten sollte immer nur eine Substanz reduziert werden und mit der begonnen werden, auf die vermutlich am leichtesten verzichtet werden kann. Der Beginn sollte unter Bedingungen psychischer und sozialer Stabilität erfolgen. Ein fortlaufendes kurzes **Protokoll** des Verlaufs sollte - evtl. mit einem Begleiter - geschrieben werden.

Gesunde Ernährung, Obst, viel Wasser, körperliche Bewegung und Ruhezeiten und **viel Schlaf** ab 23.00 h (evtl. unterstützend Baldrian) sind wesentlich. Kein Alkohol, keine Drogen, evtl. kein Kaffee.

Stärkere **emotionale Reaktionen** sind zu erwarten und brauchen Unterstützung und evtl. kreativen Ausdruck oder körperliche Abreaktion durch Sport.

Mögliche psychische oder körperliche **Entzugssymptome** stellen sich schnell ein und verändern sich. Sind sie zu ausgeprägt, ist die Reduktion zu groß. Dann ist **Rückkehr auf die letzte Dosis** zuvor - evtl. für einige Tage sogar etwas mehr - richtig. 2-4 Wochen sollte da abgewartet werden vor einem erneuten, dann vorsichtigeren Reduktionsversuch. Auf jedem neuen Dosisniveau muss vor weiterer Reduktion eine psychische Stabilisierung erfolgt sein. Kurzfristige psychotische Symptome müssen nicht notwendig eine Dosiserhöhung zur Folge haben. Es könnte auch auf anderem Wege eine Stabilität erreicht werden. **Begleitende psychosoziale Behandlungsformen** sind dabei Entspannungstechniken, die Grundsätze des Recovery, Coping Techniken bei Stimmenhören, Einzeltherapie, Familientherapie, **Traditionelle Chinesische Kräuter-Medizin.** ¹⁵⁵

Bei psychischer Instabilität geben erst engmaschige Kontakte, 1-2 mal wöchentlich zu vertrauten therapeutischen Personen die notwendige Sicherheit.

Häufig ist zunächst nur die Behandlung mit einer geringeren Dosis zu erreichen. Weitere längerfristige therapeutische Begleitung ermöglicht später oft eine weitere **Reduktion auf eine sehr geringe Dosis oder ein Absetzen** der Neuroleptika in 25 %-50 % der Fälle¹⁵⁶. **Mehrfache Versuche** sind dabei häufig erforderlich¹⁵⁷.

Psychotische Episoden nach vollständiger Remission können – gemäß einer Pilotstudie¹⁵⁸ – in 50% der Fälle auch erfolgreich allein mit Benzodiazepinen behandelt werden.

9. Neuroleptika partiell vermeidende Behandlungsformen

Neuroleptika lassen sich nicht sinnvoll ohne den **Behandlungskontext** diskutieren, in dem sie angewendet werden.

In welchen Dosierungen und ob überhaupt Neuroleptika gegeben werden (müssen), ist maßgeblich abhängig vom pharmakotherapeutischen **Konzept**, dem **therapeutischen Milieu**, von der direkten therapeutischen Arbeit mit dem Patienten sowie seinem **sozialen Kontext** und vom **Zeitpunkt** der Behandlung.

So eröffnen z.B. die psychosebegleitende **Soteria**-Behandlung, das sog. **bedürfnisangepaßte Behandlungsmodell** aus Finnland (hauptsächlich Arbeit mit den Familien und sozialen Netzwerken) und **Frühinterventionen** besonders gute Möglichkeiten zur Behandlung **ohne** Neuroleptika bzw. mit sehr niedrigen Dosierungen, d.h. 1/3 bis 1/5 der sonst üblichen Dosis.

Es gibt unter diesen Bedingungen **3 Gruppen** von ersterkrankten akut schizophren diagnostizierten Patienten:

- 1. Pat, die **keine NL benötigen** (**40%** evtl. 60%¹⁵⁹) sog. Spontanremission
- 2. Pat die insgesamt von NL profitieren (40% evtl. 30%) Symptomreduktion
- 3. Pat, die NL nur kurzfristig benötigen (< 10%) Intervallbehandlung
- 4. Pat, die **nicht auf NL ansprechen** (**15% 20%)** Non-Responder Bei schizoaffektiven, wahnhaften und akuten vorübergehenden psychotischen Störungen ist die Möglichkeit zur neuroleptikafreien Behandlung in explorativen Studien weit höher: 75 100% der Patienten. Wenn überhaupt, müssen Neuroleptika hier meist nur vorübergehend eingesetzt werden.

Behandlung ohne Neuroleptika für eine Untergruppe

Die Existenz einer Patientengruppe von ca. 40% der Ersterkrankten, die keine Neuroleptika benötigen, wurde seit 1964 in mindestens **9 Studien** – 2 davon durch das NIMH (USA) – für Zeiträume von zwei, fünf und gerade jetzt sogar von fünfzehn Jahren¹⁶⁰ belegt und **mit keiner einzigen Studie widerlegt.**

Auch in den placebokontrollierten Medikamentenstudien mit Chlorpromazin betrug die Remissionsrate unter Placebo fast 40%, auch nach mehrfachen vorbehandelten Episoden (Cochrane Metaanalyse)¹⁶¹.

Es gibt – erstaunlicherweise - seit 1954 insgesamt nur 7 randomisierte kontrollierte Studien an ersterkrankten, als schizophren diagnostizierten Menschen zur Problematik der neuroleptikafreien Behandlung. In 6 dieser Studien werden Neuroleptika abwartend und dann selektiv eingesetzt. In allen diesen Studien ergibt sich eine Gruppe von ca. 40% der ersterkrankten Patienten (in zwei Studien über 60% 163), die ohne NL und dann mit gleich gutem oder besserem Outcome – abhängig von der Intensität und Dauer der begleitenden psychosozialen Behandlung – behandelt werden können. Durch zusätzliche **psychosebegleitende** Milieutherapie und/oder therapeutische Arbeit in und mit dem **sozialen Kontext** haben diese nicht- neuroleptisch behandelten

16

[†] In der weiteren Studie von May PRA, Tuma AH, Dixon WJ, et al. (1981): Schizophrenia: a follow-up study of the results of five forms of treatment. Arch Gen Psychiatry. 38:776–784 wurden im Studienarm "Milieutherapie" keine Neuroleptika eingesetzt. Trotzdem ergibt sich hier nur eine um 0.14 geringere Effektstärke als die Vergleichsgruppe mit Neuroleptika, die sich im Verlauf noch weiter angleicht.

Patienten einen **deutlich besseren Behandlungserfolg** als die entsprechende Vergleichsgruppe unter Neuroleptika, ganz abgesehen von deren Nebenwirkungen¹⁶⁵. Um zu entscheiden, ob Patienten zur Gruppe 1 gehören, sind Behandlungsformen erforderlich, in denen Patienten 3 – 6 Wochen auf eigenen Wunsch zunächst neuroleptikafrei behandelt werden können, um weitgehend sicher zu sein, welcher Untergruppe sie zugehören. Wegen der beschriebenen raschen Sekundärveränderungen durch Neuroleptika (Upregulation, Neurodegeneration) ist es am besten, bei dieser Patientengruppe gar nicht erst mit einer neuroleptischen Medikation zu beginnen. Ein **um 4 – 6 Wochen verzögerter Einsatz von Neuroleptika** unter schützenden Behandlungsbedingungen kann für die Patientengruppe 2 gemäß der gesamten gegenwärtigen Datenlage nicht als schädlich oder den Verlauf verschlechternd eingeschätzt werden. Insgesamt wird die Neurotoxizität akuter Psychosen zunehmend wieder bezweifelt, erst recht für einen so relativ kurzen Zeitraum und in einem therapeutischen Setting. Selbstverständlich können sich die Patienten jederzeit zur Einnahme eines Neuroleptikums entscheiden.

Wird initial mit Neuroleptika behandelt, ist die Gruppe der Patienten, die erfolgreich Neuroleptika wieder absetzen können, mit 20% nur etwa halb so groß wie der Anteil der Patienten, die von Anfang an an neuroleptikafrei behandelt werden könnten.¹⁶⁷

9.1 Bedürfnisangepasste Behandlung¹⁶⁸

In vielen skandinavischen Behandlungssettings erhalten Patienten von Anfang an eine flexible Familien- und Netzwerktherapie und später gegebenenfalls eine Individualtherapie (50% der Patienten). In der akuten Situation gibt es - sofern erforderlich - tägliche Sitzungen, die meist zuhause stattfinden. In zwei Studien mit qualifizierten Teams waren über fünf Jahre durchschnittlich insgesamt nur 40 bzw. 25 Sitzungen erforderlich. Die Hospitalisierung sank auf durchschnittlich 42 bzw. 17 Tage in 5 Jahren. 169

9.2 Soteria¹⁷⁰

Soteria ist eine Behandlungsform für akut psychotische Menschen in einer kleinen therapeutischen Gemeinschaft von 6-8 Bewohnern und der vorübergehenden Möglichkeit einer 1:1 Begleitung während des psychotischen Erlebens bzw. durch dieses hindurch. Neuroleptika werden dabei allenfalls verzögert, damit selektiv und nach gemeinsamer Vereinbarung eingesetzt.

9.3 Prädiktoren neuroleptikafreier Behandlung

Zusätzlich gibt es einzelne mehr oder weniger gesicherte Prognosekriterien für eine erfolgreiche neuroleptikafreie Behandlung in begleitenden und unterstützenden therapeutischen Kontexten.

Dabei sind folgende Kriterien recht aut gesichert:

- Gute altersentsprechende psychosoziale Kompetenz vor Beginn der Erkrankung¹⁷¹
 <u>Ausnahme</u>: nicht jedoch in der "bedürfnisangepassten Behandlung"(d.h. deren
 Erfolg ist von diesem Kriterium unabhängig).
- späteres Manifestationsalter¹⁷²
- keine psychiatrische Behandlung der Eltern¹⁷³

Symptombezogenen Kriterien sind:

- keine Sprachstörungen (sog. "Denkstörungen")¹⁷⁴
- akuter Symptombeginn

 <u>Ausnahme</u>: Dies Kriterium war jedoch für eine neuroleptikafreie Soteria-

Behandlung **nicht** bedeutsam und darf auch nicht mit der sich dann anschließenden Dauer der Symptomatik verwechselt werden, die durchaus auch länger sein kann.¹⁷⁵

Denn:

 die Dauer der unbehandelten Psychose (DUP) war nicht bedeutsam¹⁷⁶: D.h. auch nach mehrmonatiger evtl. sogar mehrjähriger Akutsymptomatik ist ein neuroleptikafreier Behandlungsversuch gerechtfertigt.

Lediglich in einzelnen Studien wurden folgende positiven Prädiktoren beobachtet:

- deutliche Auslösefaktoren¹⁷⁷
- Fehlen schizoider Persönlichkeitszüge¹⁷⁸
- Todesthematik in Psychose¹⁷⁹
- Begleitsymptome einer affektiven Erkrankung¹⁸⁰
- qute familiäre Unterstützung¹⁸¹
- Ablösung zulassendes Familiensystem¹⁸²
- frühere kürzere psychotische Episoden bzw. kürzere Hospitalisierungen¹⁸³

10. Integration von adaptierter Traumatherapie

50%-70% der als schizophren diagnostizierten Patientinnen und 50-60% der Patienten mit Schizophrenie-Diagnose wurden in Kindheit und oder Jugend **sexuell und/oder physisch missbraucht**. Emotionale Misshandlung sowie physische und emotionale Vernachlässigung sind dabei noch nicht berücksichtigt.

Vor allem zu **Halluzinationen** besteht ein in ca. 20 Studien replizierter korrelativer Zusammenhang.

Daher ist auch die angemessene Integration traumatherapeutischer Konzepte und Methoden in die Psychosenbehandlung erforderlich. 185

11. "Non-Compliance"

50% bis 75% (z.B. CATIE)¹⁸⁶ der psychotischen Patienten lehnen mittelfristig die Einnahme von Medikamenten ab (sog. **Non-Compliance**). Dies wird meist als Folge mangelnder Krankheitseinsicht gewertet. Oftmals ist dies aber **auch** Folge eines **berechtigten Misstrauens** gegenüber den erhaltenen Informationen.

Auch die atypischen Neuroleptika haben – ganz im Gegensatz zu den ursprünglichen Erwartungen und Behauptungen – an den hohen Non-Compliance Raten so gut wie nichts geändert. Insgesamt liegen z.B. in der CATIE-Studie die **Abbruchquoten über 18**Monate bei 75 %, einzelne Atypika schneiden sogar noch schlechter ab als das Typikum Perphenazin.

"Non-**Compliance**" oder Behandlungsabbruch ist kein reines Naturgesetz oder ein Krankheitsmerkmal sondern wesentlich auch eine Reaktion Behandlungsangebot. In den entwickelten finnischen Therapiemodellen mit Familien und sozialen Netzwerken und selektiver Neuroleptika-Behandlung liegt sie für Ersterkrankte über einen 5-Jahres-Zeitraum bei 18 % (1. historische Kohorte) bzw. 5 % (2. historische Kohorte). 187 Angesichts der nachweislich nicht besseren Prognose der Schizophrenie seit Einführung der Neuroleptika und der wissenschaftlich mehrfach nachgewiesenen erhöhten Mortalität durch Neuroleptika ist es unethisch und ungerechtfertigt, Patienten keine Wahlalternative zu geben, zumal diese nach wissenschaftlichen Erkenntnissen möglich wäre.

12. Non-Responder

Patienten, die nachweislich Non-Responder sind, muss spätestens nach einem vorangegangenen Behandlungsversuch mit Clozapin und evtl. mit einem 2. Neuroleptikum die Möglichkeit gegeben werden, unter guter psychosozialer Begleitung die Medikation zu reduzieren und vollständig abzusetzen.

Es bedarf dringend entsprechender randomisierter Studien, die bisher nicht existieren.

13. Wahlfreiheit – Wahlalternativen

Patienten müssen in die Lage versetzt werden, so wenig wie möglich Neuroleptika einnehmen zu können bzw. zu müssen.

