

## Documento de consenso

## Documento de consenso de asma grave. Actualización 2025



Francisco Javier Álvarez-Gutiérrez<sup>a,\*</sup>, Marina Blanco Aparicio<sup>b</sup>,  
Francisco Casas Maldonado<sup>c</sup>, Vicente Plaza<sup>d</sup>, Gregorio Soto Campos<sup>e</sup>,  
Francisco Javier González-Barcala<sup>f</sup>, Carlos Almonacid<sup>g</sup>, Ebymar Arismendi<sup>h</sup>,  
Carlos Cabrera<sup>i</sup>, Roberto Cabestre García<sup>j</sup>, José Ángel Carretero<sup>k</sup>, Manuel Castilla Martínez<sup>l</sup>,  
José Antonio Castillo Vizuete<sup>m</sup>, Carolina Cisneros Serrano<sup>n</sup>, Álvaro Gimeno Díaz de Atauri<sup>o</sup>,  
David Díaz Pérez<sup>p</sup>, Christian Domingo Ribas<sup>q</sup>, Juan Luis García Rivero<sup>r</sup>, Alejandro López Neyra<sup>s</sup>,  
Eva Martínez Moragón<sup>t</sup>, Inés de Mir Messa<sup>u</sup>, Xavier Muñoz Gall<sup>v</sup>, Alicia Padilla Galo<sup>w</sup>,  
Miguel Perpiñá Tordera<sup>x</sup>, Luis Pérez de Llano<sup>y</sup>, Fernando Sánchez Toril<sup>z</sup>, Verónica Sanz Santiago<sup>aa</sup>  
y José Valverde Molina<sup>ab</sup>

<sup>a</sup> Unidad de Asma. UMQER. Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla, España

<sup>b</sup> Servicio de Neumología. Hospital Universitario A Coruña, A Coruña, España

<sup>c</sup> Servicio de Neumología. Hospital Universitario Clínico San Cecilio, Granada, España

<sup>d</sup> Servicio de Neumología y Alergia del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau de Barcelona, Barcelona, España

<sup>e</sup> UGC de Neumología y Alergia. Hospital Universitario de Jerez, Jerez, España

<sup>f</sup> Servicio de Neumología-Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela, A Coruña, España

<sup>g</sup> Servicio de Neumología del Hospital Universitario Puerta de Hierro Majadahonda, Majadahonda, España

<sup>h</sup> Servei de Pneumologia, Hospital Clínic de Barcelona, Barcelona, España

<sup>i</sup> Servicio de Neumología, Hospital Dr. Negrín de Gran Canaria, Las Palmas, España

<sup>j</sup> Enfermería de Atención Especializada en Neumología, Hospital Royo Villanova, Zaragoza, España

<sup>k</sup> Servicio de Neumología. Hospital Royo Villanova, Zaragoza, España

<sup>l</sup> Servicio de Neumología. Hospital Universitario Los Arcos del Mar Menor, Murcia, España

<sup>m</sup> Servicio de Neumología, Hospital Universitari Dexeus, Barcelona, España

<sup>n</sup> Servicio de Neumología. Hospital Universitario La Princesa. FIB La Princesa, Madrid, España

<sup>o</sup> Pediatría. Hospital Puerta de Hierro, Madrid, España

<sup>p</sup> Servicio de a Neumología y Cirugía Torácica. Unidad de Investigación. Hospital Universitario Nuestra Señora de Candelaria, Tenerife, España

<sup>q</sup> Servei de Pneumologia, Corporació Parc Taulí, Sabadell, España

<sup>r</sup> Neumología. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander, España

<sup>s</sup> Neumología Pediátrica. Hospital Ramón y Cajal, Madrid, España

<sup>t</sup> Servicio de Neumología, Hospital Universitario Dr Peset, Valencia, España

<sup>u</sup> Unitat Pneumologia, Al·lergologia Infantil i Fibrosi Quística, Hospital Universitari Vall d'Hebron, Barcelona, España

<sup>v</sup> Servicio Neumología Hospital Vall d'Hebron. Departamento de Biología celular, Fisiología e Inmunología Universidad Autónoma de Barcelona, Barcelona, España

<sup>w</sup> Unidad de Asma, Hospital Universitario Virgen de la Victoria, Málaga, España

<sup>x</sup> Servicio de Neumología, Hospital Universitario y Politécnico la Fe, Valencia, España

<sup>y</sup> Servicio de Neumología del Hospital Universitario Lucus Augusti, Lugo, España

<sup>z</sup> Servicio de Neumología del Hospital Arnau Vilanova-Lliria de Valencia, Valencia, España

<sup>aa</sup> Servicio de Pediatría, Hospital Infantil Universitario Niño Jesús, Madrid, España

<sup>ab</sup> Servicio de Pediatría, Hospital Universitario Santa Lucía, Murcia, España

## INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

## Historia del artículo:

Recibido el 5 de agosto de 2025

Aceptado el 6 de agosto de 2025

## Palabras clave:

Asma grave

Diagnóstico

Seguimiento

Tratamiento

Anticuerpos monoclonales

## RESUMEN

El asma grave (AG) constituye un síndrome heterogéneo con diversas variantes clínicas y representa en muchas ocasiones, una enfermedad compleja con necesidad de un abordaje especializado y multidisciplinar, así como la utilización de múltiples fármacos. La prevalencia del AG varía de un país a otro, y se estima que el 50% de estos pacientes graves tienen un mal control de su enfermedad. Para el mejor manejo del paciente es necesario un correcto diagnóstico, un seguimiento adecuado y sin duda ofrecerle el mejor tratamiento disponible, incluyendo los tratamientos biológicos con anticuerpos monoclonales (mAb). Con este afán nació este proceso de consenso que se inició en su primera versión en el año 2018, cuya finalidad última es ofrecer al paciente el mejor manejo posible de su enfermedad para así minimizar su sintomatología. Para esta actualización del consenso 2025, se realizó por parte de los autores una

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [fjavieralvarez2008@gmail.com](mailto:fjavieralvarez2008@gmail.com) (F.J. Álvarez-Gutiérrez).

revisión de la literatura, añadiéndose secciones sobre el tratamiento del asma en las comorbilidades y en pediatría, además de un apartado sobre el manejo del cambio de mAb. Posteriormente a través de un proceso interactivo tipo Delphi a dos rondas un panel amplio de expertos en asma de la Sociedad de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR) y las sociedades autonómicas de neumología propusieron las recomendaciones y conclusiones que se recogen en el documento.

© 2025 Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR). Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## Consensus document for Severe Asthma. 2025 Update

### A B S T R A C T

#### Keywords:

Severe asthma

Diagnosis

Follow-up

Treatment

Monoclonal antibodies

Severe asthma is a heterogeneous syndrome with several clinical variants and often represents a complex disease requiring a specialized and multidisciplinary approach, as well as the use of multiple drugs. The prevalence of severe asthma varies from one country to another, and it is estimated that 50% of these patients present a poor control of their disease. For the best management of the patient, it is necessary to have a correct diagnosis, an adequate follow-up and undoubtedly to offer the best available treatment, including biologic treatments with monoclonal antibodies. With this objective, this consensus process was born, which began in its first version in 2018, whose goal is to offer the patient the best possible management of their disease to minimize their symptomatology. For this 2025 consensus update, a literature review was conducted by the authors, and new sections of how to treat asthma comorbidities or pediatric asthma were added, as a paragraph about monoclonal antibody switch. Subsequently, through a two-round interactive Delphi process, a broad panel of asthma experts from SEPAR and the regional pulmonology societies proposed the recommendations and conclusions contained in this document.

© 2025 Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR). Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## Diagnóstico del asma grave

### Definición

El asma grave (AG) es aquella que requiere múltiples fármacos y en altas dosis para mantener el control [escalones 5 y 6 de la Guía Española para el Manejo del Asma (GEMA)<sup>1</sup>] y 5 de la *Global Initiative for Asthma* (GINA)<sup>2</sup>, o aquella que permanece mal controlada a pesar de estos escalones de tratamiento. Mientras que en muchos pacientes el mal control se debe a un inadecuado cumplimiento terapéutico, en otros se debe a la presencia de comorbilidades o a la gravedad intrínseca de la enfermedad. La *European Respiratory Society/American Thoracic Society Task Force on Severe Asthma*<sup>3</sup> considera que la definición de AG es, una vez confirmado el diagnóstico y abordadas las comorbilidades, «el asma que requiere altas dosis de glucocorticoides inhalados (GCI) además de un segundo tratamiento controlador (y/o glucocorticoides sistémicos [GCS]) para evitar su «descontrol», o que permanece «no controlada» a pesar de esta estrategia terapéutica». El AG incluye tanto a pacientes controlados como no controlados<sup>4</sup>.

La gravedad del asma se evalúa retrospectivamente partiendo del nivel de tratamiento requerido para controlar los síntomas y las agudizaciones. La gravedad del asma no es una característica estática, sino que puede cambiar a lo largo de los meses o años<sup>4</sup>.

Según el grupo de panelistas: **se define como asma grave no controlada (AGNC) aquella que persiste mal controlada pese a recibir tratamiento en el último año con una combinación de GCI a dosis elevada /  $\beta_2$  agonista de acción prolongada (GCI/LABA) y anticolinérgicos de acción prolongada (LAMA) o requiera GCS de mantenimiento (tratamiento con duración de seis meses al año independientemente de la dosis, o dosis acumulada > 1 g de prednisona o equivalente, independientemente de la duración).**

### Epidemiología

Se estima que entre un 5 y un 10% de la población mundial sufre asma y, de todos estos pacientes, hasta un 10% pueden padecer

AG, con variaciones de un país a otro (18% en la Europa occidental, 19% en los EE. UU. y 32% en la Europa central)<sup>5</sup>. El estudio de Melero et al., utilizando tecnología de aprendizaje de máquina, comunica una prevalencia de AG del 9,7%, frente a un 20,1% utilizando metodología de investigación tradicional<sup>6</sup>. Se estima que un 50% de los pacientes con AG tienen un mal control de su enfermedad<sup>5</sup>. Un estudio realizado en España en 2011 en unidades hospitalarias de neumología y alergología comunicó una prevalencia de AGNC, según criterio médico, de un 3,9% sobre el total de asmáticos. Sin embargo, esta cifra era mayor si se aplicaban criterios de control de la GINA<sup>7</sup>. Otro estudio español con análisis de *Big Data* arrojó una prevalencia de AG del 7,7% y el 64,1% de estos no estaban controlados, siendo un 31,2% de ellos corticodependientes<sup>8</sup>.

