

Autoantikörperbestimmung bei chronischem Fatigue-Syndrom (CFS)

Das chronische Fatigue-Syndrom (CFS), auch als Myalgische Enzephalomyelitis (ME) bezeichnet, ist eine häufige und schwere Multisystemerkrankung. Eine definierte Ursache konnte bisher nicht gefunden werden. Klar ist aber, dass bei ME/CFS Dysregulation des Immunsystems, des Hormonsystems, des autonomen Nervensystems und des zellulären Energiestoffwechsels auftreten.

In ca. 2/3 der Fälle wird das ME/CFS durch eine Infektion ausgelöst. Neben Erregern wie z.B. Epstein-Barr-Virus (EBV), Herpesviren, Enteroviren, Influenza, Dengueviren, Bakterien (Borrelien, Chlamydien, Legionellen, Coxiellen) sind weitere Auslöser möglich. So können z.B. ein HWS-Trauma, Operationen, Schwangerschaft, besonders körperliche Anstrengungen oder psychische Belastungen mit dem Krankheitsbeginn assoziiert sein.



Als Leitsymptom des ME/CFS gilt schwere Fatigue und Belastungsintoleranz. Das bedeutet eine verzögert auftretende (bis zu 48 Stunden) massive Verschlimmerung der Beschwerden auch schon nach geringer körperlicher oder geistiger Anstrengung (PEM = Post-Exertional Malaise). Diese Beschwerden können dann Tage bis Wochen andauern. Zusätzlich leiden die meisten Patienten unter Schmerzen, grippeähnlichen Symptomen und kognitiven Störungen, wie z.B. Konzentrations- und Gedächtnisprobleme, Sprachstörungen, Reizempfindlichkeit, Reizdarmbeschwerden und ausgeprägten Schlafstörungen. Auch eine Infektanfälligkeit und Allergieneigung wurden beschrieben. Weitere Informationen finden Sie auf der Webseite der Deutschen Gesellschaft für ME/CFS e.V. (<https://www.mecfs.de>).

Auch im Zusammenhang mit dem Coronavirus SARS-CoV-2 wurde beobachtet, dass ein Teil der Patienten Wochen bis Monate nach dem Infekt Beschwerden entwickeln, die als „Long-COVID“ oder „Post-COVID-19-Syndrom“ bezeichnet werden und an ME/CFS erinnern. Dazu zählen vor allem Fatigue, PEM und Brain Fog (kognitive Dysfunktion).

Pathomechanismus

Der zugrundeliegende Pathomechanismus bei ME/CFS ist noch nicht vollständig verstanden. Häufig wurde eine persistierende Immundysregulation beschrieben, gekennzeichnet

durch Veränderungen der Zytokinprofile und des Immunglobulinspiegels (vermindert oder erhöht), des T- und B-Zell-Phänotyps und einer verminderten Funktion der natürlichen Killerzellen. Weiterhin gibt es überzeugende Hinweise dafür, dass ME/CFS bei Patienten mit vorangegangener Infektion eine autoimmunologische Ätiologie aufweist, da auch Autoantikörper nachweisbar sind.

ME/CFS ist eine Ausschlussdiagnose

Um die klinische Verdachtsdiagnose CFS zu stellen, muss zunächst eine umfangreiche klinische und labordiagnostische Ausschlussdiagnostik betrieben werden. Zudem müssen die Kanadischen Konsenskriterien (CCC) oder die Internationalen Konsenskriterien (ICC) für ME/CFS erfüllt sein. Die Diagnose ME/CFS darf erst gestellt werden, wenn die Symptome länger als 6 Monate andauern, da damit die postinfektiöse Fatigue abgegrenzt wird. Auch andere mit chronischer Fatigue einhergehende Erkrankungen müssen ausgeschlossen werden, z.B. Autoimmunerkrankungen, neurodegenerative Erkrankungen oder Krebs. Häufige komorbide Erkrankungen bei CFS sind Fibromyalgie, Reizdarm, Hashimoto Thyreoiditis und Endometriose.

Aktuell gibt es noch keine spezifischen Laborparameter, mit denen das Vorliegen eines ME/CFS sicher diagnostiziert werden kann.

Neurotransmitter-Rezeptor-Autoantikörper sind bei ca. 30% der Patienten mit ME/CFS nachweisbar

Von mehreren Gruppen wurden beim postinfektiösen ME/CFS Autoantikörper (AAK) gegen verschiedene Antigene, einschließlich Neurotransmitter-Rezeptoren identifiziert. Neurotransmitter-Rezeptoren gehören zur Gruppe der G-Protein-gekoppelten Rezeptoren (GPCR). GPCR sind in Zellmembranen lokalisiert und für die Wahrnehmung und Weiterleitung extrazellulärer Reize ins Zellinnere verantwortlich. Sie lösen dadurch biochemische Signalkaskaden in der Zelle aus. AAK, die sich gegen GPCR richten, können nach Bindung an ihre jeweiligen Rezeptoren sowohl agonistisch als auch antagonistisch wirken (Abb. 1).