Die Entscheidung für ein potentiell tödliches Medikament kann nicht erzwungen werden. Patienten brauchen **Wahlalternativen.**¹⁸⁸ Ausnahmen bedürfen der gerichtlichen Überprüfung. Bei **besonderen Gefährdungen bedarf** es genau zu definierender **Einschränkungen in der Wahlfreiheit.**

14. Kontroll- und Beschwerdestellen

Die DGSP hat eine Förderstelle für unabhängige Beschwerdestellen in der Psychiatrie eingerichtet. http://www.beschwerde-psychiatrie.de

Erhältlich ist dort eine Ratgeber-Broschüre:

"Unabhängige Beschwerdestellen in der Psychiatrie - Ein Ratgeber" 189.

15. Unabhängige Information

In Deutschland werden 2 Mrd. € pro Jahr für alle Pharmareferenten ausgegeben, die zuvor über die Medikamentenpreise eingenommen wurden.

Wie effektiv wäre ein **unabhängiges Informationssystem** mit gleichem Budget? Es ist genug Geld im System und es wird von den Versicherten über Medikamente bezahlt.

16. Unabhängige Forschung

1991 wurden noch 80% der **industriegesponsorten Studien** durch relativ unabhängige Forscher an Universitäten durchgeführt. 2002 hat die Pharmaindustrie 80% dieser Studien selbst durchgeführt. 190

Heute werden 90 % aller psychopharmakologischen Studien von der Pharmaindustrie finanziert. 191

In Verträgen mit Wissenschaftlern können die Firmen darauf bestehen, wie die Forschung durchgeführt und darüber berichtet wird und welche Resultate veröffentlicht werden. Das Nicht-Veröffentlichen von Daten geschieht systematisch. 192

In 94% aller US- amerikanischen und 80% aller britischen Medikamentenstudien zu Atypika wurden in den Kontrollgruppen **Referenzdosierungen** verwendet, die die obere Grenze der empfohlenen Dosierungen für diese Patienten und oft auch die für schwer Erkrankte überschreiten.¹⁹³

Gemäß eines Reviews werden insgesamt 50% der Daten zur Wirksamkeit und 65% zu schädigenden Effekten in jeder Studie unvollständig publiziert. 194

In 90 % dieser Studien über Atypika wurde das Präparat des Sponsors als überlegen ermittelt. So kommt es zum "neuroleptischen Paradoxon": Olanzapin ist besser als Risperidon, dies besser als Quetiapin, dies besser als Solian, dies wiederum besser als Olanzapin.¹⁹⁵

2001 erklären die Herausgeber von 12 führenden medizinischen Fachzeitschriften (nicht nur Psychiatrie), dass die hauptsächliche Verwendung klinischer Studien zu Zwecken des Marketing diese Studien selbst zur Farce macht, dieses wichtige Forschungsmittel

mißbraucht und einen Betrug an Patienten darstellt, die altruistisch an diesen Studien teilnehmen. 196

40% der Einnahmen von Psychopharmaka werden für **Marketing** ausgegeben. Auch gezielte personenbezogene Einflussnahme ist üblich. 10% der Marketingkosten werden von der pharmazeutischen Industrie gezielt in Meinungsbildner und Meinungsmacher z.B. auch der Psychiatrie investiert.¹⁹⁷

2000 betrugen die Ausgaben für Marketing von Psychopharmaka 15,7 Mrd \$. 198 Ein Gutachten des "Sachverständigenrats zur Begutachtung der Entwicklung im Gesundheitswesen" stellt 2005 fest: "Ärzte sind sich zwar der werbenden, verzerrenden Darstellung der produktbezogenen Informationen bewusst. Sie leugnen jedoch – trotz gegenteiliger empirischer Befunde – häufig, dass diese ihr Verhalten beeinflussen. Sie glauben vielfach an ihre persönliche Immunität gegenüber den Marketingmaßnahmen der Industrie. Allerdings korreliert die Zahl entgegengenommener Werbegeschenke empirisch positiv mit der Wahrscheinlichkeit einer solchen Einstellung (Hodges, B. 1995)."

Es gibt kein Forschungsergebnis der Werbepsychologie, das dazu berechtigt auch nur geringe Zuwendungen für unwirksam zu halten.

Es scheinen auch die illegalen Methoden zuzunehmen, denn die Medikamentenskandale und Schadensersatzprozesse nehmen zu. Die gerichtlich verfügten Geldstrafen oder Vergleichszahlungen sind exorbitant.²⁰⁰

Diese vielfältigen Irreführungen aus Marketinginteressen erzeugen eine Situation, in der weder klinisch noch gesundheitspolitisch verlässliche Entscheidungen getroffen werden können.

Die gegenwärtige biologisch psychiatrische Forschung wird demnach den an sie zu stellenden Anforderungen nicht gerecht ohne dies bisher relevant selbstkritisch zur Kenntnis zu nehmen.

Die Notwendigkeit einer von der Pharmaindustrie **unabhängigen Psychopharmaka- Forschung** ist angesichts dieser seit Jahrzehnten bestehenden Situation evident.

Für die Versorgung erforderlich sind wenige, jedoch methodisch gute und möglichst langfristige **Studien zu allen behandlungsrelevanten Fragestellungen**. In den Kontrollgruppen müssen seriöse äquivalente Vergleichsdosierungen verwendet werden. Zusätzlich erforderlich sind Vergleichsstudien bzw. Studienarme mit selektiv neuroleptischer und optimal psychosozialer Behandlung. Mit der Neuzulassung eines Medikamentes ist der unmittelbare Beginn von vollkommen industrie<u>un</u>abhängigen, methodisch guten, **ausreichend langen sog. Phase 4 Studien** mit allen relevanten Fragestellungen notwendig. Nur so wird man dem Hippokratischen ärztlichen Grundprinzip der nihil nocere (Schade nicht) gerecht.

Eine unabhängige Forschung lässt sich gemäß dem Vorgehen US -amerikanischer Elite-Universitäten wie **Stanford** und **Yale** erreichen. Ein strikter **Verhaltenskodex** für den Umgang mit der Industrie unterbindet dort nahezu alle direkten finanziellen Verbindungen zwischen Industrie und Ärzteschaft bzw. akademischen Zentren. Eine Ausnahme bilden dort **Pool-Lösungen** für finanzielle Zuwendungen der Pharmaindustrie, aus denen dann eine unbeeinflusste Förderung der Fortbildung und Forschung möglich ist.

Neue Lösungen sind nicht teurer. Das Geld muss nur anders verteilt werden. Vor allem müssen auch die Betroffenen und Angehörigen in der Forschung eine kritische Kontrollfunktion erhalten.

Fazit

Das Fundament einer guten Psychosenbehandlung ist ein komplexes und fokussiertes psychosoziales Behandlungsmodell. Neuroleptika müssen in einem solchen Behandlungssystem nur noch selektiv und üblicherweise in niedrigen Dosierungen gegeben werden. Sie ergänzen die psychosoziale Behandlung nur dann, wenn diese allein nicht hinreicht.

Für eine erfolgreiche Implementierung ist es erforderlich, vorhandene Behandlungssysteme auf diese zentralen Interventionen zu fokussieren.

Folgende Kerninterventionen sollten Priorität haben:

- Arbeit mit den Familien und dem erweiterten sozialen Kontext. Sie erfolgt von Anfang an und kontinuierlich.
- Beziehungskontinuität (nicht nur Behandlungskontinuität)
- Reizschützende, traumasensible, psychosebegleitende Milieus
- Einzeltherapie bei individueller Indikation
- Direkter Lebensfeldbezug und größtmögliche Normalität
- Psychotherapeutische Kompetenz der Professionellen
- Frühestmögliche Integration in Ausbildung und Beruf

Alle weiteren Interventionen sind m. E. nachrangig.

Die Rate des Nicht-Einsatzes von Neuroleptika und ihre Dosierungshöhe sind dabei **ein** Kriterium für die Behandlungsqualität.

¹ Farde, L., Wiesel, F.A., Stone-Elander, S., Halldin, C., Nordstrom, A.L., Hall, H. & Sedvall, G.(1990). D2 dopamine receptors in neuroleptic-naive schizophrenic patients. A positron emission tomography study with [11C]raclopride. Archives of General Psychiatry 47: 213-219.

Nordstrom, A.L., Farde, L., Eriksson, L. & Halldin C. (1995). No elevated D2 dopamine receptors in neuroleptic-naive schizophrenic patients revealed by positron emission tomography and [11C]N-methylspiperone. Psychiatry Research 61: 67-83.

Martinot, J.L., Peron-Magnan, P., Huret, J.D., Mazoyer, B., Baron, J.C., Boulenger, J.P., Loc'h, C., Maziere, B., Caillard, V., Loo, H., et al.(1990): Striatal D2 dopaminergic receptors assessed with positron emission tomography and [76Br]bromospiperone in untreated schizophrenic patients. Am J Psychiatry.147(1): 44-50.

Laakso, A,, Vilkman, H., Alakare, B., Haaparanta, M., Bergman, J., Solin, O., Peurasaari, J., Rakkolainen, V., Syvalahti, E. & Hietala J.(2000). Striatal dopamine transporter binding in neuroleptic-naive patients with schizophrenia studied with positron emission tomography. American Journal of Psychiatry 157:269-271.

- ² Meador-Woodruff JH, Haroutunian V, Powchik P, Davidson M, Davis KL, Watson SJ.(1997): Dopamine receptor transcript expression in striatum and prefrontal and occipital cortex. Focal abnormalities in orbitofrontal cortex in schizophrenia. Arch Gen Psychiatry. 54(12):1089-95.
- ³ Laruelle M, Abi-Dargham A, van Dyck CH, Gil R, D'Souza CD, Erdos J, McCance E, Rosenblatt W, Fingado C, Zoghbi SS, Baldwin RM, Seibyl JP, Krystal JH, Charney DS, Innis RB.(1996) Single photon emission computerized tomography imaging of amphetamine-induced dopamine release in drug-free schizophrenic subjects. Proc Natl Acad Sci U S A. 93(17):9235-40.

Abi-Dargham A, Gil R, Krystal J, Baldwin RM, Seibyl JP, Bowers M, van Dyck CH, Charney DS, Innis RB, Laruelle M.(1998) Increased striatal dopamine transmission in schizophrenia: confirmation in a second cohort. Am J Psychiatry 155(6):761-7.

Abi-Dargham, A., Rodenhiser J, Printz D, Zea-Ponce Y, Gil R, Kegeles LS, Weiss R, Cooper TB, Mann JJ, Van Heertum RL, Gorman JM, Laruelle M.(2000): Increased baseline occupancy of D2 receptors by dopamine in schizophrenia. Proc Natl Acad Sci USA. 97(14): 8104-9

Gjedde A, Wong DF.(2001): Quantification of neuroreceptors in living human brain. v. endogenous neurotransmitter inhibition of haloperidol binding in psychosis. J Cereb Blood Flow Metab. 21(8):982-94.

⁴ Laruelle M, Abi-Dargham A, Gil R, Kegeles L, Innis R.(1999): Increased dopamine transmission in schizophrenia: relationship to illness phases. Biol Psychiatry. 46(1):56-72

Laruelle M.(2000) The role of endogenous sensitization in the pathophysiology of schizophrenia: implications from recent brain imaging studies. Brain Res. Brain Res. Rev. 31(2-3):371-84.

- ⁵ Deutch AY.(1992): The regulation of subcortical dopamine systems by the prefrontal cortex: interactions of central dopamine systems and the pathogenesis of schizophrenia. J Neural Transm Suppl. 36:61-89.
- ⁶ Jablensky A, Sartorius N, Ernberg G, Anker M, Korten A, Cooper JE, Day R, Bertelsen A.(1992): Schizophrenia: manifestations, incidence and course in different cultures. A World Health Organization ten-country study. Psychol Med Monogr Suppl.20:1-97.
- DeSisto MJ, Harding CM, McCormick RV, Ashikaga T, Brooks GW.(1995): The Maine and Vermont three-decade studies of serious mental illness. I. Matched comparison of cross-sectional outcome. Br J Psychiatry. 167(3):331-8.

DeSisto M, Harding CM, McCormick RV, Ashikaga T, Brooks GW.(1995): The Maine and Vermont three-decade studies of serious mental illness. II. Longitudinal course comparisons. Br J Psychiatry. 167(3):338-42.

- ⁸ Ciompi L.(1980): Ist die chronische Schizophrenie ein Artefakt? Argumente und Gegenargumente. Fortschr Neurol Psychiatr Grenzgeb. 48(5):237-48.
- Nordström AL, Farde L, Wiesel FA, Forslund K, Pauli S, Halldin C, Uppfeldt G.(1993)Central D2-dopamine receptor occupancy in relation to antipsychotic drug effects: a double-blind PET study of schizophrenic patients. Biol Psychiatry 33(4):227-35.

Kapur S, Remington G, Jones C, Wilson A, DaSilva J, Houle S, Zipursky R.(1996) High levels of dopamine D2 receptor occupancy with low-dose haloperidol treatment: a PET study. Am J Psychiatry. 153(7):948-50.

Guillin O, Abi-Dargham A, Laruelle M.(2007): Neurobiology of dopamine in schizophrenia. Int Rev Neurobiol 78:1-39.

Kapur S, Remington G, Jones C, Wilson A, DaSilva J, Houle S, Zipursky R.(1996) High levels of dopamine D2 receptor occupancy with low-dose haloperidol treatment: a PET study. Am J Psychiatry. 153(7):948-50.

de Haan L, van Bruggen M, Lavalaye J, Booij J, Dingemans PM, Linszen D.(2003) Subjective experience and D2 receptor occupancy in patients with recent-onset schizophrenia treated with low-dose olanzapine or haloperidol: a randomized, double-blind study. Am J Psychiatry. 160(2):303-9.

¹³ Knable MB, Heinz A, Raedler T, Weinberger DR.(1997): Extrapyramidal side effects with risperidone and haloperidol at comparable D2 receptor occupancy levels. Psychiatry Res. 75(2):91-101.

Seeman P, Van Tol HH.(1994): Dopamine receptor pharmacology. Trends Pharmacol Sci. 1994 Jul;15(7):264-70.

¹⁴ Baldessarini, R.J. & Tarsy, D. (1980). Dopamine and the pathophysiology of dyskinesia induced by antipsychotic drugs. Annual review of neuroscience 3: 23-41.