Estos pacientes originan más de la mitad del gasto total en asma. Para el AG (población adulta), el coste sanitario incremental anual del asma en España, considerando los costes directos respecto a no asmáticos, fue de 1.1703 € y el coste no sanitario incremental (costes indirectos) fue de 3461 €<sup>9</sup>. Otro estudio reciente, estima el coste del AG en España en 8.554 €/paciente/año<sup>6</sup>.

### Abordaje diagnóstico estructurado/escalonado

El diagnóstico de AG debe realizarse en unidades o centros especializados en asma, mediante un abordaje multidisciplinar<sup>1-3</sup> que se llevará a cabo de forma secuencial en varias visitas de seguimiento. Dicho abordaje ha demostrado buenos resultados clínicos y ser coste-efectivo<sup>10-12</sup>.

En un primer paso, se debe comprobar el diagnóstico de asma de manera objetiva, mediante las pruebas complementarias establecidas o recomendadas en las guías y consensos internacionales. Estas pruebas irán encaminadas a intentar demostrar preferentemente la existencia de variabilidad de los flujos espiratorios (tabla 1)<sup>2,13</sup> y a descartar la existencia de otra posible enfermedad que pueda simular asma mediante un adecuado diagnóstico diferencial (tabla 2)<sup>1,2,14</sup>.

**Tabla 1**Pruebas complementarias establecidas o recomendadas en las guías y consensos internacionales para el diagnóstico del asma (adaptado de GINA<sup>2,13</sup>)

Característica	Consideraciones, definiciones y criterios
PBD positiva (más probable demostrarla si se suspende medicación BD antes: SABA, SAMA mín. 6 h/LABA 12 h o 24 h según LABA, LAMA 36-48 h).	Aumento en FEV <sub>1</sub> $\geq 12\%$ y $\geq 200$ mL* respecto al basal, 10-15 minutos tras 400 µg salbutamol o equivalente (mayor fiabilidad si es $\geq 15\%$ o $\geq 400$ mL), o un incremento del FEV <sub>1</sub> o FVC $> 10\%$ del valor teórico Se recomienda que los umbrales para definir una respuesta PBD positiva con oscilometría, tanto en adultos como en niños, sean una disminución del 40% en la Rrs5 (resistencia del sistema respiratorio a 5 Hz), un aumento del 50% en la Xrs5 (reactancia del sistema respiratorio a 5 Hz) y una disminución del 80% en el AX (área de reactancia).
Variabilidad excesiva en el PEF domiciliario (mañana-noche) durante dos semanas.	Variabilidad $> 20\%$ en $> 3$ días de una semana en un registro de dos semanas.
Aumento significativo de la función pulmonar tras cuatro semanas de tratamiento (GCO o GCI a dosis altas).	Aumento en el FEV <sub>1</sub> $\geq 12\%$ y $\geq 200$ mL (o una variación diurna circadiana de PEF $\geq 20\%$ ) respecto al basal tras cuatro semanas de tratamiento, en ausencia de infección respiratoria.
Prueba de ejercicio positiva.	Caída en el FEV <sub>1</sub> de $\geq 10\%$ respecto al basal.
Test de provocación positivo.	Caída en el FEV <sub>1</sub> respecto al basal $\geq 20\%$ (con metacolina o histamina) o $\geq 15\%$ (con hiperventilación isocápnica, salino hipertónico o manitol).
Variación excesiva en la función pulmonar entre visitas (menor fiabilidad).	Variación en el FEV <sub>1</sub> $\geq 12\%$ y $\geq 200$ mL entre visitas, en ausencia de infección respiratoria.

\* Este criterio no se utiliza en pediatría.

AX, área de reactancia; BD: broncodilatador; FEV<sub>1</sub>: volumen espiratorio forzado en el primer segundo; FVC: capacidad vital forzada; GCO: glucocorticoides orales; GCI: glucocorticoides inhalados; LABA: agonista  $\beta_2$  de acción prolongada; LAMA: agonista de acción prolongada; PBD: prueba broncodilatadora; PEF: pico flujo espiratorio (mejor de 3 intentos); Rrs5, resistencia de las vías respiratorias a 5 Hz; SABA: agonista  $\beta_2$  de acción corta. SAMA: agonista muscarínico de acción corta; Xrs5, reactancia del sistema respiratorio a 5 Hz.

**Tabla 2**Diagnóstico diferencial (adaptado de GEMA<sup>1</sup>, GINA<sup>2</sup>, Gherasim<sup>14</sup>)

Diagnóstico diferencial / Pseudoasmas	Síntomas/clínica	Pruebas diagnósticas
Enfermedad orgánica vía superior Colapso dinámico de la vía aérea-traqueomalacia	Disnea que no responde al tratamiento broncodilatador	<ul style="list-style-type: none"> <li>Espirometría con asa inspiratoria</li> <li>TC en inspiración/espiración de vía superior</li> <li>Broncoscopia</li> </ul>
Tumores de la vía aérea	Estridor, hemoptisis, infecciones de repetición, síntomas dependiendo de localización	<ul style="list-style-type: none"> <li>Broncoscopia</li> <li>TC</li> </ul>
Aspiración de cuerpo extraño	Si el cuerpo extraño se encuentra en la vía aérea periférica aparecerá una sibilancia unilateral localizada o un colapso del tejido pulmonar distal	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rx de tórax</li> <li>TC</li> <li>Broncoscopia</li> </ul>
Obstrucción laríngea inducible (OLI)	Disnea con sibilantes inspiratorios/estridor	<ul style="list-style-type: none"> <li>Laringoscopia/videoestroboscopia durante la crisis o tras provocación con metacolina o tras ergometría</li> <li>TC tórax con contraste</li> </ul>
Anillo vascular	Son comunes las sibilancias, la falta de aire y el estridor ocasional	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rinoscopia anterior o endoscopia nasal</li> <li>TC de senos</li> </ul>
Rinosinusitis crónica	Puede presentarse con tos y disnea nocturna por el goteo nasal posterior. Puede coexistir con el asma	<ul style="list-style-type: none"> <li>TC de tórax</li> </ul>
EPOC (enfisema)	Tos productiva/disnea de esfuerzo/exposición a tóxicos-humo de tabaco	<ul style="list-style-type: none"> <li>Pletismografía y difusión</li> <li>TC de tórax en inspiración/espiración</li> </ul>
Bronquiolitis obliterante	Disnea de esfuerzo/tos seca/obstrucción no reversible	<ul style="list-style-type: none"> <li>Pletismografía</li> <li>Biopsia transbronquial/pulmonar</li> </ul>
Disneas funcionales/síndrome de hiperventilación	Disnea suspirosa/mareo/parestesias	<ul style="list-style-type: none"> <li>Cuestionario de hiperventilación (Nijmegen)</li> <li>Valoración psicológica</li> </ul>
Insuficiencia cardíaca izquierda	Disnea de esfuerzo/síntomas nocturnos/edemas en miembros inferiores	<ul style="list-style-type: none"> <li>Electrocardiograma/ecocardiograma</li> <li>NT-proBNP</li> </ul>
Bronquiectasias Fibrosis quística ABPA	Tos productiva/infecciones de repetición	<ul style="list-style-type: none"> <li>TC de tórax</li> <li>Test del sudor/estudio genético</li> </ul>
GEPA Eosinofilias pulmonares	Infiltrados pulmonares transitorios/hipereosinofilia en sangre/síntomas sistémicos	<ul style="list-style-type: none"> <li>IgE total y específica a <i>Aspergillus</i>/precipitinas</li> <li>ANCAp/Biopsia de órgano(s) afectado(s)</li> <li>Broncoscopia (con lavado broncoalveolar)</li> </ul>
Inmunodeficiencia común variable	Historia de infecciones repetidas de vías respiratorias altas y bajas	<ul style="list-style-type: none"> <li>Determinación de IgG, IgM e IgA</li> </ul>

ABPA: aspergilosis broncopulmonar alérgica; ANCA: anticuerpos anti-citoplasma de neutrófilos; EPOC: enfermedad pulmonar obstructiva crónica; GEPA: granulomatosis eosinofílica con poliangitis; Ig: inmunoglobulina; OLI: obstrucción laríngea inducible; TC: tomografía computarizada; Rx: radiografía.

En un segundo paso, se evaluarán los factores que contribuyan a un mal control del asma y las posibles enfermedades asociadas o comorbilidades<sup>3,15</sup> debiéndose:

- Evaluar el cumplimiento del tratamiento prescrito de la forma más objetiva posible. En la actualidad se dispone de comprobación de dispensación en farmacia (receta electrónica) y del test de adhesión a inhaladores (TAI)<sup>16,17</sup>.
- Comprobar que se realiza correctamente la técnica inhalatoria con su dispositivo o, en caso contrario, encontrar otro más adecuado.
- Identificar los posibles factores agravantes y/o desencadenantes de las exacerbaciones (exposición a alérgenos ambientales y ocupacionales, medicación broncoconstrictora, ácido acetilsalicílico [AAS], antiinflamatorios no esteroideos [AINE], exposición a tóxicos o contaminantes, agentes infecciosos, tabaco, etc.). De particular relevancia es descartar la existencia de una infección

bronquial crónica (IBC), con o sin bronquiectasias (BQ), dado que puede contribuir a un mal control del asma y precisar de un manejo terapéutico diferente. En estudios observacionales prospectivos el aislamiento de microorganismos potencialmente patógenos (MPP) en el esputo de pacientes con asma ha mostrado amplia variabilidad debido a la inclusión de poblaciones muy heterogéneas en cuanto a gravedad y fenotipo del asma<sup>18,19</sup>. Los estudios sobre IBC de la vía aérea han observado que el MPP más frecuentemente aislado es *H. influenzae*, siendo más prevalente en asma neutrofílica que en asma eosinofílica<sup>20–22</sup>.

