

Fußnoten:

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

imPROVe Asthma (NCT04184284; Teil des XALOC-Programms) ist eine prospektive, multizentrische Beobachtungsstudie in Deutschland, an der 244 Patient:innen mit SEA im Alter von ≥ 18 Jahren teilgenommen haben, die mit Fasenra® behandelt wurden.² Remission wurde definiert als keine Exazerbationen, keine OCS, stabile (FEV_1 -Abnahme $\leq 5\%$ vs. Ausgangswert) oder normale Lungenfunktion ($FEV_1 \geq 80\%$) und ACT ≥ 20 für mindestens 12 Monate.² 31,8 % der Patient:innen ($n = 27/85$) waren nach 24 Monaten in klinischer Remission.²

ACT: Asthma-Kontrolltest; **EOS:** Eosinophile; **FEV₁:** forciertes Expirationsvolumen in 1 Sekunde; **OCS:** orale Corticosteroide; **SEA:** schweres eosinophiles Asthma

Referenzen:

1. Fachinformation Fasenra®. Stand Oktober 2024.
2. Lommatzsch M et al. Respiration 2026;105(1):12–21.