Abi-Dargham, A. Kegeles LS, Zea-Ponce Y, Printz D, Gil R, Rodenhiser J, Weiss D, Schneider D (1999) Removal of endogenous dopamine reveals elevation of D2 receptors in schizophrenia. Journal of nuclear medicine. suppl 40, p 30

Abi-Dargham, A., Rodenhiser J, Printz D, Zea-Ponce Y, Gil R, Kegeles LS, Weiss R, Cooper TB, Mann JJ, Van Heertum RL, Gorman JM, Laruelle M. (2000): Increased baseline occupancy of D2 receptors by dopamine in schizophrenia. Proc Natl Acad Sci USA. 97(14): 8104-9

Silvestri S, Seeman MV, Negrete JC, Houle S, Shammi CM, Remington GJ, Kapur S, Zipursky RB, Wilson AA, Christensen BK, Seeman P.(2000): Increased dopamine D2 receptor binding after long-term treatment with antipsychotics in humans: a clinical PET study. Psychopharmacology (Berl.). 152(2):174-80.

Silvestri S, Negrete JC, Seeman MV, Shammi CM, Seeman P.(2004): Does nicotine affect D2 receptor upregulation? A case-control study. Acta Psychiatr Scand. 109(4):313-7

Tranter R. Healy D.(1998): Neuroleptic discontinuation syndromes. J Psychopharmacol. 12(4): 401-6.

Moncrieff J.(2006): Does antipsychotic withdrawal provoke psychosis? Review of the literature on rapid onset psychosis (supersensitivity psychosis) and withdrawal-related relapse. Acta Psychiatr Scand. 114(1):3-13.

Moncrieff J.(2006): Why is it so difficult to stop psychiatric drug treatment? It may be nothing to do with the original problem. Med Hypotheses. 67(3):517-23. http://lib.bioinfo.pl/pmid:16632226

Margolese HC, Chouinard G, Beauclair L, Bélanger MC.(2002): Therapeutic tolerance and rebound psychosis during quetiapine maintenance monotherapy in patients with schizophrenia and schizoaffective disorder. J Clin Psychopharmacol. 22(4):347-52.

¹⁸ Gilbert PL, Harris MJ, McAdams LA, Jeste DV.(1995): Neuroleptic withdrawal in schizophrenic patients. A review of the literature. Arch Gen Psychiatry. 52(3):173-88.

¹⁰ Farde L, Nordström AL, Wiesel FA, Pauli S, Halldin C, Sedvall G.(1992): Positron emission tomographic analysis of central D1 and D2 dopamine receptor occupancy in patients treated with classical neuroleptics and clozapine. Relation to extrapyramidal side effects. Arch Gen Psychiatry 49(7):538-44.

Kapur S, Remington G, Jones C, Wilson A, DaSilva J, Houle S, Zipursky R.(1996) High levels of dopamine D2 receptor occupancy with low-dose haloperidol treatment: a PET study. Am J Psychiatry. 153(7):948-50.

¹² Farde L, Nordström AL, Wiesel FA, Pauli S, Halldin C, Sedvall G.(1992): Positron emission tomographic analysis of central D1 and D2 dopamine receptor occupancy in patients treated with classical neuroleptics and clozapine. Relation to extrapyramidal side effects. Arch Gen Psychiatry 49(7):538-44.

¹⁶ Schröder J, Silvestri S, Bubeck B, Karr M, Demisch S, Scherrer S, Geider FJ, Sauer H.(1998): D2 dopamine receptor upregulation, treatment response, neurological soft signs, and extrapyramidal side effects in schizophrenia: a follow-up study with 123I-iodobenzamide single photon emission computed tomography in the drug-naïve state and after neuroleptic treatment. Biol. Psychiatry. 43(9):660-5.

¹⁷ Gardos G., Cole J.O., Tarsy D.(1978): Withdrawal syndromes associated with antipsychotic drugs. Am J Psychiatry. 135(11):1321-4.

Baldessarini R.J., Viguera A.C (1995): Neuroleptic withdrawal in schizophrenic patients. Arch. Gen. Psychiatry 52(3):189-92.

Viguera AC, Baldessarini RJ, Hegarty JD, van Kammen DP, Tohen M.(1997): Clinical risk following abrupt and gradual withdrawal of maintenance neuroleptic treatment. Arch. Gen. Psychiatry. 54(1):49-55.

Moncrieff J.(2006): Does antipsychotic withdrawal provoke psychosis? Review of the literature on rapid onset psychosis (supersensitivity psychosis) and withdrawal-related relapse. Acta Psychiatr Scand. 114(1):3-13.

Seeman P, Tallerico T.(1999): Rapid release of antipsychotic drugs from dopamine D2 receptors: an explanation for low receptor occupancy and early clinical relapse upon withdrawal of clozapine or quetiapine. Am J Psychiatry. 156(6):876-84.

¹⁹ Abi-Dargham, A., Rodenhiser J, Printz D, Zea-Ponce Y, Gil R, Kegeles LS, Weiss R,Cooper TB, Mann JJ, Van Heertum RL, Gorman JM, Laruelle M.(2000): Increased baseline occupancy of D2 receptors by dopamine in schizophrenia. Proc Natl Acad Sci USA. 97(14): 8104-9

Gur R., Maany V., Mozley D., Swanson C., Bilker W., Gur R. (1998): Subcortical MRI volumes in neuroleotic naive and treated patients with schizophrenia. Am J Psychiatry 155: 1711-7

Heinz A.(2000): Dopaminhypothese der Schizophrenien. Nervenarzt 71(1):54-7

Grace AA.(1991) Phasic versus tonic dopamine release and the modulation of dopamine system responsivity: a hypothesis for the etiology of schizophrenia. Neuroscience. 41(1):1-24.

- ²⁰ Silvestri S, Seeman MV, Negrete JC, Houle S, Shammi CM, Remington GJ, Kapur S, Zipursky RB, Wilson AA, Christensen BK, Seeman P.(2000): Increased dopamine D2 receptor binding after long-term treatment with antipsychotics in humans: a clinical PET study. Psychopharmacology (Berl.). 152(2):174-80.
- ²¹ Gur RE, Maany V, Mozley PD, Swanson C, Bilker W, Gur RC.(1998): Subcortical MRI volumes in neuroleptic-naive and treated patients with schizophrenia. Am J Psychiatry 155(12):1711-7.
- ²² Chouinard G, Jones BD.(1980): Neuroleptic-induced supersensitivity psychosis: clinical and pharmacologic characteristics. Am J Psychiatry. 137(1):16-21.

Chouinard G, Jones BD.Annable L. (1978): Neuroleptic-induced supersensitivity psychosis. Am J Psychiatry 135 (11):1409-1410

Schooler NR, Goldberg SC, Boothe H, Cole JO.(1967): One year after discharge: community adjustment of schizophrenic patients. Am J Psychiatry. 123(8):986-95.

²³ Samaha AN, Seeman P, Stewart J, Rajabi H, Kapur S. (2007): "Breakthrough" dopamine supersensitivity during ongoing antipsychotic treatment leads to treatment failure over time. J Neurosci. 27(11): 2979-86.

Weinberger DR, Bigelow LB, Klein ST, Wyatt RJ.(1981): Drug withdrawal in chronic schizophrenic patients: in search of neuroleptic-induced supersensitivity psychosis. J Clin Psychopharmacol.1(3):120-3.

²⁴ Bockoven, J.S. & Solomon, H.C. (1975). Comparison of Two Five-Year Follow-Up Studies: 1947 to 1952 and 1967 to 1972. American, Journal of Psychiatry, 132, 796-801.

Rappaport M, Hopkins HK, Hall K, et al.(1978): Are there schizophrenics for whom drugs may be unnecessary or contraindicated? Int Pharmacopsychiatry. 13:100–111.

Matthews SM, Roper MT, Mosher LR, et al (1979). A nonneuroleptic treatment for schizophrenia: analysis of the twoyear postdischarge risk of relapse. Schizophr Bull. 5: 322–333.

Lehtinen V.; Aaltonen, J.; Koffert, T. u.a. (2000): Two-year outcome in first episode psychosis treated according to an integrated model. Is immediate neuroleptisation always needed? European Psychiatry 15: 312-320

- Nishikawa T, Hayashi T, Koga I, Uchida Y.(2007): Neuroleptic withdrawal with remitted schizophrenics: a naturalistic follow-up study. Psychiatry. 70(1):68-79.
- Laruelle M.(2000) The role of endogenous sensitization in the pathophysiology of schizophrenia: implications from recent brain imaging studies. Brain Res. Brain Res. Rev. 31(2-3):371-84.

Mosher, L. R., Hendrix, F., with Fort D.C: Soteria – through madness to deliverance 2004 To Order: Xlibris Corporation, www.Xlibris.com, Orders@Xlibris.com

 30 Lader M and the NIDS working group (1993): Neuroleptic-induced deficit syndrome (NIDS). J Clin Psychiatry 54: 494-500

Schooler NR.(1994): Deficit symptoms in schizophrenia: negative symptoms versus neuroleptic-induced deficits. Acta Psychiatr Scand Suppl. 380:21-6.

Heinz A, Knable MB, Coppola R, Gorey JG, Jones DW, Lee KS, Weinberger DR.(1998): Psychomotor slowing, negative symptoms and dopamine receptor availability—an IBZM SPECT study in neuroleptic-treated and drug-free schizophrenic patients. Schizophr. Res. 31(1):19-26.

de Haan L, Lavalaye J, Linszen D, Dingemans PM, Booij J.(2000): Subjective experience and striatal dopamine D(2) receptor occupancy in patients with schizophrenia stabilized by olanzapine or risperidone. Am J Psychiatry. 157(6):1019-20.

- ³² Leucht S, Pitschel-Walz G, Engel RR, Kissling W.(2002): Amisulpride, an unusual "atypical" antipsychotic: a metaanalysis of randomized controlled trials. Am J Psychiatry.159(2):180-90.
- ³³ Lecrubier Y, Quintin P, Bouhassira M, Perrin E, Lancrenon S.(2006): The treatment of negative symptoms and deficit states of chronic schizophrenia: olanzapine compared to amisulpride and placebo in a 6-month double-blind controlled clinical trial. Acta Psychiatr Scand. 114(5):319-27.
- ³⁴ Lecrubier Y, Quintin P, Bouhassira M, Perrin E, Lancrenon S.(2006):The treatment of negative symptoms and deficit states of chronic schizophrenia: olanzapine compared to amisulpride and placebo in a 6-month double-blind controlled clinical trial.Acta Psychiatr Scand. 114(5):319-27.
- ³⁵ Tollefson GD, Sanger TM.(1997): Negative symptoms: a path analytic approach to a double-blind, placebo- and haloperidol-controlled clinical trial with olanzapine. Am J Psychiatry. 154(4):466-74.
- Murphy BP, Chung YC, Park TW, McGorry PD.(2006): Pharmacological treatment of primary negative symptoms in schizophrenia: a systematic review. Schizophr Res.88(1-3):5-25. Epub 2006 Aug 23.
- ³⁷ Kane JM, Carson WH, Saha AR, McQuade RD, Ingenito GG, Zimbroff DL, Ali MW. Efficacy and safety of aripiprazole and haloperidol versus placebo in patients with schizophrenia and schizoaffective disorder. J Clin Psychiatry. 63(9):763-71.

Potkin SG, Saha AR, Kujawa MJ, Carson WH, Ali M, Stock E, Stringfellow J, Ingenito G, Marder SR.(2003): Aripiprazole, an antipsychotic with a novel mechanism of action, and risperidone vs placebo in patients with schizophrenia and schizoaffective disorder. Arch Gen Psychiatry. 60(7):681-90.

- ³⁸ Leucht S, Pitschel-Walz G, Engel RR, Kissling W.(2002): Amisulpride, an unusual "atypical" antipsychotic: a metaanalysis of randomized controlled trials. Am J Psychiatry.159(2):180-90.
- ³⁹ Leucht S, Pitschel-Walz G, Engel RR, Kissling W.(2002): Amisulpride, an unusual "atypical" antipsychotic: a metaanalysis of randomized controlled trials. Am J Psychiatry.159(2):180-90.

Buchanan RW.(2007): Persistent negative symptoms in schizophrenia: an overview. Schizophr Bull. 33(4):1013-22.

Speller JC, Barnes TR, Curson DA, Pantelis C, Alberts JL.(2007): One-year, low-dose neuroleptic study of in-patients with chronic schizophrenia characterised by persistent negative symptoms. Amisulpride v.haloperidol.Br J Psychiatry. 171: 564-8.

²⁷ Coryell W, Miller DD, Perry PJ.(1998):Haloperidol plasma levels and dose optimization. Am J Psychiatry 155(1):48-53.

²⁸ Mosher, L. R. & Bola, J. R. (2004). Soteria-California and its American successors: Therapeutic ingredients. Ethical Human Psychiatry and Psychology, 6(1), 147–163.

²⁹ Deutch AY.(1990): The regulation of subcortical dopamine systems by the prefrontal cortex: interactions of central dopamine systems and the pathogenesis of schizophrenia. J Neural Transm Suppl. 1992;36:61-89.

Seeman P, Van Tol HH.(1994): Dopamine receptor pharmacology. Trends Pharmacol Sci. 1994 Jul;15(7):264-70.

Slifstein M, Kolachana B, Simpson EH, Tabares P, Cheng B, Duvall M, Gordon Frankle W, Weinberger DR, Laruelle M, Abi-Dargham A.(2008): COMT genotype predicts cortical-limbic D1 receptor availability measured with [(11)C]NNC112 and PET. Mol Psychiatry. 2008 Mar 4 [Epub ahead of print]

- ⁴⁷ Abi-Dargham A, Mawlawi O, Lombardo I, Gil R, Martinez D, Huang Y, Hwang DR, Keilp J, Kochan L, Van Heertum R, Gorman JM, Laruelle M.(2002): Prefrontal dopamine D1 receptors and working memory in schizophrenia. J Neurosci. 22(9):3708-19.
- Lidow MS, Goldman-Rakic PS.(1994): A common action of clozapine, haloperidol, and remoxipride on D1- and D2-dopaminergic receptors in the primate cerebral cortex. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 91(10):4353-6.

Hirvonen J, van Erp TG, Huttunen J, Aalto S, Någren K, Huttunen M, Lönnqvist J, Kaprio J, Cannon TD, Hietala J.(2006): Brain dopamine d1 receptors in twins discordant for schizophrenia. Am J Psychiatry. 163(10):1747-53.