- Identificar y tratar las enfermedades concomitantes y comorbilidades que puedan estar contribuyendo a un control inadecuado del asma. Esto es fundamental por cuanto se ha demostrado que su presencia empeora el control del AG y aumenta el riesgo de desenlaces adversos<sup>23</sup>. Las más habituales son enfermedad rinosinusal (con o sin poliposis asociada), reflujo gastroesofágico, obesidad, apnea obstructiva del sueño, obstrucción laríngea inducible, alteraciones psicopatológicas y/o disnea funcional. Para comprobar todas ellas, se realizarán las pruebas complementarias pertinentes<sup>1</sup>.
- Por último, se intentará identificar el subtipo o fenotipo de asma con el fin de realizar un tratamiento individualizado y optimizado<sup>24</sup>. Para ello pueden ser de ayuda marcadores clínicos, biológicos (eosinofilia en sangre, esputo inducido, fracción exhalada de NO [FE<sub>NO</sub>] e inmunoglobulina [Ig] E), de función pulmonar y la broncoscopia<sup>25</sup>. Varios estudios están evaluando marcadores de actividad biológica para seleccionar aquellos que identifiquen subtipos de enfermedades y sean capaces de predecir la progresión de la enfermedad<sup>26</sup>.

De esta manera, según el panel de expertos:

**El diagnóstico de AGNC precisa llevar a cabo una evaluación sistematizada por pasos que asegure no dejar a un lado aspectos relevantes. Esta valoración se debería realizar en unidades de asma (UA) acreditadas o de referencia, por profesionales con experiencia clínica contrastada en el manejo de este tipo de pacientes y mediante visitas de seguimiento durante un tiempo en un plazo temporal adaptado a cada caso.**

Ante la ausencia de confirmación diagnóstica objetiva, se descartará la existencia de otra posible enfermedad simuladora de asma.

#### Fenotipos de asma grave

Todas las enfermedades complejas son heterogéneas y el asma no es una excepción. En el caso del AGNC se han descrito tres grandes fenotipos: el asma alérgica T2, el asma eosinofílica T2 y el asma no T2. Esta categorización contempla el mecanismo fisiopatológico subyacente (asma T2 o no T2), la presencia o ausencia de ciertos marcadores inflamatorios, la historia natural y determinadas peculiaridades clínicas<sup>1</sup>. Los fenotipos no siempre son estables, habiéndose descrito, al cabo de un año, variaciones de estos en el 30% de los pacientes con AG cuando se consideran función pulmonar y reversibilidad y casi del 50% cuando se examinan biomarcadores (eosinófilos [Eos] y neutrófilos en el esputo)<sup>27</sup>. Las razones de esta inestabilidad no son bien conocidas y se han propuesto diversas hipótesis: modificaciones en el tratamiento, cambios en la microbiología de la vía aérea o en la exposición a alérgenos, presencia de otros factores ambientales, etc.<sup>27</sup>.

**Asma alérgica T2.** Posee una base atópica clara, guiada por la activación de las células T colaboradoras tipo 2, la producción de interleucina (IL) 4, IL-5 e IL-13 y el cambio de isotipo en los linfocitos B hacia la producción de IgE<sup>3</sup>. Se caracteriza por ser de comienzo precoz, tener pruebas alérgicas positivas (cutáneas o en suero) con concordancia clínica, RA, valores de IgE > 100 IU mL, eosinofilia moderada (< 300  $\mu$ L), FE<sub>NO</sub> entre 30–50 ppb y perioxitina sérica elevada<sup>1,15</sup>. En ocasiones el patrón inflamatorio es mixto

(eosinofilia y neutrofilia)<sup>15</sup>, aunque con mayor frecuencia presenta un patrón eosinofílico.

**Asma eosinofílica T2.** Su génesis está implicada una producción elevada de IL-5, lo que vendría a explicar la inflamación eosinofílica en ausencia del mecanismo T2 mediado por la alergia<sup>1,15</sup>. Por lo general se manifiesta después de los 20 años o algo más tarde y no es extraño que venga precedida de infección del tracto respiratorio superior o inferior e incluso de rinosinusitis crónica (RSC) y poliposis nasal (PN). Un subgrupo de ellos desarrolla adicionalmente enfermedad respiratoria exacerbada por AAS (EREA) y AINES, expresando alteraciones en el metabolismo del ácido araquidónico<sup>1,15</sup>. Los pacientes tienen pruebas alérgicas negativas (o positivas, pero sin concordancia clínica), IgE baja, y eosinofilia ( $\geq 300$  Eos/ $\mu$ L en sangre o > 3% en esputo)<sup>1,15</sup>.

**Asma grave no T2.** Está presente en más de un tercio de los pacientes con AG. La patobiología de dicho fenotipo viene orquestada por citocinas no T2 (IL-1 $\beta$ , IL-6, IL-8, IL-17A/F, interferón [IFN]  $\gamma$  y factor de necrosis tumoral [TNF]  $\alpha$ ) y la existencia de anomalías estructurales del músculo liso de la vía aérea y activación neuronal errática en la pared bronquial<sup>15</sup>. Cursa sin eosinofilia (ni en sangre periférica, ni en esputo) y muestra, en el esputo inducido, un perfil neutrofílico (valores  $\geq 64\%$ ) o paucigranulocítico (menos del 64% de neutrófilos y menos del 3% de Eos), con niveles bajos de FE<sub>NO</sub> y una pobre respuesta a los glucocorticoides<sup>1,15</sup>. El asma grave no T2 tiende a acompañarse de limitación crónica del flujo aéreo con importante atrapamiento y, con frecuencia, hay antecedentes de tabaquismo y exposición prolongada a ciertos irritantes ocupacionales o a contaminantes emitidos por los vehículos a motor<sup>15</sup>. El perfil no T2 puede darse *per se* o estar vinculado a circunstancias tales como: a) cambios del funcionalismo del neutrófilo debidos a la edad del paciente; b) la presencia de enfermedades concomitantes (obesidad, resistencia a la insulina, reflujo gastroesofágico patológico); c) infecciones víricas o IBC; y d) la persistencia de inflamación residual ligada a la reducción de los Eos tras tratamientos prolongados con corticoides y el efecto inhibitor de estos sobre la apoptosis de los neutrófilos<sup>15,28,29</sup>. Por tanto, el término asma no eosinofílica engloba a un grupo amplio de pacientes, tanto verdaderos no T2 como eosinofílicos «mal clasificados»<sup>29,30</sup>. A diferencia de lo que ocurre en el asma T2, seguimos sin disponer de biomarcadores que nos permitan identificar este rasgo inflamatorio con seguridad en la práctica rutinaria y, al menos de momento, las dianas terapéuticas específicas están aquí menos desarrolladas<sup>30,31</sup>. El(los) mecanismo(s) del perfil paucigranulocítico queda(n) todavía por definir con exactitud<sup>15</sup>.

De esta manera, según el panel de expertos las recomendaciones sobre este tema son:

**La coexistencia de fenotipo alérgico y eosinofílico puede tener implicaciones terapéuticas.**

**En un paciente con fenotipo alérgico y eosinofílico un inicio tardío de la enfermedad es un dato sugestivo de predominio eosinofílico.**

**Para definir asma eosinofílica en un paciente que no toma GCS, se puede considerar un recuento de Eos en sangre (actual o histórico)  $\geq 300$  cél/ $\mu$ L.**

**Para considerar inflamación T2 en un paciente con GCS puede considerarse un recuento de Eos en sangre  $\geq 150$  cél/ $\mu$ L.**

**Para considerarse inflamación T2 en un paciente con AG que realiza su tratamiento correctamente puede considerarse un punto de corte de FE<sub>NO</sub> > 25 ppb.**

**La obesidad es un subfenotipo a considerar en pacientes con asma no T2.**

#### Seguimiento del asma grave

El asma requiere asistencia médica periódica en todos los niveles de gravedad. Este principio general resulta, sin duda, de obligado



cumplimiento con el AG. Es importante que los sistemas de salud implementen estrategias para mejorar el seguimiento de estos pacientes de acuerdo con las guías de práctica clínica (GPC)<sup>32</sup>. En las visitas de seguimiento se evaluará clínicamente al paciente y se le realizarán pruebas funcionales, analíticas u otras dirigidas a:<sup>2,15,33</sup>

- Conocer el momento actual del proceso y compararlo con las condiciones previas para determinar si hay mejoría, empeoramiento o estabilidad.
- Prevenir (en la medida de lo posible) los problemas que puedan presentarse.
- Realizar un control clínico de los síntomas.
- Evitar agudizaciones y limitaciones en la vida diaria.
- Evaluar la situación de las comorbilidades ya conocidas y descartar la existencia de nuevas patologías.
- Valorar la respuesta al tratamiento pautado comprobando su cumplimiento y el uso adecuado de los dispositivos de inhalación.
- Establecer un pronóstico.
- Planificar la atención terapéutica futura.

La consecución de buena parte de estos aspectos (objetivos) depende, en esencia, de la aplicación de indicadores que monitorean la situación clínica, funcional y de control del paciente, su cumplimiento terapéutico y el pronóstico a medio plazo.

Indicadores de la situación del paciente. Valoración del control y remisión.

La situación clínica del paciente se interpreta en términos de control de la enfermedad y dicho concepto difiere según la GPC que se esté utilizando (GINA o GEMA).