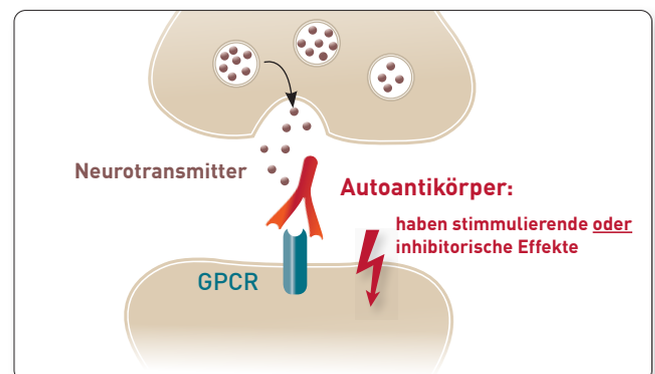


Abb. 1 Autoantikörper (AAK) gegen G-Protein-gekoppelte Rezeptoren (GPCR) spielen eine pathogene Rolle bei mehreren Autoimmunerkrankungen.

Haben Sie Fragen? Unser Service Team beantwortet sie gerne unter +49 (0)30 770 01-220.

Da sie in Folge der Rezeptorbindung die Funktion der Zielzellen verändern, zählen sie zu den sogenannten funktionellen AAK. Sie gehören zu einem regulatorischen Netzwerk, das bei zahlreichen Erkrankungen dysreguliert ist und somit an der Pathogenese verschiedener Autoimmun- und Nicht-Autoimmunerkrankungen beteiligt ist.

So spielen AAK gegen Neurotransmitter-Rezeptoren, wie β -adrenerge Rezeptoren und muskarinerge Acetylcholin-Rezeptoren (mAChR) auch bei ME/CFS eine Rolle. Schon 2003 konnte gezeigt werden, dass erhöhte Konzentrationen an AAK gegen mAChR nachweisbar sind und diese mit Muskelschwäche und neurokognitiven Störungen korrelieren. In einer Studie der Arbeitsgruppe um Frau Prof. Scheibenbogen fanden sich bei einem Teil der ME/CFS-Patienten im Vergleich zu Gesunden signifikant erhöhte AAK gegen β -adrenerge Rezeptoren und muskarinerge Acetylcholin-Rezeptoren.

Auch bei Long-COVID konnten zahlreiche AAK nachgewiesen werden, unter anderem gegen verschiedene G-Proteingekoppelte Rezeptoren. Laufende Studien dazu werden zeigen, ob diese GPCR-AAK z.B. ursächlich für die Symptompersistenz sind.

Die Tests zur quantitativen Bestimmung der AAK gegen β 1-/ β 2-adrenerge Rezeptoren und M3-/M4-muskarinerge Acetylcholin-Rezeptoren (mAChR) stehen in unserem Labor zur Verfügung. Positive AAK-Befunde können unterstützend zur Diagnosestellung von ME/CFS herangezogen werden, gelten jedoch nicht als beweisend. Unauffällige AAK-Befunde jedoch schließen das Vorliegen von ME/CFS auch nicht aus, da nur ca. 30% der Patienten Neurotransmitter-Rezeptor-AAK vorweisen (Abb. 2 und 3).

IMD Labor Berlin		Ärztlicher Befundbericht		
Untersuchung	Ergebnis	Einheit	Referenzbereich	
β 1-adrenerge Rez.-AAK i.S. (ELISA)	71.6	U/ml	< 15.0	
β 2-adrenerge Rez.-AAK i.S. (ELISA)	61.4	U/ml	< 8.0	
M3-mAChR-AAK i.S. (ELISA)	57.9	U/ml	< 6.0	
M4-mAChR-AAK i.S. (ELISA)	39.9	U/ml	< 10.7	

Interpretation Neurotransmitter-Rezeptor-AAK:
Neurotransmitter-Rezeptor-AAK wurden bei ca. 30% der Patienten mit ME/CFS (Myalgische Enzephalomyelitis/ Chronic Fatigue Syndrome) beschrieben und sind dann in der Regel signifikant erhöht. Da diese AAK auch bei anderen entzündlichen Prozessen auftreten, sollte die Beurteilung immer im klinischen Kontext erfolgen. Es empfiehlt sich eine Verlaufskontrolle der AAK nach ca. 3-6 Monaten.