- Lidow MS, Elsworth JD, Goldman-Rakic PS.(1997): Down-regulation of the D1 and D5 dopamine receptors in the primate prefrontal cortex by chronic treatment with antipsychotic drugs. J Pharmacol Exp Ther. 281(1):597-603.
- ⁵⁰ Abi-Dargham A, Moore H.(2003): Prefrontal DA transmission at D1 receptors and the pathology of schizophrenia. Neuroscientist. 9(5):404-16.
- ⁵¹ Shayegan DK, Stahl SM.(2004): Atypical antipsychotics: matching receptor profile to individual patient's clinical profile. CNS Spectr. 2004 Oct;9(10 Suppl 11):6-14.

Ichikawa J, Ishii H, Bonaccorso S, Fowler WL, O'Laughlin IA, Meltzer HY.(2001): 5-HT(2A) and D(2) receptor blockade increases cortical DA release via 5-HT(1A) receptor activation: a possible mechanism of atypical antipsychotic-induced cortical dopamine release. J Neurochem. 2001 Mar;76(5):1521-31.

Abi-Dargham A, Laruelle M.(2005): Mechanisms of action of second generation antipsychotic drugs in schizophrenia:insights from brain imaging studies. Eur Psychiatry. 20(1):15-27.

⁵² Knable MB, Heinz A, Raedler T, Weinberger DR.(1997): Extrapyramidal side effects with risperidone and haloperidol at comparable D2 receptor occupancy levels. Psychiatry Res. 75(2):91-101.

Seeman P, Van Tol HH.(1994): Dopamine receptor pharmacology. Trends Pharmacol Sci. 1994 Jul;15(7):264-70.

Abi-Dargham A, Laruelle M.(2005): Mechanisms of action of second generation antipsychotic drugs in schizophrenia:insights from brain imaging studies. Eur Psychiatry. 20(1):15-27.

 $^{^{40}}$ Stahl SM.(2006): Positive findings for negative symptoms of schizophrenia: no longer untreatable? Acta Psychiatr Scand. 114(5):301-2.

⁴¹ Knable MB, Heinz A, Raedler T, Weinberger DR.(1997): Extrapyramidal side effects with risperidone and haloperidol at comparable D2 receptor occupancy levels. Psychiatry Res. 75(2):91-101.

⁴² Leucht S, Pitschel-Walz G, Engel RR, Kissling W.(2002): Amisulpride, an unusual "atypical" antipsychotic: a metaanalysis of randomized

⁴³ Leucht S, Pitschel-Walz G, Engel RR, Kissling W.(2002): Amisulpride, an unusual "atypical" antipsychotic: a metaanalysis of randomized controlled trials. Am J Psychiatry.159(2):180-90.

⁴⁴ Peralta V, Cuesta MJ, Martinez-Larrea A, Serrano JF.(2000): Differentiating primary from secondary negative symptoms in schizophrenia: a study of neuroleptic-naive patients before and after treatment. Am J Psychiatry. 157(9):1461-6.

⁴⁵ Thorup A, Petersen L, Jeppesen P, Ohlenschlaeger J, Christensen T, Krarup G, Jørgensen P, Nordentoft M.(2005): Integrated treatment ameliorates negative symptoms in first episode psychosis--results from the Danish OPUS trial. Schizophr Res 79(1):95-105.

⁴⁶ Abi-Dargham A, Moore H.(2003): Prefrontal DA transmission at D1 receptors and the pathology of schizophrenia. Neuroscientist. 9(5):404-16.

- Perlstein WM, Carter CS, Noll DC, Cohen JD.(2001): Relation of prefrontal cortex dysfunction to working memory and symptoms in schizophrenia. Am J Psychiatry.158(7):1105-13.
- ⁵⁸ Assaf M, Rivkin PR, Kuzu CH, Calhoun VD, Kraut MA, Groth KM, Yassa MA, Hart J,Pearlson GD.(2006): Abnormal object recall and anterior cingulate overactivation correlate with formal thought disorder in schizophrenia. Biol. Psychiatry. 59(5): 452-9.
- Menon V, Anagnoson RT, Mathalon DH, Glover GH, Pfefferbaum A. (2001): Functional neuroanatomy of auditory working memory in schizophrenia: relation to positive and negative symptoms. Neuroimage.13(3):433-46.
- ⁶⁰ Fu, C.H., Suckling J., Williams S.C., Andrew C.M., Vythelingum G.N., McGuire P.K.(2005): Effects of psychotic state and task demand on prefrontal function in schizophrenia: an fMRI study of overt verbal fluency. Am J Psychiatry. 162(3):485-94.
- Dolan RJ, Fletcher P, Frith CD, Friston KJ, Frackowiak RS, Grasby PM.(1995): Dopaminergic modulation of impaired cognitive activation in the anterior cingulate cortex in schizophrenia. Nature 378(6553):180-2.

Castner SA, Williams GV, Goldman-Rakic PS.(2000): Reversal of antipsychotic-induced working memory deficits by short-term dopamine D1 receptor stimulation. Science. 287(5460):2020-2.

⁶² McClure RK, Phillips I, Jazayerli R, Barnett A, Coppola R, Weinberger DR.(2006): Regional change in brain morphometry in schizophrenia associated with antipsychotic treatment. Psychiatry Res. 148(2-3):121-32.

Dazzan P, Morgan KD, Orr K, Hutchinson G, Chitnis X, Suckling J, Fearon P, McGuire PK, Mallett RM, Jones PB, Leff J, Murray RM.(2005): Different effects of typical and atypical antipsychotics on grey matter in first episode psychosis: the AESOP study. Neuropsychopharmacology. 30(4):765-74.

⁶³ Madsen A.L., Keidling N, Karle A, Esbjerg S, Hemmingsen R.(1998): Neuroleptics in progressive structural brain abnormalities in psychiatric illness. **Lancet**. 352(9130):784-5.

Gur RE, Cowell P, Turetsky BI, Gallacher F, Cannon T, Bilker W, Gur RC.(1998a): A follow-up magnetic resonance imaging study of schizophrenia. Relationship of neuroanatomical changes to clinical and neurobehavioral measures. **Arch. Gen. Psychiatry**.55(2):145-52.

Lieberman, J.A., Tollefson, G.D., Charles, C., Zipursky, R., Sharma, T., Kahn, R.S., Keefe R.S, Green A.I., Gur, R.E., McEvoy, J., Perkins, D., Hamer, R.M., Gu, H., Tohen, M.& HGDH Study Group (2005b):Antipsychotic drug effects on brain morphology in first-episode psychosis. **Archives of General Psychiatry**, 62(4): 361-370

Dazzan P, Morgan KD, Orr K, Hutchinson G, Chitnis X, Suckling J, Fearon P, McGuire PK, Mallett RM, Jones PB, Leff J, Murray RM.(2005): Different effects of typical and atypical antipsychotics on grey matter in first episode psychosis: the AESOP study. **Neuropsychopharmacology**. 30(4):765-74.

Cahn W, Hulshoff Pol HE, Lems EB, van Haren NE, Schnack HG, van der Linden JA, Schothorst PF, van Engeland H, Kahn RS.(2002): Brain volume changes in first-episode schizophrenia: a 1-year follow-up study. **Arch. Gen. Psychiatry**. 59(11):1002-10.

McClure RK, Phillips I, Jazayerli R, Barnett A, Coppola R, Weinberger DR.(2006): Regional change in brain morphometry in schizophrenia associated with antipsychotic treatment. **Psychiatry Res.** 148(2-3):121-32.

Green MF, Marder SR, Glynn SM, McGurk SR, Wirshing WC, Wirshing DA, Liberman RP, Mintz J.(2002): The neurocognitive effects of low-dose haloperidol: a two-year comparison with risperidone. Biol Psychiatry. 51(12):972-8.

⁵⁵ Keefe RS, Seidman LJ, Christensen BK, et al Lieberman JA.(2004): Comparative effect of atypical and conventional antipsychotic drugs on neurocognition in first-episode psychosis: a randomized, double-blind trial of olanzapine versus low doses of haloperidol. Am J Psychiatry. 161(6):985-95.

⁵⁶ Keefe R.S., Bilder R.M., Davis S.M., Harvey P.D. et al, Neurocognitive Working Group (2007): Neurocognitive effects of antipsychotic medications in patients with chronic schizophrenia in the CATIE Trial. Arch. Gen. Psychiatry. 64(6):633-47.

⁶⁴ Lieberman, J.A., Tollefson, G.D., Charles, C., Zipursky, R., Sharma, T., Kahn, R.S., Keefe R.S, Green A.I., Gur, R.E., McEvoy, J., Perkins, D., Hamer, R.M., Gu, H., Tohen, M.& HGDH Study Group (2005b):Antipsychotic drug effects on brain morphology in first-episode psychosis. Archives of General Psychiatry, 62(4): 361-370

Ho BC, Andreasen NC, Nopoulos P, Arndt S, Magnotta V, Flaum M.(2003): Progressive structural brain abnormalities and their relationship to clinical outcome: a longitudinal magnetic resonance imaging study early in schizophrenia. Arch Gen Psychiatry 60(6):585-94.

Cahn W, Hulshoff Pol HE, Lems EB, van Haren NE, Schnack HG, van der Linden JA, Schothorst PF, van Engeland H, Kahn RS.(2002): Brain volume changes in first-episode schizophrenia: a 1-year follow-up study. Arch. Gen. Psychiatry. 59(11):1002-10.

⁶⁶ McClure RK, Phillips I, Jazayerli R, Barnett A, Coppola R, Weinberger DR.(2006): Regional change in brain morphometry in schizophrenia associated with antipsychotic treatment. Psychiatry Res. 148(2-3):121-32.

Garver DL, Nair TR, Christensen JD, Holcomb JA, Kingsbury SJ.(2000): Brain and ventricle instability during psychotic episodes of the schizophrenias. Schizophr Res. 44(1):11-23.

- ⁶⁷ Garver DL, Nair TR, Christensen JD, Holcomb JA, Kingsbury SJ.(2000): Brain and ventricle instability during psychotic episodes of the schizophrenias. Schizophr Res. 44(1):11-23.
- Kelley JJ, Gao XM, Tamminga CA, Roberts RC.(1997): The effect of chronic haloperidol treatment on dendritic spines in the rat striatum. Exp. Neurol. 146(2):471-8.

Roberts RC, Gaither LA, Gao XM, Kashyap SM, Tamminga CA.(1995): Ultrastructural correlates of haloperidol-induced oral dyskinesias in rat striatum. Synapse. 20(3):234-43.

- ⁶⁹ Roberts RC, Gaither LA, Gao XM, Kashyap SM, Tamminga CA.(1995): Ultrastructural correlates of haloperidol-induced oral dyskinesias in rat striatum. Synapse. 20(3):234-43.
- ⁷⁰ Kelley JJ, Gao XM, Tamminga CA, Roberts RC. (1997): The effect of chronic haloperidol treatment on dendritic spines in the rat striatum. Exp. Neurol. 146(2):471-8.
- ⁷¹ Behl C, Rupprecht R, Skutella T, Holsboer F.(1995): Haloperidol-induced cell death--mechanism and protection with vitamin E in vitro. Neuroreport. 29;7(1):360-4.

Noh JS, Kang HJ, Kim EY, Sohn S, Chung YK, Kim SU, Gwag BJ.(2000): Haloperidol-induced neuronal apoptosis: role of p38 and c-Jun-NH(2)-terminal protein kinase. J. Neurochem.75(6):2327-34.

- ⁷² Ukai W, Ozawa H, Tateno M, Hashimoto E, Saito T. (2004): Neurotoxic potential of haloperidol in comparison with risperidone: implication of Akt-mediated signal changes by haloperidol. J Neural Transm. 111(6):667-81.
- ⁷³ Dorph-Petersen KA, Pierri JN, Perel JM, Sun Z, Sampson AR, Lewis DA.(2005): The influence of chronic exposure to antipsychotic medications on brain size before and after tissue fixation: a comparison of haloperidol and olanzapine in macaque monkeys. Neuropsychopharmacology. 30(9):1649-61.

Konopaske GT, Dorph-Petersen KA, Pierri JN, Wu Q, Sampson AR, Lewis DA. (2007): Effect of chronic exposure to antipsychotic medication on cell numbers in the parietal cortex of macaque monkeys. Neuropsychopharmacology. 32(6):1216-23.

Konopaske GT, Dorph-Petersen KA, Sweet RA, Pierri JN, Zhang W, Sampson AR, Lewis DA.(2007): Effect of Chronic Antipsychotic Exposure on Astrocyte and Oligodendrocyte Numbers in Macaque Monkeys. Biol Psychiatry. 2007 Oct 16

 74 Joober R, Schmitz N, Malla A, Sengupta S, Karma S.(2006): Is olanzapine a brain-sparing medication? Arch Gen Psychiatry. 63(11):1292.

Ho KC, Roessmann U, Straumfjord JV, Monroe G.(1980): Analysis of brain weight. II. Adult brain weight in relation to body height, weight, and surface area. Arch Pathol Lab Med. 104(12):640-5.

Swayze VW 2nd, Andersen A, Arndt S, Rajarethinam R, Fleming F, Sato Y, Andreasen NC.(1996): Reversibility of brain tissue loss in anorexia nervosa assessed with a computerized Talairach 3-D proportional grid. Psychol Med. 26(2):381-90.

⁷⁵ Molina V, Reig S, Sanz J, Palomo T, Benito C, Sanchez J, Sarramea F, Pascua J, Desco M (2005): Increase in gray matter and decrease in white matter volumes in the cortex during treatment with atypical neuroleptics in schizophrenia. Schizophr. Research 80, 61-71

Hoff, A., DeLisi, L.E. & Maurizio, A.(2005): Longitudinal neuropsychological findings of first-episode schizophrenia after ten years of illness. Schizophrenia Bulletin, 31, 326.

jedoch nicht mehr erwähnt in:

Hoff AL, Svetina C, Shields G, Stewart J, DeLisi LE.(2005): Ten year longitudinal study of neuropsychological functioning subsequent to a first episode of schizophrenia. Schizophr Res.78(1):27-34.