Para la GINA<sup>2</sup>, el concepto de control clínico es dual: control actual (definido por los síntomas) y riesgo futuro. La GINA recomienda estimar los síntomas mediante cuestionarios validados —el *Asthma Control Questionnaire* en su versión de cinco ítems (ACQ-5), y el *Asthma Control Test* (ACT)—, que son útiles para reflejar cambios a lo largo del tiempo, algo fundamental para evaluar la eficacia de las intervenciones terapéuticas. Además, los resultados obtenidos con la aplicación de estas herramientas se relacionan muy estrechamente con los datos aportados por los instrumentos que miden la calidad de vida relacionada con la salud<sup>34</sup>. La GINA contempla el resultado de la espirometría como un factor de riesgo futuro (si hay obstrucción)<sup>2</sup>.

La GEMA<sup>1</sup> coincide en la visión dual del concepto de control (control actual y riesgo futuro), aunque considera el volumen espiratorio forzado en el primer segundo (FEV<sub>1</sub>) como variable definitoria de control actual. Según la GEMA, un paciente asintomático con un valor de FEV<sub>1</sub> bajo no estaría bien controlado, siempre y cuando revierta la obstrucción tras tratamiento esteroideo intenso, es decir, que no sea el suyo habitual o su mejor valor histórico. Para la GINA estaría controlado, pero tendría un riesgo aumentado de exacerbaciones en el futuro<sup>15</sup>. La GEMA también recomienda el uso de cuestionarios validados para medir el control actual del asma (ACT y ACQ)<sup>1</sup>. Recientemente ha sido validado en español otro cuestionario, el *Asthma Impairment and Risk Questionnaire* (AIRQ), capaz de valorar tanto control actual como riesgo futuro al incorporar las exacerbaciones en los 12 meses previos<sup>35</sup>. Conviene recordar asimismo que los síntomas deben ser interpretados con precaución, ya que las diferentes comorbilidades que acompañan a la enfermedad pueden en ocasiones causar síntomas similares, así como tener presente la valoración de estos en pacientes hiper- o hipoperceptores.

Hoy por hoy, ninguna guía contempla la necesidad de medir biomarcadores de inflamación en el seguimiento para estimar el control.

Por otro lado, con la llegada de los anticuerpos monoclonales (mAb) y su gran impacto en la evolución de la enfermedad, el objetivo final del tratamiento es más ambicioso y ya no basta con

alcanzar los objetivos clásicos de ausencia de síntomas y exacerbaciones, no uso de GCS y estabilización/normalización de la función pulmonar. De aquí surge el concepto de remisión, un objetivo entre el control y la curación de la enfermedad.

La remisión espontánea en niños es muy variable. En un estudio longitudinal en niños con asma alérgica, con un seguimiento de 30 años, se alcanzó la remisión completa en el 22% de los casos y la remisión clínica en un 30% más; es decir, en el 50% de los niños al llegar a la edad adulta se conseguía la remisión sin tratamiento<sup>36</sup>. En estos casos, el factor predictivo más importante para conseguir la remisión fue una mejor función pulmonar. En el asma de inicio tardío la remisión es más rara, aunque alcanza niveles no despreciables (entre el 2-16% dependiendo de los criterios diagnósticos de asma y de remisión utilizados)<sup>37</sup>.

Para que exista la remisión deben existir tratamientos modificadores de la enfermedad, es decir, que actúen sobre los mecanismos patogénicos del asma, alteren la historia natural, disminuyan la actividad y consigan una mejoría sostenida en el tiempo e, idealmente, que permitan prescindir del mismo en un tiempo dado. La inmunoterapia se ha mostrado también como un tratamiento modificador de la enfermedad<sup>38,39</sup>.

Un consenso de expertos, mediante una encuesta Delphi, propuso el concepto de remisión clínica (ausencia sostenida de síntomas significativos de asma según un instrumento validado, mejora o estabilización de la función pulmonar, acuerdo entre paciente y médico sobre la remisión y no uso de GCS ni para tratamiento de exacerbaciones ni para control a largo plazo de la enfermedad, todo ello durante un periodo no inferior a 12 meses, con o sin tratamiento) y remisión completa (remisión clínica más mejoría objetiva o resolución de los marcadores inflamatorios de la enfermedad durante 12 o más meses, con y sin tratamiento, además de ausencia de hiperrespuesta bronquial [HRB])<sup>40</sup>.

En una revisión más reciente, los autores definen remisión clínica de manera similar a los anteriores, admitiendo algún tipo de alteración de la función pulmonar o HRB; hablan de remisión inflamatoria cuando los biomarcadores séricos o de vías aéreas son muy bajos o indetectables y aún existe alteración de la función pulmonar o HRB; y de remisión completa ante la ausencia de síntomas «sin requerir uso de medicación» y con ausencia de HRB<sup>41</sup>. Es decir, para la remisión completa se debe cumplir la condición de ausencia de necesidad de tratamiento, cosa que en las anteriores definiciones no se exigía, y la no existencia de HRB, circunstancia esta que ya se comentaba en trabajos clásicos<sup>42</sup>.

Como vemos, para alcanzar la remisión clínica se utilizan una serie de criterios de valoración (control de síntomas, función pulmonar, uso de GCS y exacerbaciones) que no difieren de los que se emplean para definir el control, pero que deben darse todos a la vez y mantenerse en el tiempo. En realidad, se está hablando de control total (actual y riesgo futuro), añadiendo la condición de perpetuarse en el tiempo.

El concepto de remisión completa establece otros objetivos terapéuticos no presentes en la remisión clínica como son la HRB y la inflamación. Es por ello, que algunos autores apuntan que centrarse en la remisión completa podría resultar útil en el objetivo final de modificar la historia natural de la enfermedad y buscar la normalidad<sup>43</sup>.

La **tabla 3** resume los criterios para definir la remisión clínica y completa en asma.

#### Indicadores de cumplimiento del tratamiento

El cumplimiento del tratamiento influye tanto en el control del asma como en el riesgo futuro. Se estima que el porcentaje medido de cumplimiento en asmáticos está entre el 30% y el 70%<sup>45</sup>. No obstante, la medición del cumplimiento es un problema, ya que los marcadores de incumplimiento son muy inexactos. La pregunta

**Tabla 3**Definiciones relacionadas con el concepto de remisión (adaptada de Álvarez-Gutiérrez<sup>44</sup>)

<b>REMISIÓN EN ASMA</b>	
Remisión CLÍNICA	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Asma controlada (ACT <math>\geq 20</math>).</li> <li>• Sin necesidad de medicación de alivio o rescate.</li> <li>• Sin exacerbaciones y sin necesidad de ciclos de esteroides sistémicos.</li> <li>• Espirometría con FEV<sub>1</sub> <math>\geq 80\%</math>, o en previas, valores <math>&gt;90\%</math> de su mejor valor personal.</li> <li>• Espirometría con prueba broncodilatadora negativa.</li> <li>• Esta situación se debe mantener durante al menos 12 meses, especificando si es con o sin tratamiento.</li> </ul>
Remisión COMPLETA	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Todos los criterios de remisión clínica.</li> <li>• Sin evidencia de inflamación sistémica o bronquial (FE<sub>NO</sub> <math>&lt; 40</math> ppb y Eos esputo <math>&lt; 2\%</math>, si se realiza).</li> <li>• Sin hiperrespuesta bronquial.</li> <li>• Sin lesiones de remodelación bronquial en las pruebas de imagen.</li> <li>• Esta situación se debe mantener durante al menos tres años, especificando si es con o sin tratamiento.</li> </ul>
<b>REMISIÓN EN ASMA y RSCcPN (vía respiratoria única)</b>	
Remisión COMPLETA	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Todos los criterios de remisión completa en asma.</li> <li>• Recuperación del olfato.</li> <li>• SNOT-22 <math>&lt; 30</math>.</li> <li>• Endoscopia nasal normal.</li> <li>• Esta situación se debe mantener durante al menos tres años, especificando si es con o sin tratamiento.</li> </ul>

ACT: *Asthma control test*; Eos: eosinófilos; FE<sub>NO</sub>: fracción exhalada de NO; FEV<sub>1</sub>: volumen espiratorio forzado en el primer segundo; RSCcPN: rinosinusitis con poliposis; SNOT-22: *Sinonasal Outcome Test-22*.

directa al paciente sobreestima su cumplimiento y cuestionarios no específicos para terapia inhalada, como la escala de Morisky-Green, han quedado en desuso. En su lugar, el TAI, diseñado y validado por la Sociedad de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR), permite estimar el cumplimiento de la terapia inhalada en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) y con asma a la vez que categoriza el tipo de incumplimiento del paciente con el fin de dirigir actuaciones concretas para mejorar la adhesión. Además, el TAI incluye dos preguntas adicionales sobre la técnica inhalatoria<sup>16</sup>.

El recuento de la medicación tampoco es un método fiable, ya que muchos pacientes disparan el inhalador en el momento anterior a la consulta de revisión (*dumpers*). Sin embargo, la valoración indirecta de la adhesión al tratamiento mediante la revisión de la retirada del fármaco en la farmacia a través de la receta electrónica (e-receta) es un método válido y cada vez más extendido. El uso combinado del TAI con la evaluación de la retirada de e-receta supone una herramienta más sensible para detectar la falta de adhesión que el empleo de un solo método<sup>17</sup>, por lo que es la estrategia actualmente más extendida.

En cualquier caso, se siguen buscando herramientas más fiables para medir la adhesión. Un reciente estudio demostró que la telemonitorización de los valores de FE<sub>NO</sub>, y su supresión con dosis altas de GCI, puede ayudar a identificar a los incumplidores<sup>46</sup>. También es probable que la medición de niveles de marcadores sanguíneos pueda ayudarnos a medir la adhesión a los GCI en un futuro próximo<sup>47</sup>.

