

**Fußnoten:**

Fasenra® ist angezeigt als *Add-on*-Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patient:innen mit schwerem eosinophilem Asthma, das trotz hochdosierter inhalativer Kortikosteroide plus lang wirksamer Beta-Agonisten unzureichend kontrolliert ist.<sup>1</sup>

\* Innerhalb von 24 h nach dem Einsatz nahezu vollständige Entfernung der Eosinophilen im Blut.<sup>1</sup>

# Eine klinisch relevante Veränderung der Asthmakontrolle (ACQ-Score) kann schon nach einer Woche erreicht werden und wird innerhalb eines Jahres erhalten und verbessert. Ergebnis des einarmigen, prospektiven, beobachtenden, multinationalen Real-World-Evidenz-Programmes XALOC-2, das 535 Erwachsene mit schwerem eosinophilem Asthma untersucht, die Fasenra® gemäß der lokalen Standardbehandlung erhalten.

§ PONENTE: OCS-Reduktionsstudie unter Fasenra® bei erwachsenen Patient:innen mit schwerem eosinophilem Asthma (N = 598). 63 % der Patient:innen waren über mindestens 4 Wochen OCS-frei, ohne dass sich das Asthma verschlechterte.<sup>4</sup>

**ACQ:** Asthma Control Questionnaire; **ICS:** inhalative Corticosteroide; **LABA:** langwirksame  $\beta$  2-Sympathomimetika; **OCS:** orale Corticosteroide

**Referenzen:**

1. Fachinformation Fasenra®. Stand Oktober 2024.
2. Jacobsen EA et al. Annu Rev Immunol. 2021;39:719–757.
3. Dupont L et al. Early and continued asthma control improvement in patients with severe eosinophilic asthma over 1 year post benralizumab initiation: XALOC-2 real-world evidence programme. Präsentiert auf dem ERS 2024, Poster PA5358.
4. Menzies-Gow A et al. Lancet Respir Med. 2022;10(1):47–58.