- ⁷⁹ van Haren NE, Hulshoff Pol HE, Schnack HG, Cahn W, Mandl RC, Collins DL, Evans AC, Kahn RS.(2007): Focal gray matter changes in schizophrenia across the course of the illness: a 5-year follow-up study. Neuropsychopharmacology. 32(10):2057-66.
- Pantelis C, Yücel M, Wood SJ, Velakoulis D, Sun D, Berger G, Stuart GW, Yung A, Phillips L, McGorry PD.(2005): Structural brain imaging evidence for multiple pathological processes at different stages of brain development in schizophrenia. Schizophr Bull. 2005 Jul;31(3):672-96

Hirayasu Y, Tanaka S, Shenton ME, Salisbury DF, DeSantis MA, Levitt JJ, Wible C, Yurgelun-Todd D, Kikinis R, Jolesz FA, McCarley RW.(2001): Prefrontal gray matter volume reduction in first episode schizophrenia. Cereb Cortex. 2001 Apr;11(4):374-81.

⁸¹ Colton CW, Manderscheid RW.(2006): Congruencies in increased mortality rates, years of potential life lost, and causes of death among public mental health clients in eight states. Prev Chronic Dis. 3(2):1-14

Auquier P, Lançon C, Rouillon F, Lader M.(2007): Mortality in schizophrenia. Pharmacoepidemiol Drug Saf. 16(12):1308-12.

- Saha S, Chant D, McGrath J.(2007): A systematic review of mortality in schizophrenia: is the differential mortality gap worsening over time? Arch Gen Psychiatry.(10):1123-31.
- NASMHPD: National Association of State Mental Health Program Directors
 Medical Directors Council (2006): Morbidity and Mortality in People with Serious Mental Illness. 13.Technical Report www.nasmhpd.org
- ⁸⁴ Harrison G, Hopper K, Craig T et al(2001): Recovery from psychotic illness: a 15- and 25-year international follow-up study. Br J Psychiatry. 178:506-17.
- Einige **Mortalitätsstudien online unter**: http://psychrights.org/index.htm
 Dort unter: "Scientific Research by Topic" die Artikel von: Ray, Joukamaa, Montout, Henderson, Morgan, Straus.

Bralet MC, Yon V, Loas G, Noisette C.(2000):[Cause of mortality in schizophrenic patients: prospective study of years of a cohort of 150 chronic schizophrenic patients][Article in French] **Encephale**. 26(6):32-41

Enger C, Weatherby L, Reynolds RF, Glasser DB, Walker AM.(2004): Serious cardiovascular events and mortality among patients with schizophrenia. **J Nerv Ment Dis**. 192(1):19-27.

Goff DC, Sullivan LM, McEvoy JP, Meyer JM, Nasrallah HA, Daumit GL, Lamberti S, D'Agostino RB, Stroup TS, Davis S, Lieberman JA.(2005): A comparison of ten-year cardiac risk estimates in schizophrenia patients from the CATIE study and matched controls. **Schizophr. Res.** 80(1):45-53.

Guize L, Thomas F, Pannier B, Bean K, Danchin N, Bénétos A.(2006): [Metabolic syndrome: prevalence, risk factors and mortality in a French population of 62 000 subjects] **Bull Acad Natl Med.** 190(3):685-97; discussion 697-700.

Henderson DC, Nguyen DD, Copeland PM, Hayden DL, Borba CP, Louie PM, Freudenreich O, Evins AE, Cather C, Goff DC.(2005): Clozapine, diabetes mellitus, hyperlipidemia, and cardiovascular risks and mortality: results of a 10-year naturalistic study. **J Clin Psychiatry.** 66(9):1116-21.

Halim ND, Weickert CS, McClintock BW, Weinberger DR, Lipska BK.(2004): Effects of chronic haloperidol and clozapine treatment on neurogenesis in the adult rat hippocampus. Neuropsychopharmacology. 29(6):1063-9.

Wang HD, Dunnavant FD, Jarman T, Deutch AY.(2004): Effects of antipsychotic drugs on neurogenesis in the forebrain of the adult rat. Neuropsychopharmacology. 29(7):1230-8.

⁷⁸ Andreasen, N.C., Moser, D.J., O'Leary, H.S. & Ho, B.C. (2005): Longitudinal changes in neurocognition during the first decade of schizophrenia illness. Schizophrenia Bulletin, 31, 348.

Hennekens CH, Hennekens AR, Hollar D, Casey DE.(2006): Schizophrenia and increased risks of cardiovascular disease. **Am Heart J**. 2005 Dec;150(6):1115-21.

Hennessy S, Bilker WB, Knauss JS, Margolis DJ, Kimmel SE, Reynolds RF, Glasser DB, Morrison MF, Strom BL.(2002): Cardiac arrest and ventricular arrhythmia in patients taking antipsychotic drugs: cohort study using administrative data. **BMJ.** 325(7372):1070.

Joseph KS, Blais L, Ernst P, Suissa S.(1996): Increased morbidity and mortality related to asthma among asthmatic patients who use major tranquillisers. **BMJ.** 312(7023):79-82.

Joukamaa M, Heliovaara M, Knekt P, Aromaa A, Raitasalo R, Lehtinen V. (2006): Schizophrenia, neuroleptic medication and mortality. In: **Br J Psychiatry.** 188(2), S. 122-127. http://ahrp.org/risks/antipsychotic/joukamaa2006.pdf

Montout, C., Casadebaig, F., Lagnaoui, R., et al (2002). Neuroleptics and mortality in schizophrenia: prospective analysis of deaths in a French cohort of schizophrenic patients. **Schizophrenia Research**, 57, 147-156.

Morgan MG, Scully PJ, Youssef HA, Kinsella A, Owens JM, Waddington JL.(2003) Prospective analysis of premature mortality in schizophrenia in relation to health service engagement: a 7.5-year study within an epidemiologically complete, homogeneous population in rural Ireland. **Psychiatry Research.** 117(2):127-35.

Mortensen PB, Juel K.(1990): Mortality and causes of death in schizophrenic patients in Denmark. **Acta Psychiatr Scand.** 81(4):372-7.

Osborn DP, Levy G, Nazareth I, Petersen I, Islam A, King MB.(2007): Relative risk of cardiovascular and cancer mortality in people with severe mental illness from the United Kingdom's General Practice Rsearch Database. **Arch Gen Psychiatry**. 64(2):242-9.

Ray WA, Meredith S, Thapa PB, Meador KG, Hall K, Murray KT.(2001): Antipsychotics and the risk of sudden cardiac death. **Arch Gen Psychiatry** 58(12):1161-7.

Saugstad LF, Odegård O.(1979): Mortality in psychiatric hospitals in Norway 1950-1974. **Acta Psychiatr Scand**. 59(4):431-47.

Straus SM, Bleumink GS, Dieleman JP, van der Lei J, 't Jong GW, Kingma JH, Sturkenboom MC, Stricker BH. (2004): Antipsychotics and the risk of sudden cardiac death. **Arch. Intern. Med.** 164(12):1293-7.

Waddington JL, Youssef HA, Kinsella A.(1998):Mortality in schizophrenia. Antipsychotic polypharmacy and absence of adjunctive anticholinergics over the course of a 10-year prospective study. **Br J Psychiatry.** 173:325-9.

Walker AM, Lanza LL, Arellano F, Rothman KJ.(1997): Mortality in current and former users of clozapine. **Epidemiology.** 8(6):671-7.

- ⁸⁶ Glassman AH, Bigger JT.(2001): Antipsychotic drugs: prolonged QTc interval, torsade de pointes, and sudden death. Am J Psychiatry.158 (11):1774-82.
- ⁸⁷ Ray WA, Meredith S, Thapa PB, Meador KG, Hall K, Murray KT.(2001): Antipsychotics and the risk of sudden cardiac death. Arch Gen Psychiatry 58(12):1161-7.
- ⁸⁸ Correll CU, Frederickson AM, Kane JM, Manu P.(2006): Metabolic syndrome and the risk of coronary heart disease in 367 patients treated with second-generation antipsychotic drugs. **J Clin Psychiatry.** 67(4):575-83.

Cohn T, Prud'homme D, Streiner D, Kameh H, Remington G.(2004): Characterizing coronary heart disease risk in chronic schizophrenia: high prevalence of the metabolic syndrome. **Can J Psychiatry**. 49(11):753-60.

Goff DC, Sullivan LM, McEvoy JP, Meyer JM, Nasrallah HA, Daumit GL, Lamberti S, D'Agostino RB, Stroup TS, Davis S, Lieberman JA.(2005): A comparison of ten-year cardiac risk estimates in schizophrenia patients from the CATIE study and matched controls. **Schizophr Res.** 80(1):45-53.

Bobes J, Arango C, Aranda P, Carmena R, Garcia-Garcia M, Rejas J; CLAMORS Study Collaborative Group. (2007): Cardiovascular and metabolic risk in outpatients with schizophrenia treated with antipsychotics: results of the CLAMORS Study. **Schizophr Res.** 90(1-3):162-73.

Olfson M, Marcus SC, Corey-Lisle P, Tuomari AV, Hines P, L'Italien GJ.(2006): Hyperlipidemia following treatment with antipsychotic medications. **Am J Psychiatry.** 163(10):1821-5.

Saari KM, Lindeman SM, Viilo KM, Isohanni MK, Järvelin MR, Laurén LH, Savolainen MJ, Koponen HJ.(2005). A 4-fold risk of metabolic syndrome in patients with schizophrenia: the Northern Finland 1966 Birth Cohort study. **J Clin Psychiatry**. 66(5):559-63

Suvisaari JM, Saarni SI, Perälä J, Suvisaari JV, Härkänen T, Lönnqvist J, Reunanen A.(2007): Metabolic syndrome among persons with schizophrenia and other psychotic disorders in a general population survey. **J Clin Psychiatry** 68(7):1045-55.

Wetterling T, Schneider B, Weber B.(2007): Dyslipidemie and Schizophrenie. Psychiatr Prax. 34(5):223-9.

Strassnig M, Miewald J, Keshavan M, Ganguli R.(2007): Weight gain in newly diagnosed first-episode psychosis patients and healthy comparisons: one-year analysis. **Schizophr Res.** 93(1-3):90-8.

Neuhauser H, Ellert U: Prävalenz des metabolischen Syndroms in Deutschland: eine Sensitivitätsanalyse, Meeting Abstract, 50. gmds Tagung, German Medical Science; 2005.

Moebus S, Hanisch J, Neuhäuser M, Aidelsburger P, Wasem J, Jöckel KH (2006) Prävalenz des Metabolischen Syndroms in einer deutschlandweiten Querschnittsstudie in 1511 hausärztlichen Praxen http://www.gmds2006.de/Abstracts/361.pdf

- ⁹⁰ Ford ES, Giles WH, Dietz WH. Prevalence of the Metabolic Syndrome Among US Adults. JAMA 2002;287:356-359
- ⁹¹ Weiser M, Knobler H, Lubin G, Nahon D, Kravitz E, Caspi A, Noy S, Knobler HY, Davidson M.(2004): Body mass index and future schizophrenia in Israeli male adolescents. J Clin Psychiatry. 65(11):1546-9.
- ⁹² Jin H, Meyer JM, Jeste DV.(2004): Atypical antipsychotics and glucose dysregulation: a systematic review. Schizophr Res. 2004 Dec 1;71(2-3):195-212.

Newcomer JW.(2005): Second-generation (atypical) antipsychotics and metabolic effects: a comprehensive literature review. CNS Drugs. 19 Suppl 1:1-93.

⁹³ Buse JB, Cavazzoni P, Hornbuckle K, Hutchins D, Breier A, Jovanovic L.(2003): A retrospective cohort study of diabetes mellitus and antipsychotic treatment in the United States. J Clin Epidemiol. 56(2):164-70.

Gianfrancesco FD, Grogg AL, Mahmoud RA, Wang RH, Nasrallah HA.(2003): Differential effects of risperidone, olanzapine, clozapine, and conventional antipsychotics on type 2 diabetes: findings from a large health plan database. J Clin Psychiatry. 63(10):920-30.

Ryan MC, Collins P, Thakore JH.(2003): Impaired fasting glucose tolerance in first-episode, drug-naive patients with schizophrenia. Am J Psychiatry. 160(2):284-9.

Spelman LM, Walsh PI, Sharifi N, Collins P, Thakore JH.(2007) Impaired glucose tolerance in first-episode drug-naïve patients with schizophrenia. Diabet Med. 24(5):481-5.

- ⁹⁵ Arranz B, Rosel P, Ramírez N, Dueñas R, Fernández P, Sanchez JM, Navarro MA, San L.(2004): Insulin resistance and increased leptin concentrations in noncompliant schizophrenia patients but not in antipsychotic-naive first-episode schizophrenia patients. J Clin Psychiatry. 65(10):1335-42.
- ⁹⁶ Witchel HJ, Hancox JC, Nutt DJ.(2003): Psychotropic drugs, cardiac arrhythmia, and sudden death. J Clin Psychopharmacol. 23(1):58-77.
- ⁹⁷ Newcomer JW.(2005): Second-generation (atypical) antipsychotics and metabolic effects: a comprehensive literature review. CNS Drugs. 19 Suppl 1:1-93.
- 98 Robinson DS (2006) Insulin Secretion and Psychotropic Drugs. Primary Psychiatry. 13(12):26-27

Gautam D, Han SJ, Hamdan FF, et al. A critical role for beta cell M3 muscarinic acetylcholine receptors in regulating insulin release and blood glucose homeostasis in vivo. *Cell Metab*. 2006;3(6):449-461.

Johnson DE, Yamazaki H, Ward MK, et al. Inhibitory effects of antipsychotics on carbachol-induced insulin secretion from perfused rat islets: role of muscarinic antagonism in antipsychotic-induced diabetes and hyperglycemia. *Diabetes*. 2005;54(5):1552-1558.

Renuka TR, Robinson R, Paulose CS. Increased insulin secretion by muscarinic M1 and M3 receptor function from rat pancreatic islets in vitro. *Neurochem Res.* 2006;31(3):313-320.

- 99 Scheen AJ, De Hert MA. (2007): Abnormal glucose metabolism in patients treated with antipsychotics. Diabetes Metab. 33(3):169-75.
- Robinson DS (2006) Insulin Secretion and Psychotropic Drugs. Primary Psychiatry. 13(12):26-27
- ¹⁰¹ Haddad PM, Anderson IM (2002): Antipsychotic-related QTc prolongation, torsade de pointes and sudden death. Drugs. 62:1649-1671.

Reilly JG, Ayis SA, Ferrier IN, Jones SJ, Thomas SH. (2000): QTc-interval abnormalities and psychotropic drug therapy in psychiatric patients. Lancet. 355:1048- 1052.

Ray WA, Meredith S, Thapa PB, Meador KG, Hall K, Murray KT. (2001): Antipsychotics and the risk of sudden cardiac death. Arch Gen Psychiatry. 58:1161-1167.