Por último, se espera con gran expectativa el desarrollo de los prometedores Dispositivos de Monitorización Electrónica (DME) que, acoplados a los nuevos inhaladores mediante un chip, permiten el envío de información periódica sobre el cumplimiento real y la técnica inhalatoria<sup>48</sup>. En este sentido, ya se han producido los primeros intentos en vida real, pero es necesario realizar mejoras y generalizar su uso a diversos tipos de inhaladores para que constituyan una herramienta verdaderamente práctica para el clínico.

#### Indicadores para establecer el pronóstico

El pronóstico se establece estimando el riesgo futuro. Este comprende el mal control de los síntomas, el desarrollo de exacerbaciones, el establecimiento de una obstrucción bronquial fija o pérdida de función pulmonar y los efectos adversos (EA) del tratamiento. Por lo tanto, los marcadores de riesgo futuro se obtendrán a través de la historia clínica o el uso de cuestionarios, aunque tam-

bién hay que tener en cuenta dos particularidades: los marcadores de inflamación bronquial y la función pulmonar.

Un mal control de los síntomas de asma se asocia a mayor riesgo de exacerbaciones, de hospitalización y de uso de glucocorticoides orales (GCO)<sup>49</sup>. Además, la presencia de obstrucción bronquial es un factor de riesgo independiente para sufrir exacerbaciones en el futuro, incluso si el ACT es  $\geq 20$ <sup>50</sup>. La reversibilidad en la prueba broncodilatadora también ha sido reportada como factor que aumenta el riesgo de exacerbaciones<sup>51</sup>.

Por otra parte, aunque existen resultados contradictorios respecto a la eosinofilia como biomarcador dependiendo del tipo de paciente estudiado, en general se ha indicado que su persistencia a pesar de un tratamiento correcto con GCI es un factor de riesgo futuro<sup>52</sup> y la concordancia de eosinofilia periférica y local (en esputo) identifica al grupo con mayor riesgo de ataques de asma<sup>53</sup>.

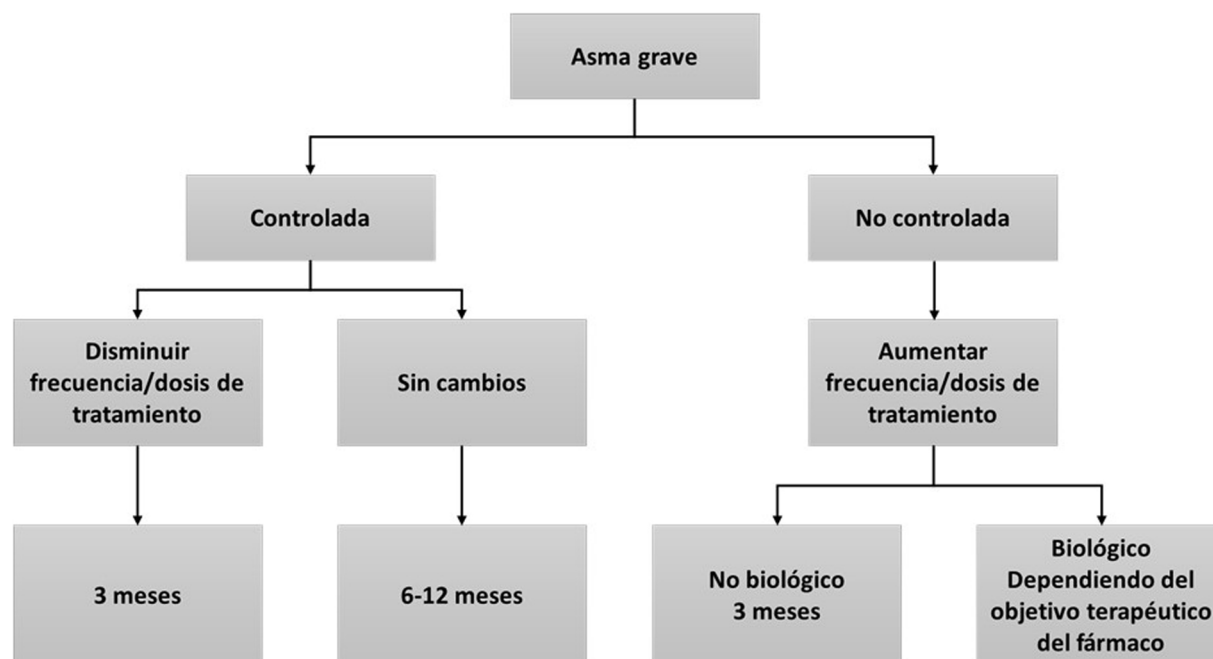
En lo referente a la FE<sub>NO</sub> la evidencia es menos consistente, pero existen indicios que sugieren que pueda tener un papel en la predicción de exacerbaciones en algunos pacientes, especialmente en combinación con otros marcadores de respuesta T2, con el número de exacerbaciones previas y la pérdida de función pulmonar<sup>54,55</sup>. En cualquier caso, son necesarios más estudios para poder considerar a la FE<sub>NO</sub> como un marcador pronóstico independiente en el momento actual.

Con respecto al desarrollo de obstrucción fija al flujo aéreo, un metaanálisis ha encontrado los siguientes factores de riesgo: sexo masculino, tabaquismo, valores elevados de FE<sub>NO</sub> y la EREA<sup>56</sup>. De ellos, solo serían modificables el tabaquismo y la FE<sub>NO</sub>, pero tratar a los pacientes en base a los valores de este biomarcador requiere más evidencias.

#### Marcadores de planificación del ajuste terapéutico

La planificación del ajuste terapéutico se hará teniendo en cuenta el control actual de la enfermedad y el riesgo futuro. La medicación se ajustará al alza o a la baja siguiendo las recomendaciones de la GEMA<sup>1</sup> o de la GINA<sup>2</sup>. Además, es importante actuar sobre los factores de riesgo futuro que sean modificables (tabaquismo, cumplimiento terapéutico, comorbilidad, etc.).

En la **tabla 4** se recogen los marcadores que se recomiendan evaluar en el AG para el seguimiento. La eosinofilia periférica y la FE<sub>NO</sub> son biomarcadores de respuesta T2 y ayudan a la selección del tratamiento con mAbs<sup>57,58</sup>. En pacientes con AGNC, especialmente en aquellos que reciben GCO, hay baja correlación entre eosinofilia en sangre y esputo, y la persistencia de eosinofilia en el esputo puede reflejar respuesta insuficiente al tratamiento con un mAb<sup>59,60</sup>.



**Figura 1.** Planificación de visitas en pacientes con asma grave.

**Tabla 4**

Marcadores recomendados para el seguimiento de pacientes con AG

ACT/ACQ
Número de exacerbaciones*
Dosis diaria y acumulada de GCS
FEV <sub>1</sub> con prueba broncodilatadora
Cumplimiento (TAl, e-receta)
FE <sub>NO</sub>
Eosinófilos en sangre o en esputo
IgE total en sangre**

\* Debe incluir exacerbaciones graves, asistencia a urgencias e ingresos hospitalarios.

\*\* Para fenotipado inicial y seguimiento de aspergilosis broncopulmonar alérgica. ACT/ACQ: Asthma Control Test/Asthma Control Questionnaire; FEV<sub>1</sub>: volumen espirado forzado en el primer segundo; FE<sub>NO</sub>: fracción exhalada de NO; GCS: glucocorticoides sistémicos; IgE: inmunoglobulina E; TAl: test de adhesión a inhaladores.

En cualquier caso, la generación de evidencia que respalda el uso de estos marcadores para ajustes terapéuticos en ocasiones es escasa, inconsistente, o no lo suficientemente reciente. En el caso de la eosinofilia y la FE<sub>NO</sub>, por ejemplo, un metaanálisis reciente observó que los pacientes cuyo ajuste del tratamiento del asma se basaba en el recuento de Eos en esputo presentaban una reducción significativa de la probabilidad de sufrir exacerbaciones (*Odds Ratio* [OR] = 0,36, IC 95% = 0,21 a 0,62). La reducción también era significativa, aunque menor (OR adultos = 0,60, IC 95% = 0,43 a 0,84; OR niños = 0,58, IC 95% = 0,45 a 0,75) si la estrategia de ajuste se basaba en la medida de FE<sub>NO</sub>. Sin embargo, no se observaron cambios con ninguna de estas estrategias en cuanto a la función pulmonar o los síntomas<sup>61</sup>, e incluso, un estudio multicéntrico posterior no logró reducir exacerbaciones a los 12 meses al combinar FE<sub>NO</sub> y síntomas para realizar el ajuste terapéutico de niños con asma<sup>62</sup>. No obstante, estos biomarcadores podrían resultar de utilidad con pacientes en los que el objetivo terapéutico sea reducir exacerbaciones.

En el seguimiento del paciente con AG se recomienda aplicar en cada visita los cuestionarios de síntomas y/o calidad de vida, evaluar el cumplimiento terapéutico y la técnica inhalatoria, y realizar una espirometría<sup>15</sup>. Sin embargo, las guías son imprecisas en lo referente al periodo de tiempo que debe mediar entre visitas y las pruebas a realizar obligatoriamente. Ello no debería sorprender-

nos, ya que es muy difícil agrupar bajo recomendaciones comunes toda la posible variedad de pacientes en lo referente a su gravedad, tratamiento y circunstancias personales. No obstante, la GEMA<sup>1</sup> recomienda un control del paciente con periodicidad variable en función del grado de gravedad (anual en asma intermitente o persistente leve, semestral en asma persistente moderada, y trimestral en asma persistente grave). Asimismo, la GEMA<sup>1</sup> indica una valoración clínica que incluye cuestionarios de control de síntomas, y la valoración de la función pulmonar con espirometría o pico flujo espiratorio (PEF) (cuando la espirometría no sea posible). Se asume que los efectos del tratamiento sobre los síntomas y FEV<sub>1</sub> deberían ser evidentes a los tres meses, y por ello se propone este periodo de tiempo para reevaluar la respuesta al tratamiento inhalado<sup>63</sup>. En el caso de pacientes tratados con mAbs, se postulan cuatro a seis meses para una primera valoración de respuesta clínica (seis meses para omalizumab), funcional e inflamatoria<sup>64</sup>. Finalmente, para comprobar la eficacia en la reducción de exacerbaciones y GCS, es preciso alargar el horizonte temporal hasta 12 meses (fig. 1).