Abb. 2 Musterbefund mit deutlich erhöhten AAK-Konzentrationen

IMD Labor Berlin		Ärztlicher Befundbericht		
Untersuchung	Ergebnis	Einheit	Referenzbereich	
β 1-adrenerge Rez.-AAK i.S. (ELISA)	7.5	U/ml	< 15.0	
β 2-adrenerge Rez.-AAK i.S. (ELISA)	5.9	U/ml	< 8.0	
M3-mAChR-AAK i.S. (ELISA)	5.6	U/ml	< 6.0	
M4-mAChR-AAK i.S. (ELISA)	6.7	U/ml	< 10.7	

Interpretation Neurotransmitter-Rezeptor-AAK:
Kein Nachweis von erhöhten Konzentrationen an Autoantikörpern (AAK) gegen Neurotransmitter-Rezeptoren. Ein negativer AAK-Befund schließt jedoch das Vorliegen eines ME/CFS (Myalgische Enzephalomyelitis/ Chronic Fatigue Syndrome) nicht sicher aus, da diese AAK nur bei ca. 30% der CFS-Patienten nachweisbar sind.

Abb. 3 Musterbefund ohne Nachweis erhöhter AAK-Konzentrationen

Material

Neurotransmitter-Rez.-AAK: 0,5 ml Serum od. 10 ml Vollblut
Der Probeneingang von Vollblut muss innerhalb von 24 Stunden (24h) gewährleistet sein. Das Blut sollte bei Raumtemperatur gelagert und transportiert werden. Innerhalb der Berliner Stadtgrenzen bieten wir Ihnen unseren Fahrdienst an (+49 (0)30 77001-250), für überregionale Abholungen kontaktieren Sie bitte den kostenfreien Kurierservice unter +49 (0)30 77001-450).

Oder das Vollblut abzentrifugieren und als Serum innerhalb von 48 Std. ins Labor verschicken (in diesem Fall ist auch Postversand möglich).

Abrechnung

Eine Abrechnung ist gegenwärtig nur im privatärztlichen Bereich (GOÄ) gegeben. Für Selbstzahler betragen die Kosten pro Marker 26,23 €, insgesamt 104,92 €.

Literatur

- Loebel et al. Antibodies to β adrenergic and muscarinic cholinergic receptors in patients with Chronic Fatigue Syndrome. *Brain, Behavior, and Immunity* 52 (2016) 32–39.
- Scheibenbogen et al. Immunoabsorption to remove β 2 adrenergic receptor antibodies in Chronic Fatigue Syndrome CFS/ME (2018). *PLoS ONE* 13(3): e0193672.
- Sotzny et al. Myalgic Encephalomyelitis/Chronic Fatigue Syndrome Evidence for an autoimmune disease. *Autoimmunity Reviews* 17 (2018) 601–609.
- Scheibenbogen et al. Chronisches Fatigue Syndrom/CFS. *Praktische Empfehlungen zur Diagnostik und Therapie. Der niedergelassene Arzt* (2020)
- Grabowski P, Scheibenbogen C. Chronisches Fatigue-Syndrom. *Harrisons Innere Medizin, ABW Wissenschaftsverlag* (2016)
- Bynke et al. Autoantibodies to beta-adrenergic and muscarinic cholinergic receptors in Myalgic Encephalomyelitis (ME) patients – A validation study in plasma and cerebrospinal fluid from two Swedish cohorts. *Brain Behav Immun Health.* 2020 Aug; 7: 100107
- Dragun et al. Autoimmune mediated G-protein receptor activation in cardiovascular and renal pathologies. *Thromb. Haemost.* 2009, 101, 643–648.
- Tanaka et al. Autoantibodies against muscarinic cholinergic receptor in chronic fatigue syndrome. *Int. J. Mol. Med.* 2003
- Cabral-Marques et al. GPCR-specific autoantibody signatures are associated with physiological and pathological immune homeostasis. *Nat Commun.* 2018; 9: 5224.
- Nacul, L.; Authier, F.J.; Scheibenbogen, C.; Lorusso, L.; Helland, I.B.; Martin, J.A.; Sirbu, C.A.; Mengshoel, A.M.; Polo, O.; Behrends, U.; et al. European Network on Myalgic Encephalomyelitis/Chronic Fatigue Syndrome (EUROMENE): Expert Consensus on the Diagnosis, Service Provision, and Care of People with ME/CFS in Europe. *Medicina* 2021, 57, 510.