Reilly JG, Ayis SA, Ferrier IN, Jones SJ, Thomas SH.(2002): Thioridazine and sudden unexplained death in psychiatric inpatients. Br J Psychiatry. 180:515-522.

Hennessy S, Bilker WB, Knauss JS, et al. (2002): Cardiac arrest and ventricular arrhythmia in patients taking antipsychotic drugs: cohort study using administrative data. BMJ. 325:1070.

Bralet MC, Yon V, Loas G, Noisette C.(2000):[Cause of mortality in schizophrenic patients: prospective study of years of a cohort of 150 chronic schizophrenic patients][Article in French] Encephale. 26(6):32-41

- Osborn DP, Levy G, Nazareth I, Petersen I, Islam A, King MB.(2007): Relative risk of cardiovascular and cancer mortality in people with severe mental illness from the United Kingdom's General Practice Research Database. Arch Gen Psychiatry. 64(2):242-9.
- ¹⁰³ Enger C, Weatherby L, Reynolds RF, Glasser DB, Walker AM.(2004): Serious cardiovascular events and mortality among patients with schizophrenia. J Nerv Ment Dis. 192(1):19-27
- ¹⁰⁴ Haddad PM, Anderson IM.(2002): Antipsychotic-related QTc prolongation, torsade de pointes and sudden death. Drugs. 62:1649-1671.

Hennessy S, Bilker WB, Knauss JS, et al.(2002): Cardiac arrest and ventricular arrhythmia in patients taking antipsychotic drugs: cohort study using administrative data. BMJ. 325:1070.

Osborn DP, Levy G, Nazareth I, Petersen I, Islam A, King MB.(2007): Relative risk of cardiovascular and cancer mortality in people with severe mental illness from the United Kingdom's General Practice Rsearch Database. Arch Gen Psychiatry. 64(2):242-9.

Ray WA, Meredith S, Thapa PB, Meador KG, Hall K, Murray KT. Antipsychotics and the risk of sudden cardiac death. Arch Gen Psychiatry. 58:1161-1167.

Reilly JG, Ayis SA, Ferrier IN, Jones SJ, Thomas SH. Thioridazine and sudden unexplained death in psychiatric in-patients. Br J Psychiatry. 180:515- 522.

Straus SM, Bleumink GS, Dieleman JP, van der Lei J, 't Jong GW, Kingma JH, Sturkenboom MC, Stricker BH. (2004): Antipsychotics and the risk of sudden cardiac death. Arch. Intern. Med. 164(12):1293-7.

Joukamaa M, Heliovaara M, Knekt P, Aromaa A, Raitasalo R, Lehtinen V. (2006): Schizophrenia, neuroleptic medication and mortality. In: Br J Psychiatry. 188(2), S. 122-127.

Waddington JL, Youssef HA, Kinsella A.(1998):Mortality in schizophrenia. Antipsychotic polypharmacy and absence of adjunctive anticholinergics over the course of a 10-year prospective study. Br J Psychiatry. 173:325-9.

¹⁰⁶ Citrome L, Jaffe A, Levine J, Allingham B, Robinson J.(2004): Relationship between antipsychotic medication treatment and new cases of diabetes among psychiatric inpatients. Psychiatr Serv. 55(9):1006-13.

Correll CU, Frederickson AM, Kane JM, Manu P. (2007): Does antipsychotic polypharmacy increase the risk for metabolic syndrome? Schizophr Res. 89(1-3):91-100.

Honer WG, Thornton AE, Chen EY et al Clozapine and Risperidone Enhancement (CARE) Study Group.(2006): Clozapine alone versus clozapine and risperidone with refractory schizophrenia. N Engl J Med. 354(5):472-82.

¹⁰⁷ Correll CU, Frederickson AM, Kane JM, Manu P. (2007): Does antipsychotic polypharmacy increase the risk for metabolic syndrome? Schizophr Res. 89(1-3):91-100.

Tirupati S, Chua LE. (2007): Obesity and metabolic syndrome in a psychiatric rehabilitation service. Aust N Z J Psychiatry. 41(7):606-10.

Harrington M., Lelliott P., Paton C., Okocha R., Duffett R., Sensky, T.(2002) The results of a multi-centre audit of the prescribing of antipsychotic drugs for in-patients in the UK. Psychiatric Bulletin 26: 414-418 http://pb.rcpsych.org/cgi/content/abstract/26/11/414Ha

Barbui C, Nosè M, Mazzi MA, Thornicroft G, Schene A, Becker T, Bindman J, Leese M, Helm H, Koeter M, Weinmann S, Tansella M.(2006): Persistence with polypharmacy and excessive dosing in patients with schizophrenia treated in four European countries. Int Clin Psychopharmacol. 21(6):355-62.

- Ananth J, Parameswaran S, Gunatilake S, Burgoyne K, Sidhom T.(2004): Neuroleptic malignant syndrome and atypical antipsychotic drugs. J Clin Psychiatry. 65(4):464-70.
- ¹¹⁰Thomassen R, Vandenbroucke JP, Rosendaal FR.(2001): Antipsychotic medication and venous thrombosis. Br J Psychiatry. 179:63-6.
- ¹¹¹ Joseph KS, Blais L, Ernst P, Suissa S.(1996): Increased morbidity and mortality related to asthma among asthmatic patients who use major tranquillisers. BMJ. 312(7023):79-82.
- Henderson DC, Nguyen DD, Copeland PM, Hayden DL, Borba CP, Louie PM, Freudenreich O, Evins AE, Cather C, Goff DC.(2005): Clozapine, diabetes mellitus, hyperlipidemia, and cardiovascular risks and mortality: results of a 10-year naturalistic study. J Clin Psychiatry. 66(9):1116-21.

Walker AM, Lanza LL, Arellano F, Rothman KJ.(1997): Mortality in current and former users of clozapine. Epidemiology. 8(6):671-7.

- Dome P, Teleki Z, Kotanyi R.(2007) Paralytic ileus associated with combined atypical antipsychotic therapy. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 31(2):557-60.
- ¹¹⁴Timmer TJ, Fouwels AJ.(2007):[Choking caused by antipsychotics] Tijdschr Psychiatr. 49(10):743-51. [Article in Dutch]
- ¹¹⁵Correll CU, Frederickson AM, Kane JM, Manu P.(2006): Metabolic syndrome and the risk of coronary heart disease in 367 patients treated with second-generation antipsychotic drugs. J Clin Psychiatry. 67(4):575-83.
- Expert Panel on the Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus, 2004. Diagnosis and classification of diabetes mellitus. Diabetes Care 27, S5– S10.
- Gerstein HC, Pais P, Pogue J, Yusuf S.(1999) Relationship of glucose and insulin levels to the risk of myocardial infarction: a case-control study. J Am Coll Cardiol. 33(3):612-9.
- ¹¹⁸ Coutinho M, Gerstein HC, Wang Y, Yusuf S.(1999): The relationship between glucose and incident cardiovascular events. A metaregression analysis of published data from 20 studies of 95,783 individuals followed for 12.4 years. Diabetes Care. 22(2):233-40.
- ¹¹⁹ Jin H, Meyer JM, Jeste DV.(2004): Atypical antipsychotics and glucose dysregulation: a systematic review. Schizophr Res. 2004 Dec 1;71(2-3):195-212.
- Suvisaari J, Perälä J, Saarni SI, Härkänen T, Pirkola S, Joukamaa M, Koskinen S, Lönnqvist J, Reunanen A.(2008): Type 2 diabetes among persons with schizophrenia and other psychotic disorders in a general population survey. Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci. 2008 Apr;258(3):129-36.
- ¹²¹de Haan L, Booij J, Lavalaye J, Linszen D.(2006): Occupancy of dopamine D2 receptors by anti-psychotic drugs is related to nicotine addiction in young patients with schizophrenia. Psychopharmacology (Berl). 183(4):500-5.

Poirier MF, Canceil O, Baylé F, Millet B, Bourdel MC, Moatti C, Olié JP, Attar-Lévy D.(2002): Prevalence of smoking in psychiatric patients. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 26(3):529-37

- ¹²² Correll CU, Schenk EM.(2008): Tardive dyskinesia and new antipsychotics. Curr Opin Psychiatry. 21(2):151-6.
- Ballesteros J, González-Pinto A, Bulbena A.(2000): Tardive dyskinesia associated with higher mortality in psychiatric patients: results of a meta-analysis of seven independent studies. J Clin Psychopharmacol. 20(2):188-94.
- Hegarty, J.D., Baldessarini, R.J., Tohen M. et al (1994): One hundred years of schizophrenia: a meta-analysis of the outcome literature. Am J Psychiatry 151, S.1409-1416
- Warner, R. (2004): Recovery from Schizophrenia: Psychiatry and Political Economy, 3rd Edition New York 2003 (Routledge)
- ¹²⁶ Ciompi, L. & Müller, C. (1976): Lebensweg und Alter der Schizophrenen. Berlin Heidelberg New York S. 181
- Harding CM, Zubin J, Strauss JS.(1987): Chronicity in schizophrenia: fact, partial fact, or artifact? Hosp Community Psychiatry.38(5):477-86.

Harding CM, Zubin J, Strauss JS.(1992): Chronicity in schizophrenia: revisited. Br J Psychiatry Suppl.(18):27-37.

- ¹²⁸ Bockoven, J.S. & Solomon, H.C. (1975). Comparison of Two Five-Year Follow-Up Studies: 1947 to 1952 and 1967 to 1972. American. Journal of Psychiatry, 132, 796-801.
- ¹²⁹ Menezes NM, Arenovich T, Zipursky RB.(2006): A systematic review of longitudinal outcome studies of first-episode psychosis. Psychol Med. 36(10):1349-62.
- Jablensky A, Sartorius N, Ernberg G, Anker M, Korten A, Cooper JE, Day R, Bertelsen A.(1992): Schizophrenia: manifestations, incidence and course in different cultures. A World Health Organization ten-country study. Psychol Med Monogr Suppl.20:1-97.

Jablensky A, Sartorius N.(2008): What Did the WHO Studies Really Find?. Schizophr Bull. 34(2):253-5

- Shankar Vedantam (2005) Social Network's Healing Power Is Borne Out in Poorer Nations. Washington Post, Monday, June 27, 2005; Page A01 http://www.washingtonpost.com/wp-dyn/content/article/2005/06/26/AR2005062601091.html
- Epstein LJ, Morgan RD, Reynolds L.(1962): An approach to the effect of ataraxic drugs on hospital release rates. Am J Psychiatry 119:36-47.

Bockoven, J.S. & Solomon, H.C. (1975). Comparison of Two Five-Year Follow-Up Studies: 1947 to 1952 and 1967 to 1972. American. Journal of Psychiatry, 132, 796-801.

- Harding CM, Brooks GW, Ashikaga T, Strauss JS, Breier A.(1987): The Vermont longitudinal study of persons with severe mental illness, II: Long-term outcome of subjects who retrospectively met DSM-III criteria for schizophrenia. Am J Psychiatry. 144(6):727-35.
- ¹³⁴ New York Times 24. Feb. 2008: Daring to think different about schizophrenia, by Alex Berenson
- Bola JR, Mosher LR.(2003): Treatment of acute psychosis without neuroleptics: two-year outcomes from the Soteria project. J Nerv Ment Dis., 191(4), S. 219-229
- Calton T, Ferriter M, Huband N, Spandler H.(2008): A systematic review of the soteria paradigm for the treatment of people diagnosed with schizophrenia. Schizophr Bull. 34(1):181-92.

Lehtinen V.; Aaltonen, J.; Koffert, T. u.a. (2000): Two-year outcome in first episode psychosis treated according to an integrated model. Is immediate neuroleptisation always needed? European Psychiatry 15: 312-320

Seikkula, J., Aaltonen, J., Alakare, B., Haarakangas, K. (2006). Five-years experiences of first-episode nonaffective psychosis in open-dialogue approach: Treatment principles, follow-up outcomes, and two case studies. Psychotherapy and Research, 16, 214-228.

Harrow M, Jobe TH.(2007): Factors involved in outcome and recovery in schizophrenia patients not on antipsychotic medications: a 15-year multifollow-up study. J Nerv Ment Dis. 195(5):406-14.

- Marder SR, Essock SM, Miller AL, Buchanan RW, Casey DE, Davis JM, Kane JM, Lieberman JA, Schooler NR, Covell N, Stroup S, Weissman EM, Wirshing DA, Hall CS, Pogach L, Pi-Sunyer X, Bigger JT Jr, Friedman A, Kleinberg D, Yevich SJ, Davis B, Shon S.(2004): Physical health monitoring of patients with schizophrenia. Am J Psychiatry. 161(8):1334-49.
- ¹³⁷ Correll CU, Frederickson AM, Kane JM, Manu P.(2006): Metabolic syndrome and the risk of coronary heart disease in 367 patients treated with second-generation antipsychotic drugs. J Clin Psychiatry. 67(4):575-83.
- Paton C, Whittington C, Barnes TR.(2007): Augmentation with a second antipsychotic in patients with schizophrenia who partially respond to clozapine: a meta-analysis. J Clin Psychopharmacol. 27(2):198-204.
- ¹³⁹ Shiloh R, Zemishlany Z, Aizenberg D, Radwan M, Schwartz B, Dorfman-Etrog P, Modai I, Khaikin M, Weizman A.(1998): Sulpiride augmentation in people with schizophrenia partially responsive to clozapine. A double-blind, placebocontrolled study. Br J Psychiatry. 171:569-73.
- Anil Yağcioğlu AE, Kivircik Akdede BB, Turgut TI, et al, Meltzer HY.(2005): A double-blind controlled study of adjunctive treatment with risperidone in schizophrenic patients partially responsive to clozapine: efficacy and safety. J Clin Psychiatry. 66(1):63-72.

Azorin JM, Spiegel R, Remington G, Vanelle JM, Péré JJ, Giguere M, Bourdeix I.(2001): A double-blind comparative study of clozapine and risperidone in the management of severe chronic schizophrenia. Am J Psychiatry. 158(8):1305-13.

Honer WG, Thornton AE, Chen EY, Chan RC, Wong JO, Bergmann A, Falkai P, Pomarol-Clotet E, McKenna PJ, Stip E, Williams R, MacEwan GW, Wasan K, Procyshyn R; Clozapine and Risperidone Enhancement (CARE) Study Group (2006) Clozapine alone versus clozapine and risperidone with refractory schizophrenia. N Engl J Med. 354(5):472-82.