En la actualidad están surgiendo herramientas que intentan evaluar la respuesta a los mAb en el AGNC, considerando los parámetros descritos en la tabla 5. En esta tabla queda recogida la escala multidimensional EXACTO (EXacerbaciones, ACT, Corticosteroides sistémicos y Obstrucción-*FEV*<sub>1</sub><sup>65</sup>), que evalúa de forma sencilla la respuesta del paciente con AGNC al tratamiento con un mAb. Para la elaboración de EXACTO y para la ponderación del peso de cada variable, una vez realizado el modelo teórico, se realizó una encuesta Delphi de dos rondas en la que participaron 56 especialistas en neumología con experiencia en el tratamiento y seguimiento de pacientes con AGNC. Esta escala puede ser útil para la toma de decisiones terapéuticas, sobre todo en aquellos pacientes que logran una respuesta parcial al tratamiento con mAbs. EXACTO define como superrespondedor al paciente con respuesta completa<sup>65</sup>.

Dada la relación entre asma y RSC con poliposis nasal (RSCcPN), es importante disponer de una herramienta que permita valorar la respuesta a los fármacos biológicos mAbs considerando esta patología. En las guías EUFOREA y EPOS20 existen sendas propuestas, pero no están validadas<sup>66,67</sup>. En la figura 2 se expone una nueva propuesta consensuada entre un grupo de expertos.

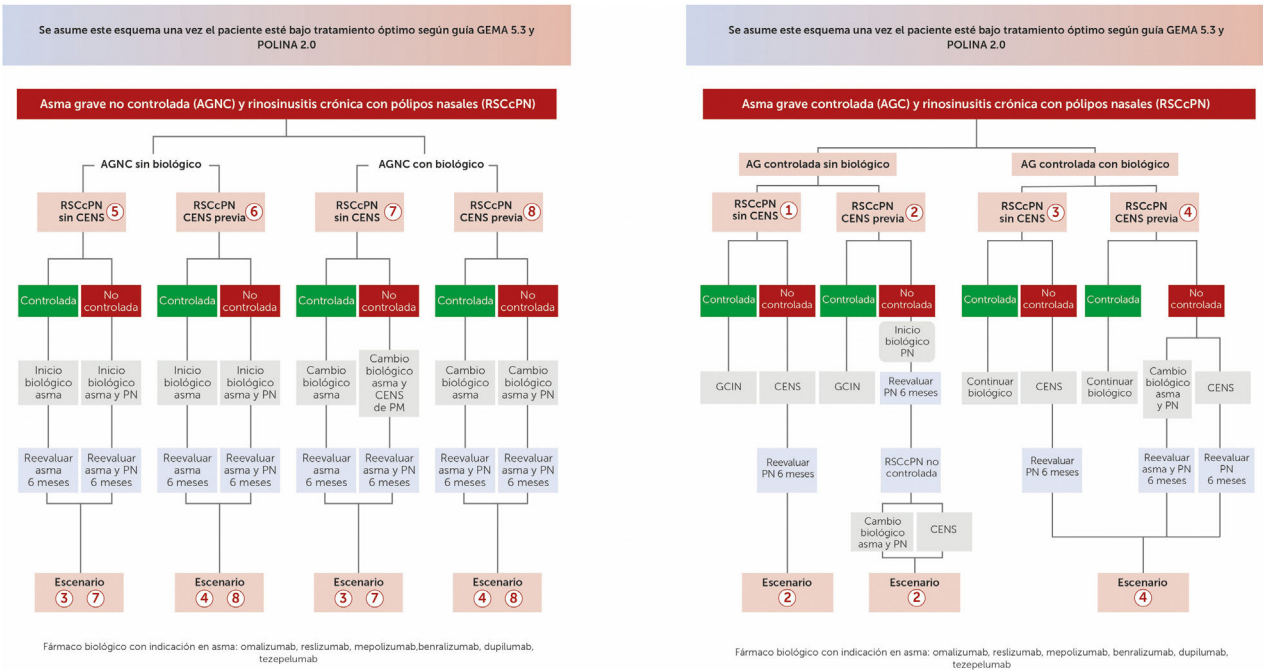
**Tabla 5**  
Herramienta e instrumentos de medición con las puntuaciones de cada variable y los rangos establecidos para valorar la respuesta al tratamiento con mAb en la escala EXACTO V2.0\* 65

Exacerbaciones <sup>&amp;</sup>			ACT		GCS <sup>&amp;</sup>		FEV <sub>1</sub>	
No respuesta	> 2 exacerbaciones	0	< 20 y sin cambio o peor puntuación que al inicio		Dosis igual o mayor		0 Igual o menor que el de inicio. Si no hay cambios no se valora FEV1% predicho ni el histórico.	
Respuesta parcial	2 exacerbaciones	1	< 20 y mejora < 3 puntos		0	Disminución de dosis < 50% sin retirada de GCS	1	0 (Aumento < 10% y 100 mL) y (FEV <sub>1</sub> < 80% predicho o < 80% del mejor histórico)
Respuesta buena	1 exacerbación	2	< 20 y mejora ≥ 3 puntos		1	Disminución de dosis ≥ 50% sin retirada de GCS	2	1 (Aumento ≥ 10% y 100 mL) y (FEV <sub>1</sub> < 80% predicho o < 80% mejor histórico)
Respuesta completa	No exacerbaciones	3	≥ 20		2	Retirada de GCS o dosis ≤ 5 mg/día si insuficiencia adrenal	3	2 (Aumento ≥ 10% y 100 mL) y (FEV <sub>1</sub> ≥ 80% predicho o ≥ 80% mejor histórico)
Respuesta		Puntuación sin GCS		Puntuación con GCS				
mAb								
No		0-1		0-2				
Parcial		2-4		3-6				
Buena		5-6		7-9				
Completa		7		10				

mAb: anticuerpos monoclonales (*monoclonal antibodies*); EXACTO: EXacerbaciones, ACT, CoRticosteroides sistémicos y Obstrucción – FEV<sub>1</sub>; ACT: *Asthma Control Test*; GCS: glucocorticosteroides sistémicos; FEV<sub>1</sub>: volumen espiratorio forzado en el primer segundo.

\* Se hará una valoración de la respuesta al tratamiento con un mAb a los 4-6 meses y a los 12 meses. La respuesta a los 12 meses se obtiene comparando los respectivos valores de las diferentes variables a los 12 meses frente a sus valores antes de iniciar el mAb. Para el seguimiento del paciente, se recomienda aplicar la herramienta cada seis meses a partir del primer año de tratamiento.

<sup>&</sup> El número de exacerbaciones y la dosis de GCS se ajustará para el periodo evaluado (tasa anualizada), comparándose con valores previos de dichas variables para un periodo previo de igual duración.



**Figura 2.** Escenarios de tratamiento combinado en pacientes con asma grave y rinosinusitis crónica con pólipos nasales. Adaptado de GEMA<sup>1</sup>.

En cuanto a la valoración del grado de satisfacción del paciente con la medicación existen cuestionarios validados, como el SATMED-Q para medicación oral<sup>68</sup> o el FSI-10 para medicación inhalada<sup>69</sup>, pero se ha considerado que estos cuestionarios no son aplicables para evaluar el grado de satisfacción con un mAb. Para su valoración ha sido desarrollada la siguiente escala (tabla 6), aún no validada, en la que se han considerado cinco dominios: 1) EA; 2) eficacia; 3) comodidad de uso; 4) beneficio en las actividades de la vida diaria; y 5) opinión general respecto al tratamiento con el mAb. La puntuación para cada uno de los dominios va de 0 a 2,

donde 0 es el peor grado de satisfacción y 2 el mejor posible. El grado de satisfacción del paciente con el mAb se definió como malo o insatisfecho (0-2 puntos), algo satisfecho (3-5 puntos), satisfecho (6-8 puntos) y muy satisfecho (9-10 puntos).

Las variables RSCcPN y grado de satisfacción del paciente con el mAb son complementarias pero independientes de la escala EXACTO, por lo que no modifican su puntuación total. El paciente que alcance la respuesta completa en la escala EXACTO se considera superrespondedor en asma, y si además alcanza respuesta en la escala de poliposis (tabla 7), se define como superrespondedor



**Tabla 6**Escala de valoración del grado de satisfacción del paciente con el mAb (adaptada de Campbell<sup>70</sup>)

Dominio	Baremo
Efectos adversos	0: Efectos adversos importantes 1: Efectos adversos leves 2: No efectos adversos
Eficacia	0: No eficaz o poco eficaz 1: Eficaz 2: Muy eficaz
Comodidad de uso	0: No cómodo o poco cómodo 1: Cómodo 2: Muy cómodo
Beneficio en las actividades cotidianas de la vida diaria	0: Poco o ningún beneficio 1: Beneficio positivo 2: Beneficio muy positivo
Opinión general respecto al tratamiento con el mAb	0: Mala 1: Buena 2: Muy buena

mAb: anticuerpo monoclonal.

**Tabla 7**

Escala de valoración de respuesta a fármacos mAbs en RSCcPN

SNOT-22 < 20 y mejoría > -8,9
Puntuación de síntomas nasales totales (EVA 0-10): < 5
Disminución de la necesidad de GCS > 50%
Disminución del tamaño de los pólipos nasales
Respuesta completa: 3-4 criterios
Respuesta buena: 2 criterios
Respuesta parcial: 1 criterio
No respuesta: 0 criterios

EVA: escala visual analógica; GCS: glucocorticoides sistémicos; mAb: anticuerpo monoclonal; SNOT-22: Sino-Nasal-Outcome-Test de 22 indicadores; RSCcPN: rinosinusitis crónica con poliposis nasal.

para la vía respiratoria única (VRU). Estos conceptos necesitan ser validados y contrastados con futuros estudios.

A principios de 2021, se propuso un modelo multidimensional para evaluar la respuesta al tratamiento con mAbs<sup>71</sup>. Los autores seleccionaron los ítems y los instrumentos de medida mediante metodología Delphi, se le asignó un peso a cada ítem mediante un sistema de decisión multiparamétrico utilizando la metodología *Potentially All Pairwise Rankings of All Possible Alternatives* (mediante el software *1000 minds Ltd, New Zealand*), y por último se realizó una validación externa para el score obtenido. Los ítems de mayor peso fueron las exacerbaciones graves, la utilización de GCO, los síntomas evaluados mediante el ACT y la obstrucción bronquial evaluada mediante el FEV<sub>1</sub>. En un estudio reciente de dos años de seguimiento en vida real de pacientes tratados con mAbs anti-IL-5, Eger et al.<sup>72</sup> encontraron un 14% de pacientes con muy buena respuesta (superrespondedores), un 11% de no respondedores y un 69% de pacientes con respuesta parcial. Es en este amplio grupo de pacientes con respuesta parcial en el que es más necesaria la utilización de herramientas como la escala FEOS, que permite cuantificar la respuesta al tratamiento biológico de forma objetiva e integral<sup>71</sup>, EXACTO<sup>65</sup> y otras, para ayudar al clínico en la toma de decisiones.

Algunos autores sugieren que mediciones de la afectación de la vía aérea pequeña, como las obtenidas por oscilometría, podrían ser una herramienta adicional para medir la respuesta a mAbs en un futuro próximo<sup>73</sup>.

En cualquier caso, y a la vista de la información aquí expuesta, resulta evidente que el seguimiento del AG es un proceso continuo que exige una dedicación y una preparación capaces de dar respuestas coherentes, planificadas y personalizadas<sup>73</sup>. En este sentido, la creación de unidades especializadas de asma dotadas de medios y personal sanitario experto aparece como una opción muy razonable, tanto desde la perspectiva de eficiencia para el sistema como desde la perspectiva de mejora de resultados para el paciente<sup>10,74</sup>.

Aunque para evaluar el control del asma la visita médica presencial es fundamental, a causa de la pandemia se ha asistido a una reestructuración de las UA y servicios de neumología que ha imposibilitado la asistencia clínica tal y como se venía realizando. Surge así la necesidad de otras formas de atención a los pacientes asmáticos. La GEMA<sup>1</sup> habla ya de teleasistencia médica (*telehealthcare*) como un término general, abarcando las diferentes formas de asistencia sanitaria con tecnología (teleconsulta, telemonitorización y telemedicina). El uso combinado de estas estrategias, que incluye el manejo de telecasos o la teleconsulta, mejora el control de la enfermedad y la calidad de vida de los pacientes con asma<sup>75,76</sup>.

Recomendaciones generales sobre el seguimiento del AG:

**En todo paciente con AG, el seguimiento de la evolución y la respuesta terapéutica constituyen una parte esencial de su manejo.**

**El periodo de tiempo que debe mediar entre visita y visita variará de unos casos a otros, pero se aconsejan tres meses para valorar los efectos del tratamiento inhalado sobre los síntomas y FEV<sub>1</sub>, y se recomienda esperar entre cuatro a seis meses para una primera valoración de respuesta clínica, funcional e inflamatoria en pacientes tratados con mAbs. Se valorará la reducción de exacerbaciones y reducción de GCS a los 12 meses.**

**En cada visita se debe valorar el grado de control actual y el riesgo futuro.**

**Cada visita es una oportunidad para estimar el grado de cumplimiento terapéutico (reforzar el cumplimiento del tratamiento) y revisar la técnica de inhalación (corrigiendo los errores detectados). También es importante identificar los posibles factores agravantes y/o comorbilidades asociadas al asma, especialmente si la enfermedad no está controlada.**

**La derivación de los pacientes con AG a unidades especializadas dotadas de medios y profesionales es una opción muy razonable por su eficiencia y mejora de resultados.**

**De forma global, los marcadores aconsejados para el seguimiento de la mayoría de los pacientes con AG en cada visita son: ACT/ACQ, número e intensidad de exacerbaciones desde la última visita, FEV<sub>1</sub>, TAI, FE<sub>NO</sub>, eosinofilia en sangre y consumo de esteroides sistémicos.**

**La eosinofilia periférica es un biomarcador que ayuda a la indicación de un mAb.**

**En pacientes con AG, especialmente en aquellos que reciben GCO, hay baja correlación entre eosinofilia en sangre y esputo.**

**La persistencia de eosinofilia en el esputo puede reflejar respuesta insuficiente al tratamiento con un mAb.**

**Los nuevos inhaladores que incorporan sensores digitales para recoger datos sobre su uso pueden mejorar el cumplimiento del tratamiento del asma y podrían considerarse preferentemente en pacientes con antecedentes demostrados de incumplimiento terapéutico o de técnica inhalatoria incorrecta.**

**La realización de prueba broncodilatadora es recomendable en el seguimiento de pacientes con AG.**

**Registrar el mejor valor de FEV<sub>1</sub> del paciente (si está disponible) es útil para establecer el objetivo de función pulmonar que se debe conseguir con su tratamiento. La prueba de GCO es útil para conocer el mejor valor de FEV<sub>1</sub> del paciente.**

**Debería incorporarse la FE<sub>NO</sub> al seguimiento del AG.**

#### Consulta de enfermería respiratoria

Desde la consulta de enfermería respiratoria el seguimiento del paciente con AGNC se marca el objetivo principal de fomentar la autonomía del paciente para conseguir un mejor automanejo, autoeficacia y un mayor empoderamiento, consiguiendo de esta manera una mejor calidad de vida y un menor impacto de la enfermedad<sup>77</sup>.

Así pues, son varios los puntos a abordar en la consulta de enfermería respiratoria con un paciente con AGNC<sup>78</sup>: conocimientos de

**Tabla 8**

Funciones de enfermería

EDUCACIÓN EN ASMA
- Información estructurada sobre la enfermedad, factores agravantes y desencadenantes
- Adiestramiento en técnica inhalatoria
- Formación sobre administración de tratamientos con mAbs
VALORACIÓN DEL CONTROL DEL ASMA: ACT/ACQ
ADHESIÓN AL TRATAMIENTO
- Cuestionarios: TAI
- Retirada de fármacos en farmacia
OTROS CUESTIONARIOS SEGÚN INDICACIÓN INDIVIDUALIZADA: Mini AQLQ, HADS, Nijmegen, etc.

ACT/ACQ: *Asthma Control Test/Asthma Control Questionnaire*; AQLQ: test de calidad de vida de pacientes con asma; HADS: test de ansiedad y depresión hospitalaria; mAbs: anticuerpos monoclonales; TAI: test de adhesión a inhaladores.

**Tabla 9**

Criterios previos a programa de autoadministración del mAb

<ul style="list-style-type: none"> <li>• El paciente acepta autoadministrarse el fármaco o tiene cuidador principal entrenado</li> <li>• Ha recibido al menos tres administraciones intrahospitalarias</li> <li>• Se ha administrado al menos una dosis supervisada por profesional sanitario</li> <li>• No tiene historial previo de anafilaxia</li> <li>• Paciente y/o cuidador han recibido entrenamiento sobre reacciones alérgicas graves en relación con el mAb</li> <li>• Demuestra conocer el dispositivo de inyección (pluma o jeringa precargada)</li> <li>• Demuestra conocer el modo de conservación del fármaco, condiciones de seguridad, transporte y desecho</li> </ul>
---

mAb: anticuerpos monoclonales.

la enfermedad, etiopatogenia del asma, pruebas de diagnóstico y seguimiento, factores desencadenantes de exacerbaciones y medidas preventivas, y el manejo de fármacos.

En la [tabla 8](#), en base a estos objetivos, se detallan las dimensiones que la enfermería de neumología tiene que valorar en todos los pacientes con AGNC. La enfermería, debe implementar cada una de las acciones de un programa de educación dirigido a pacientes con asma. Este programa debe de ser individualizado, progresivo, secuencial, dinámico y continuo<sup>79</sup>, y se debe implementar tras haber elaborado un diagnóstico educativo del paciente con AGNC<sup>80</sup>.

La educación sanitaria en el paciente con AG no se diferencia de la habitualmente recomendada para el resto de la población asmática. No obstante, se extremarán las medidas de evitación (se evitará la exposición a contaminantes y tóxicos, y a alérgenos en pacientes alérgicos, sobre todo a hongos, pólenes, epitelios, ácaros y cucarachas). Se abandonará el tabaquismo –activo y pasivo–, se evitará el uso de AINES en pacientes con EREA<sup>1</sup> y el consumo de los alimentos determinados en casos de alergia alimentaria confirmada<sup>1</sup>. Se establecerán planes de acción basados en síntomas y en la medición del PEF<sup>1</sup>. Además, se adiestrará a los pacientes en el correcto empleo de los dispositivos de inhalación y de los medidores de PEF<sup>1,81,82</sup>. Asimismo, debe promoverse la realización de ejercicio físico que ha demostrado mejorar el control del asma<sup>83</sup>.

El paciente con AGNC precisa de tratamientos farmacológicos complejos y, más allá de la terapia inhalada y la medicación oral, el tratamiento con mAbs representa un factor más añadido en la complejidad de los tratamientos de este grupo de pacientes. La enfermería respiratoria es fundamental en la valoración de una serie de variables que marcan la idoneidad del inicio de estos tratamientos, siendo la variable principal la valoración del grado de cumplimiento al tratamiento de base del paciente, y de esta manera poder implementar estrategias eficaces antes de iniciar el tratamiento con mAbs.