Josiassen RC, Joseph A, Kohegyi E, Stokes S, Dadvand M, Paing WW, Shaughnessy RA.(2005): Clozapine augmented with risperidone in the treatment of schizophrenia: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Am J Psychiatry 162(1):130-6.

- Genç Y, Taner E, Candansayar S.(2007): Comparison of clozapine-amisulpride and clozapine-quetiapine combinations for patients with schizophrenia who are partially responsive to clozapine: a single-blind randomized study. Adv Ther.24(1):1-13.
- ¹⁴² Royal College of Psychiatrists (2006): Consensus statement on high-dose antipsychotic medication. Council Report CR138, London http://www.rcpsych.ac.uk/files/pdfversion/CR138.pdf
- ¹⁴³ McEvoy, J.P., Hogarty, G.E., Steingard, S. (1991). Optimal Dose of Neuroleptic in Acute Schizophrenia. Archives of General. Psychiatry, 48, 739-745.
- Kapur S, Remington G, Jones C, Wilson A, DaSilva J, Houle S, Zipursky R.(1996) High levels of dopamine D2 receptor occupancy with low-dose haloperidol treatment: a PET study. Am J Psychiatry. 153(7):948-50.

Kopala LC, Good KP, Honer WG.(1997):Extrapyramidal signs and clinical symptoms in first-episode schizophrenia:response to low-dose risperidone. J Clin Psychopharmacol. 17(4):308-13.

Speller JC, Barnes TR, Curson DA, Pantelis C, Alberts JL.(1997): One-year, low-dose neuroleptic study of in-patients with chronic schizophrenia characterised by persistent negative symptoms. Amisulpride v. haloperidol. Br J Psychiatry. 171:564-8.

Oosthuizen P, Emsley RA, Turner J, Keyter N. (2001): Determining the optimal dose of haloperidol in first-episode psychosis. J Psychopharmacol. 15(4):251-5.

Oosthuizen P, Emsley R, Jadri Turner H, Keyter N. (2004): A randomized, controlled comparison of the efficacy and tolerability of low and high doses of haloperidol in the treatment of first-episode psychosis. Int J Neuropsychopharmacol. 7(2):125-31.

de Haan L, Lavalaye J, van Bruggen M, van Nimwegen L, Booij J, van Amelsvoort T, Linszen D.(2004): Subjective experience and dopamine D2 receptor occupancy in patients treated with antipsychotics: clinical implications. Can J Psychiatry. 49(5):290-6.

Schooler N, Rabinowitz J, Davidson M, Emsley R, Harvey PD, Kopala L, McGorry PD, Van Hove I, Eerdekens M, Swyzen W, De Smedt G; Early Psychosis Global Working Group.(2005): Risperidone and haloperidol in first-episode psychosis: a long-term randomized trial. Am J Psychiatry. 162(5):947-53.

Simpson GM, Mahmoud RA, Lasser RA, Kujawa M, Bossie CA, Turkoz I, Rodriguez S, Gharabawi GM.(2006) A 1-year double-blind study of 2 doses of long-acting risperidone in stable patients with schizophrenia or schizoaffective disorder. J Clin Psychiatry. 67(8):1194-203

- Woods SW.(2003): Chlorpromazine equivalent doses for the newer atypical antipsychotics. J Clin Psychiatry. 64(6):663-7.
- Emsley R, Rabinowitz J, Medori R.(2006): Time course for antipsychotic treatment response in first-episode schizophrenia. Am J Psychiatry. 163(4):743-5.
- de Haan L, Lavalaye J, van Bruggen M, van Nimwegen L, Booij J, van Amelsvoort T, Linszen D.(2004): Subjective experience and dopamine D2 receptor occupancy in patients treated with antipsychotics: clinical implications. Can J Psychiatry. 49(5):290-6.
- Robinson DG, Woerner MG, Delman HM, Kane JM.(2005): Pharmacological treatments for first-episode schizophrenia. Schizophr Bull.31(3):705-22. Epub 2005 Jul 8.
- ¹⁴⁹ Petersen L, Jeppesen P, Thorup A, Abel MB, Ohlenschlaeger J, Christensen TO, Krarup G, Jorgensen P, Nordentoft M.(2005): A randomised multicentre trial of integrated versus standard treatment for patients with a first episode of psychotic illness. BMJ. 331(7517):602. Epub 2005 Sep 2.
- Lehtinen V.; Aaltonen, J.; Koffert, T. u.a. (2000): Two-year outcome in first episode psychosis treated according to an integrated model. Is immediate neuroleptisation always needed? In: European Psychiatry 15: 312-320
- ¹⁵¹ Cullberg J, Levander S, Holmqvist R, Mattsson M, Wieselgren IM.(2002): One-year outcome in first episode psychosis patients in the Swedish Parachute project. Acta Psychiatr Scand. 106(4):276-85.
- ¹⁵² McGorry, P.D., Edwards, J., Mihalopoulos, C., Harrigan, S.M. and Jackson, H.J.(1996): EPPIC: An Evolving System of Early Detection and Optimal Management. Schizophr. Bull. 22: 305-326
- De Leon J, Armstrong SC, Cozza KL.(2006) Clinical guidelines for psychiatrists for the use of pharmacogenetic testing for CYP450 2D6 and CYP450 2C19. Psychosomatics. 47(1):75-85.

Schwab, Matthias; Marx, Claudia; Zanger, Ulrich M.; Eichelbaum, Michel; Fischer-Bosch, Margarete (2002): Pharmakogenetik der Zytochrom-P-450-Enzyme: Bedeutung für Wirkungen und Nebenwirkungen von Medikamenten. Dtsch Arztebl 99(8): A-497 / B-400 / C-377 http://www.aerzteblatt.de/v4/archiv/artikel.asp?id=30549

Bondy B, Spellmann I. (2007): Pharmacogenetics of antipsychotics: useful for the clinician? Curr Opin Psychiatry. 20(2):126-30.

Gilbert PL, Harris MJ, McAdams LA, Jeste DV.(1995): Neuroleptic withdrawal in schizophrenic patients. A review of the literature. Arch Gen Psychiatry. 52(3):173-88.

Baldessarini R.J., Viguera A.C (1995): Neuroleptic withdrawal in schizophrenic patients. Arch. Gen. Psychiatry. 52(3):189-92

Viguera AC, Baldessarini RJ, Hegarty JD, van Kammen DP, Tohen M.(1997): Clinical risk following abrupt and gradual withdrawal of maintenance neuroleptic treatment. Arch. Gen. Psychiatry. 54(1):49-55.

Gitlin M, Nuechterlein K, Subotnik KL, Ventura J, Mintz J, Fogelson DL, Bartzokis G, Aravagiri M.(2001): Clinical outcome following neuroleptic discontinuation in patients with remitted recent-onset schizophrenia. Am J Psychiatry. 158(11): 1835-42.

Lehmann, P.(Hrsg.)(2002): Psychopharmaka absetzen. Antipsychiatrieverlag Berlin

The Icarus Project and Freedom Center: Harm Reduction Guide To Coming Off Psychiatric Drugs (2007) http://theicarusproject.net/HarmReductionGuideComingOffPsychDrugs

Rathbone J, Zhang L, Zhang M, Xia J, Liu X, Yang Y.(2005): Chinese herbal medicine for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev. 2005 Oct 19;(4):CD003444.

Rathbone J, Zhang L, Zhang M, Xia J, Liu X, Yang Y, Adams CE.(2007): Chinese herbal medicine for schizophrenia: cochrane systematic review of randomised trials. Br J Psychiatry. 2007 May;190:379-84.

Zhang XY, Zhou DF, Zhang PY, Wu GY, Su JM, Cao LY.(2002): A double-blind, placebo-controlled trial of extract of Ginkgo biloba added to haloperidol in treatment-resistant patients with schizophrenia. J Clin Psychiatry. 62(11):878-83.

Zhang XY, Zhou DF, Su JM, Zhang PY.(2001): The effect of extract of ginkgo biloba added to haloperidol on superoxide dismutase in inpatients with chronic schizophrenia. J Clin Psychopharmacol. 21(1):85-8.

¹⁵⁶ Viguera AC, Baldessarini RJ, Hegarty JD, van Kammen DP, Tohen M.(1997): Clinical risk following abrupt and gradual withdrawal of maintenance neuroleptic treatment. Arch. Gen. Psychiatry. 54(1):49-55.

Baldessarini R.J., Viguera A.C (1995): Neuroleptic withdrawal in schizophrenic patients. Arch Gen Psychiatry 52(3):189-92.

- ¹⁵⁷ Nishikawa T, Hayashi T, Koga I, Uchida Y.(2007): Neuroleptic withdrawal with remitted schizophrenics: a naturalistic follow-up study. Psychiatry. 70(1):68-79. Gottdiener, W., & Haslam, N. (2002). Efficacy of individual psychotherapy for schizophrenia: A meta-analysis. Ethical Human Sciences and Services, 4, 660-687 dt. in Müller T & Matajek N (2007): Empirische Forschung in der Psychosentherapie V&R Göttingen
- ¹⁵⁸ Carpenter, W.T. Jr, Buchanan, R.W., Kirkpatrick, B. & Breier, A.F.(1999). Diazepam treatment of early signs of exacerbation in schizophrenia. American Journal of Psychiatry, 156, 299-303.
- ¹⁵⁹ Seikkula, J., Aaltonen, J., Alakare, B., Haarakangas, K. (2006). Five-years experiences of first-episode nonaffective psychosis in open-dialogue approach: Treatment principles, follow-up outcomes, and two case studies. Psychotherapy and Research, 16, 214-228.
- ¹⁶⁰ Harrow M, Jobe TH. (2007): Factors involved in outcome and recovery in schizophrenia patients not on antipsychotic medications: a 15-year multifollow-up study. J Nerv Ment Dis. 195(5):406-14.
- ¹⁶¹ Thornley B, Adams CE, Awad G.(2000): Chlorpromazine versus placebo for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev. 2000;(2):CD000284.
- ¹⁶² Bola, J.R. (2006). Medication-free research in early episode schizophrenia: evidence of long-term harm? Schizophrenia Bulletin, 32, 288-96.
- Rappaport M, Hopkins HK, Hall K, et al.(1978): Are there schizophrenics for whom drugs may be unnecessary or contraindicated? Int Pharmacopsychiatry. 13:100–111.
- ¹⁶⁴ Wirt RD, Simon W. Differential Treatment and Prognosis in Schizophrenia. Springfield, Ill: Charles C Thomas; 1959.

Schooler NR, Goldberg SC, Boothe H, Cole JO.(1967): One year after discharge: community adjustment of schizophrenic patients. Am J Psychiatry 123(8):986-95.

Rappaport M, Hopkins HK, Hall K, et al.(1978): Are there schizophrenics for whom drugs may be unnecessary or contraindicated? Int Pharmacopsychiatry. 13:100–111.

Bola JR, Mosher LR.(2003): Treatment of acute psychosis without neuroleptics: two-year outcomes from the Soteria project. In: J Nerv Ment Dis., 191(4), S. 219-229

Ciompi, L., Kupper, Z., Aebi, E. et al.. (1993): Das Pilot-Projekt "Soteria Bern" zur Behandlung akut Schizophrener. II. Ergebnisse einer vergleichenden prospektiven Verlaufsstudie über 2 Jahre. Nervenarzt 64: 440-450

Lehtinen V.; Aaltonen, J.; Koffert, T. u.a. (2000): Two-year outcome in first episode psychosis treated according to an integrated model. Is immediate neuroleptisation always needed? In: European Psychiatry 15: 312-320

Ohne Neuroleptikaanwendung im Studienarm "Milieutherapie":

May PRA, Tuma AH, Dixon WJ, et al.(1981): Schizophrenia: a follow-up study of the results of five forms of treatment. Arch Gen Psychiatry. 1981;38:776–784.

Lehtinen V.; Aaltonen, J.; Koffert, T. u.a. (2000): Two-year outcome in first episode psychosis treated according to an integrated model. Is immediate neuroleptisation always needed? In: European Psychiatry 15: 312-320

Seikkula, J., Aaltonen, J., Alakare, B., Haarakangas, K. (2006). Five-years experiences of first-episode nonaffective psychosis in open-dialogue approach: Treatment principles, follow-up outcomes, and two case studies. Psychotherapy and Research, 16, 214-228.

Bola JR, Mosher LR.(2003): Treatment of acute psychosis without neuroleptics: two-year outcomes from the Soteria project. In: J Nerv Ment Dis., 191(4), S. 219-229

McGlashan TH.(2006): Is active psychosis neurotoxic? Schizophr Bull. 32(4):609-13.

Carpenter WT Jr, Schooler NR, Kane JM. (1997): The rationale and ethics of medication-free research in schizophrenia. Arch Gen Psychiatry. 54(5):401-7.

Ho BC, Andreasen NC, Nopoulos P, Arndt S, Magnotta V, Flaum M. (2003): Progressive structural brain abnormalities and their relationship to clinical outcome: a longitudinal magnetic resonance imaging study early in schizophrenia. Arch. Gen. Psychiatry.60(6):585-94.

Craig TK, Garety P, Power P, Rahaman N, Colbert S, Fornells-Ambrojo M, Dunn G.(2004). The Lambeth Early Onset (LEO) Team: randomised controlled trial of the effectiveness of specialised care for early psychosis. BMJ. 2004, 329(7474):1067.

¹⁶⁷ Nishikawa T, Hayashi T, Koga I, Uchida Y.(2007): Neuroleptic withdrawal with remitted schizophrenics: a naturalistic follow-up study. Psychiatry. 70(1):68-79.

Wunderink L, Nienhuis FJ, Sytema S, Slooff CJ, Knegtering R, Wiersma D.(2007): Guided discontinuation versus maintenance treatment in remitted first-episode psychosis: relapse rates and functional outcome. J Clin Psychiatry. 68(5):654-61.

¹⁶⁸ Alanen, Y.O. (2001). Schizophrenie. Entstehung, Erscheinungsformen und die bedürfnisangepasste Behandlung. Klett-Cotta, Stuttgart

Lehtinen V.; Aaltonen, J.; Koffert, T. u.a. (2000): Two-year outcome in first episode psychosis treated according to an integrated model. Is immediate neuroleptisation always needed? In: European Psychiatry 15: 312-320

Seikkula, J., Aaltonen, J., Alakare, B., Haarakangas, K. (2006). Five-years experiences of first-episode nonaffective psychosis in open-dialogue approach: Treatment principles, follow-up outcomes, and two case studies. Psychotherapy and Research, 16, 214-228.

Seikkula, J. & Arnkil, T.E. (2007): Dialoge im Netzwerk, Neumünster (Paranus Verlag)

Cullberg J.(1999): Integrating intensive psychosocial therapy and low dose medical treatment in a total material of first episode psychotic patients compared to "treatment as usual" a 3 year follow-up. Med Arh 53(3):167-70.

Cullberg J, Levander S, Holmqvist R, Mattsson M, Wieselgren IM.(2002): One-year outcome in first episode psychosis patients in the Swedish Parachute project. Acta Psychiatr Scand 106(4):276-85.

Cullberg J, Mattsson M, Levander S, Holmqvist R, Tomsmark L, Elingfors C, Wieselgren IM.(2006): Treatment costs and clinical outcome for first episode schizophrenia patients: a 3-year follow-up of the Swedish "Parachute Project" and two comparison groups. Acta Psychiatr Scand 114(4):274-81.

Aderhold, V.; Alanen,Y.; Hess, G.; Hohn, P. (Hrsg) (2003): Psychotherapie der Psychosen Integrative Behandlungsansätze aus Skandinavien, Gießen

¹⁶⁹ Seikkula, J., Aaltonen, J., Alakare, B., Haarakangas, K. (2006). Five-years experiences of first-episode nonaffective psychosis in open-dialogue approach: Treatment principles, follow-up outcomes, and two case studies. Psychotherapy and Research, 16, 214-228.

¹⁷⁰ Mosher, L. R., Hendrix, F., with Fort D.C: Soteria – through madness to deliverance 2004 To Order: Xlibris Corporation, www.Xlibris.com, Orders@Xlibris.com

Bola, J.R., Mosher L.R.(2002): At Issue: Predicting Drug-Free Treatment Response in Acute Psychosis from the Soteria Project. Schizophrenia Bulletin 28: 559-575

Bola JR, Mosher LR.(2003): Treatment of acute psychosis without neuroleptics: two-year outcomes from the Soteria project. In: J Nerv Ment Dis., 191(4), S. 219-229

Ciompi, L., Hoffmann, H., Broccard, M. (Hrsg.) (2001): Wie wirkt Soteria?, Bern (Huber)

Ciompi, L., Kupper, Z., Aebi, E. et al.. (1993): Das Pilot-Projekt "Soteria Bern" zur Behandlung akut Schizophrener. II. Ergebnisse einer vergleichenden prospektiven Verlaufsstudie über 2 Jahre. Nervenarzt 64: 440-450

Runte, I. (2001): Begleitung höchst persönlich, Bonn (Psychiatrie Verlag)

Bola JR, Lehtinen K, Aaltonen J, Räkköläinen V, Syvälahti E, Lehtinen V.(2006): Predicting medication-free treatment response in acute psychosis: cross-validation from the Finnish Need-Adapted Project. J Nerv Ment Dis. 194(10):732-9.

Buckley, P. (1982): Identifying Schizophrenic Patients who Should not Receive Medication. Schizophr. Bull. 8: 429-432

Carpenter, W.T., McGlashan, T.H., Strauss, J.S. (1977): The Treatment of Acute Schizophrenia without Drugs: An Investigation of some Current Assumptions. Am. J. Psychiatry 134: 14-20

Fenton, W.S., McGlashan T.H.(1987): Sustained Remission in Drug-Free Schizophrenic Patients. Am. J. Psychiatry 144: 1306-1309

Goldstein, M.J.(1970): Premorbid Adjustment, Paranoid Status and Patterns of Response to Phenothiazine in Acute Schizophrenia. Schizophr. Bull. 1: 24-27

Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085

Rappaport M., Hopkins, H.K., Hall, K., Bellaza T., Silverman J.(1978): Are There Schizophrenics for Whom Drugs May be Unnecessary or Contraindicated? Int. Pharmacopsychiatry 13:100-111

Bola JR, Lehtinen K, Aaltonen J, Räkköläinen V, Syvälahti E, Lehtinen V.(2006): Predicting medication-free treatment response in acute psychosis: cross-validation from the Finnish Need-Adapted Project. J Nerv Ment Dis. 194(10):732-9.

Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085

Schooler, N.R., Goldberg, S.C., Boothe, H., and Cole, J.O. (1967): One year after discharge: Community adjustment of Schizophrenic Patients. American Journal of Psychiatrie 123: 986-995

¹⁷³ Bola JR, Lehtinen K, Aaltonen J, Räkköläinen V, Syvälahti E, Lehtinen V.(2006): Predicting medication-free treatment response in acute psychosis: cross-validation from the Finnish Need-Adapted Project. J Nerv Ment Dis. 194(10):732-9.

¹⁷⁴ Bola JR, Lehtinen K, Aaltonen J, Räkköläinen V, Syvälahti E, Lehtinen V.(2006): Predicting medication-free treatment response in acute psychosis: cross-validation from the Finnish Need-Adapted Project. J Nerv Ment Dis. 194(10):732-9.

Buckley, P. (1982): Identifying Schizophrenic Patients who Should not Receive Medication. Schizophr. Bull. 8: 429-432

Carpenter, W.T., McGlashan, T.H., Strauss, J.S. (1977): The Treatment of Acute Schizophrenia without Drugs: An Investigation of some Current Assumptions. Am. J. Psychiatry 134: 14-20

Goldstein, M.J. (1970): Premorbid Adjustment, Paranoid Status and Patterns of Response to Phenothiazine in Acute Schizophrenia. Schizophr. Bull. 1: 24-27

Rappaport M., Hopkins, H.K., Hall, K., Bellaza T., Silverman J.(1978): Are There Schizophrenics for Whom Drugs May be Unnecessary or Contraindicated? Int. Pharmacopsychiatry 13:100-111

Schooler, N.R., Goldberg, S.C., Boothe, H., and Cole, J.O. (1967): One year after discharge: Community adjustment of Schizophrenic Patients. American Journal of Psychiatrie 123: 986-995

Silverman, J. (1975/76): Altered States of Consciousness: Positive and Negative Outcomes. J.Altered States of consciousness 2: 295-317

Vaillant, G.E. (1962): The Prediction of Recovery in Schizophrenia. Journal of Nervous and Mental Disease 135: 534-543

Young M.A., Meltzer H.Y. (1980): The Relationship of Demographic, Clinical, and Outcome Variables to Neuroleptic Treatment Requirements. Schizophr. Bull. 6: 88-101

- ¹⁷⁶ Bola JR, Lehtinen K, Aaltonen J, Räkköläinen V, Syvälahti E, Lehtinen V.(2006): Predicting medication-free treatment response in acute psychosis: cross-validation from the Finnish Need-Adapted Project. J Nerv Ment Dis. 194(10):732-9.
- Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085
- ¹⁷⁸ Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085
- Silverman, J. (1975/76): Altered States of Consciousness: Positive and Negative Outcomes.J.Altered States of consciousness 2: 295-317
- Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085
- Silverman, J. (1975/76): Altered States of Consciousness: Positive and Negative Outcomes.J.Altered States of consciousness 2: 295-317
- Fenton, W.S., McGlashan T.H. (1987): Sustained Remission in Drug-Free Schizophrenic Patients. Am. J. Psychiatry 144: 1306-1309
- Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085
- Vaillant, G.E. (1962): The Prediction of Recovery in Schizophrenia. Journal of Nervous and Mental Disease 135: 534-543
- ¹⁸¹ Carpenter, W.T., McGlashan, T.H., Strauss, J.S. (1977): The Treatment of Acute Schizophrenia without Drugs: An Investigation of some Current Assumptions. Am. J. Psychiatry 134: 14-20
- Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085
- Räkköläinen, V., Vuorio, K., Syvälahti, E. et al. (1997): Observations of comprehensive psychotherapeutic treatment of new schizophrenic patients without neuroleptic drugs in Kupittaa hospital 1989-1992. Paper 11. ISPS-Symposion, Washington D.C.
- ¹⁸³ Carpenter, W.T., McGlashan, T.H., Strauss, J.S. (1977): The Treatment of Acute Schizophrenia without Drugs: An Investigation of some Current Assumptions. Am. J. Psychiatry 134:14-20
- Marder, S., van Kammen, D.P., Docherty, J.P., Rayner, J., Bunney, W.E. (1979): Predicting Drug-Free Improvement in Schizophrenic Psychosis. Arch. Gen. Psychiatry 36: 1080-1085
- Read J, van Os J, Morrison AP, Ross CA.(2005): Childhood trauma, psychosis and schizophrenia: a literature review with theoretical and clinical implications. Acta Psychiatr Scand. 112(5):330-50.
- Morgan C, Fisher H.(2007): Environment and schizophrenia: environmental factors in schizophrenia: childhood trauma-a critical review. Schizophr Bull. 33(1):3-10.
- ¹⁸⁵ Dümpelmann, M. (2002): Psychosen und affektive Störungen nach Traumatisierung.In: Böker, H.; Hell, D. (Hrsg.): Therapie der affektiven Störungen. Schattauer, Stuttgart, S. 66-90
- Luise Reddemann (2004): Psychodynamisch Imaginative Traumatherapie. PITT das Manual. Pfeiffer bei Klett-Cotta
- Romme, M. & Escher, S. (2000) Making Sense of Voices, London: Mind Publications.
- Larkin, W. & Morrison, A.P.(Eds.)(2007): Trauma and Psychosis: New Directions for Theory and Therapy, London (Routledge)
- Colin, Ross (2004). Schizophrenia: An Innovative Approach to Diagnosis and Treatment. Haworth Press.

Lieberman JA, Stroup TS, McEvoy JP, Swartz MS, Rosenheck RA, Perkins DO, Keefe RS, Davis SM, Davis CE, Lebowitz BD, Severe J, Hsiao JK (2005): Clinical Antipsychotic Trials of Intervention Effectiveness (CATIE) Investigators. Effectiveness of antipsychotic drugs in patients with chronic schizophrenia. N Engl J Med. 353(12):1209-23. http://content.neim.org/cgi/reprint/353/12/1209.pdf?ijkey=jxORqp80h5n/k&keytype=ref&siteid=neim

Schorr SG, Brouwers JR, Taxis K.(2007): Wenn Arzneimittel nicht eingenommen werden - der Einfluss verschiedener Antipsychotika auf das Complianceverhalten schizophrener Patienten Fortschr Neurol Psychiatr. 75(8):473-7.

- ¹⁸⁷ Seikkula, J., Aaltonen, J., Alakare, B., Haarakangas, K. (2006). Five-years experiences of first-episode nonaffective psychosis in open-dialogue approach: Treatment principles, follow-up outcomes, and two case studies. Psychotherapy and Research, 16, 214-228.
- ¹⁸⁸ Lehmann, P & Stastny P. (Hrsg.) (2007): Statt Psychiatrie 2, Berlin Antipsychiatrieverlag
- Bestellung über: <u>dgsp@netcologne.de</u> oder

Download und weitere Infos unter: http://www.beschwerde-psychiatrie.de/downloads.html

- ¹⁹⁰ Abramson J (2004): Overdosed America. The broken promise of American Medicine. NY (Harper Collins)
- House of Commons Health Committee: The influence of the pharmaceutical Industry Fourth Report of Session http://www.lindalliance.org/pdfs/HofCHealthCommittee.pdf
- Lexchin J, Bero LA, Djulbegovic B, Clark O.(2003): Pharmaceutical industry sponsorship and research outcome and quality: systematic review. BMJ. 326(7400):1167-70.
- ¹⁹³ Hugenholtz GW, Heerdink ER, Stolker JJ, Meijer WE, Egberts AC, Nolen WA.(2006) Haloperidol dose when used as active comparator in randomized controlled trials with atypical antipsychotics in schizophrenia: comparison with officially recommended doses. J Clin Psychiatry. 67(6):897-903.
- ¹⁹⁴ Chan AW, Hróbjartsson A, Haahr MT, Gøtzsche PC, Altman DG.(2004): Empirical evidence for selective reporting of outcomes in randomized trials: comparison of protocols to published articles. JAMA. 291(20):2457-65.
- Heres S, Davis J, Maino K, Jetzinger E, Kissling W, Leucht S.(2006) Why olanzapine beats risperidone, risperidone beats quetiapine, and quetiapine beats olanzapine: an exploratory analysis of head-to-head comparison studies of second-generation antipsychotics. Am J Psychiatry. 163(2):185-94.

Jørgensen AW, Hilden J, Gøtzsche PC.(2006): Cochrane reviews compared with industry supported meta-analyses and other meta-analyses of the same drugs: systematic review. BMJ. 333(7572):782.

Montgomery JH, Byerly M, Carmody T, Li B, Miller DR, Varghese F, Holland R.(2004): An analysis of the effect of funding source in randomized clinical trials of second generation antipsychotics for the treatment of schizophrenia. Control Clin Trials. 25(6):598-612.

Bekelman JE, Li Y, Gross CP.(2003): Scope and impact of financial conflicts of interest in biomedical research: a systematic review. JAMA. 289(4):454-65.

Lexchin J, Bero LA, Djulbegovic B, Clark O.(2003): Pharmaceutical industry sponsorship and research outcome and quality: systematic Review. BMJ. 326(7400):1167-70.

- Davidoff, F., DeAngelis, C. D., Drazen, J. M., Nicholls, M. G., Hoey, J., Hojgaard, L., et al. International committee of medical journal editors (2001): Sponsorship, authorship and accountability. Journal of the American Medical Association 286: 1232–1234.
- Schönhöfer, P. (2006):, Innovationsdefizite der Pharmaindustrie und die Folgen", Vortrag auf dem IPPNW-Kongress "Medizin und Gewissen", Nürnberg, 20.-22.10.2006
- ¹⁹⁸ Moncrieff, J. (2003): Is psychiatry for sale? Aan examination of the influence of the pharmaceutical industry on academic and practical psychiatry, prepared as a MAUDSLEY DISCUSSION PAPER Institute of Psychiatry
- ¹⁹⁹ Hodges, B. (1995): Interactions with the pharmaceutical industry: experiences and attitudes of psychiatry residents, interns, and clerks. Canadian Medical Association Journal. 153: 553-559.
- 200 http://www.ahrp.org/cms/content/view/413/29