La preparación y entrenamiento del paciente es fundamental. En este sentido la autoadministración del mAb en domicilio es una propuesta que hay que hacer a todos los pacientes que cumplan unas condiciones mínimas ([tabla 9](#)). Después del entrenamiento

estructurado y con el objetivo de seguir con el mAb en el domicilio, se debe analizar si el paciente es candidato a este modo de administración. De esta manera, el paciente que se incluye en un programa de autoadministración cumple unos requisitos mínimos de seguridad y control: correcta adhesión, persistencia y cumplimiento de todo el tratamiento indicado y grado de control óptimo. El paciente con AGNC en tratamiento con mAb en programa de autoadministración tiene una vía rápida y accesible a su equipo de seguimiento en todo momento, para identificar cambios clínicamente relevantes o para la resolución de dudas<sup>84</sup>.

En resumen, la evaluación de la enfermería respiratoria respecto a los mAbs debe incluir indicadores de impacto de la intervención en relación con las habilidades del paciente en la autoadministración, la correcta adhesión terapéutica, la implementación de programas de educación terapéutica y el uso de recursos sanitarios (visitas programadas/no programadas a atención primaria [AP] o neumología, servicio de urgencias, ingresos hospitalarios en neumología, etc.). La participación de enfermería mejora la atención de los pacientes con AGNC y reduce costes sanitarios<sup>85</sup>.

## Asma grave y comorbilidades

Las comorbilidades son muy frecuentes en los pacientes con AG y pueden complicar el diagnóstico y la respuesta al tratamiento de la enfermedad.

Incluye comorbilidades relacionadas con el mismo proceso biológico del asma (como rinitis alérgica [RA], o no alérgica [RNA], RSC con o sin pólipos nasales [RSCcPN o RSCsPN], aspergilosis broncopulmonar alérgica), comorbilidades que modifican la percepción de los síntomas asmáticos (ansiedad, depresión, disfunción laríngea o de cuerdas vocales) y comorbilidades que pueden agravar el asma (obesidad, apnea del sueño, BQ o reflujo gastroesofágico). Todas las comorbilidades deben ser adecuadamente estudiadas y tratadas.

### Asma y vía respiratoria superior

#### Rinitis, rinosinusitis crónica y asma grave

El asma se acompaña de síntomas en la vía respiratoria superior en la mayoría de los pacientes<sup>86</sup>, como consecuencia de inflamación crónica similar. La vía respiratoria superior e inferior constituyen una unidad anatómica y funcional, interrelacionadas, de acuerdo con el concepto de VRU<sup>87</sup>. Este concepto implica la necesidad de un tratamiento integral de toda la vía aérea. La afectación de la vía respiratoria superior consiste fundamentalmente en rinitis (RA o RNA), RSCcPN o RSCsPN, según las definiciones de las guías ARIA<sup>88</sup> y EPOS<sup>87</sup>.

Los fenotipos nasosinuales más frecuentes asociados al asma son la RA y la RSCcPN. La metodología de evaluación de los fenotipos nasosinuales en el asma, por el neumólogo, se ha descrito previamente en la literatura<sup>89</sup>.

La RA, mediada por IgE se asocia al asma de inicio precoz en la infancia o adolescencia, mientras que la RSCcPN se asocia al AG de inicio tardío y de predominio no atópico. Ambos fenotipos definen dos grandes grupos con diferente fisiopatología que, sin embargo, pueden solaparse. La RA se caracteriza por los siguientes síntomas: rinorrea, estornudos, congestión nasal y/o picor de la nariz. El estudio ISAAC mostró una prevalencia en España de síntomas de rinoconjuntivitis de 7,9% en niños de seis a siete años y del 15% en niños de 13-14 años<sup>90</sup>.

La RSC, definida por la inflamación de la mucosa nasal y sinusal se manifiesta con síntomas característicos de congestión nasal, rinorrea anterior o posterior, dolor facial y disfunción olfatoria. Su diagnóstico se basa en la presencia de síntomas nasosinuales durante más de tres meses acompañado de la evidencia de inflama-

ción sinusal por endoscopia nasal y/o tomografía computarizada (TC) nasosinusal.

La RSC afecta a un 12% de la población<sup>91</sup>. En el caso de RSCcPN afecta al 2-4% de la población adulta, al 10-20% de los pacientes con asma, casi a la mitad de los pacientes con AG y a más del 90% de los pacientes con EREA<sup>92</sup>. Aproximadamente el 80% de los pacientes con RSCcPN tienen una inflamación T2 en Occidente (EE. UU., Europa, Australia). Este fenotipo tiende a ser más grave y se asocia a comorbilidades, incluido el asma, que con frecuencia es grave<sup>92</sup>.

#### *Factores de riesgo y comorbilidades del asma en la vía respiratoria superior*

La prevalencia de RSCcPN aumenta con la edad, predomina entre la 4ª – 5ª década de la vida, es más frecuente en hombres<sup>93,94</sup> y se asocia de forma característica con el asma de inicio tardío. De hecho, más del 65% de los pacientes con RSCcPN tienen asma y la comorbilidad con asma tiende a asociarse con una enfermedad nasosinusal y pulmonar más graves, con mayor tamaño de los pólipos nasales, recurrencia posquirúrgica, frecuente necesidad de GCS, peor calidad de vida y peor control del asma. La ocupación nasosinusal en la TC medida por el índice de Lund-Mackay se correlaciona con un peor control del asma por ACT<sup>93</sup>.

Por otro lado, hasta el 40-45% de los pacientes con AG tienen RSCcPN con predominio en los no atópicos<sup>93,95</sup>. Junto con la PN y el inicio tardío del asma, otra comorbilidad que identifica al AG es la EREA, que también es una enfermedad de inicio tardío. La EREA ocurre en más de un 16% de los pacientes con RSCcPN y la frecuencia aumenta a mayor gravedad del asma y de la PN<sup>96</sup>. La clásica triada de AG, PN y EREA constituye la forma más grave de asma de tipo 2<sup>92</sup>.

El tabaco se ha asociado a una mayor frecuencia de RSC y especialmente de RSCsPN<sup>91</sup>.

Aunque la RA es una comorbilidad que puede estar presente en los pacientes con AG, los niveles elevados de IgE total observados en la RSCcPN son independientes de la atopia<sup>93</sup> y es una consecuencia de la alteración del microbioma por la colonización del *Staphylococcus aureus*, cuyas enterotoxinas (SE) inducen una producción policlonal local y sistémica de IgE y también de IgE específica anti-enterotoxinas del *Staphylococcus aureus* (anti-SE). La anti-SE se ha demostrado como un factor de riesgo de desarrollo de AG<sup>97-99</sup>.

#### *Evaluación de la vía respiratoria superior en el fenotipado del asma grave para la selección de candidatos a un tratamiento biológico*

La evaluación inicial de un paciente con AG incluye la ACT y las exacerbaciones, la necesidad de medicación de rescate y de GCS, valores espirométricos y la FE<sub>NO</sub>, así como la determinación de Eos en sangre. Además, debe incluir la existencia de afectación de vía respiratoria superior, especialmente RSCcPN o RSCsPN, EREA y constatar el uso de glucocorticoides intranasales.

En el manejo de las enfermedades de la VRU y especialmente del AG con RSCcPN es crucial un manejo multidisciplinar, de neumólogos junto con alergólogos y otorrinolaringólogos (ORL), y establecer una metodología consensuada<sup>100,101</sup> en la evaluación de síntomas (incluido el olfato), las pruebas complementarias y los test diagnósticos, que permita una comunicación fluida entre especialistas. La contribución del ORL es esencial para confirmar el diagnóstico y para evaluar la necesidad de cirugía endoscópica nasosinusal (CENS) así como en el seguimiento. El diagnóstico precoz de la RSCcPN facilita un tratamiento adecuado y puede disminuir la necesidad de GCS y un mejor control del asma. El tratamiento se basa en el uso de glucocorticoides intranasales, y según la gravedad, GCS en ciclos cortos, CENS y finalmente la opción terapéutica de los mAbs<sup>100</sup>.

En la RSCcPN asociada al AGNC, es esencial la demostración endoscópica antes de iniciar un tratamiento biológico<sup>100</sup> y la eva-

luación de su gravedad por escala visual-analógica (EVA) o por su impacto en la calidad de vida mediante el cuestionario *Simonasal Outcome Test-22* (SNOT-22)<sup>102</sup>. La EVA es la forma más simple de evaluar la gravedad que se ha validado en tres niveles: leve (0-3), moderada (> 3-7) y grave (> 7-10), demostrándose que correlaciona bien con cuestionarios de calidad de vida como el SNOT-22. Este cuestionario validado permite interpretar las puntuaciones obtenidas desde un punto de vista clínico, ya que se ha determinado el valor de la mínima diferencia relevante para el paciente que es 8,9 puntos<sup>103</sup>, y valorar los niveles de gravedad en tres grados: leve (8-20 puntos), moderada (> 20-50 puntos) y grave (> 50 puntos)<sup>104</sup>. Además, puede predecir qué pacientes se beneficiarán más de cirugía (probabilidad mayor de un 75% de mejorar más de un 45%) con un SNOT-22 preoperatorio > 30 puntos<sup>105</sup>.

La guía POLINA aconseja realizar TC nasosinusal en caso de sospecha de diagnóstico alternativo y/o candidatos a CENS.

La identificación de comorbilidades de asma como RSCcPN, alergia o EREA conlleva una probabilidad cercana al 100% de identificar endotipo inflamatorio T2<sup>66,100</sup>.

En ausencia de estas comorbilidades la evaluación de eosinofilia, FE<sub>NO</sub> e IgE total ayudan a identificar la presencia de inflamación T2.

Se han propuesto criterios de indicación de mAb<sup>100,106,107</sup>, en pacientes con RSCcPN grave (EVA > 7 y/o SNOT-22 > 50) intervenida previamente mediante CENS junto con alguna de las siguientes condiciones: evidencia de inflamación T2, comorbilidad con asma y/o EREA, necesidad de GCS de mantenimiento o > 2 ciclos/último año, recurrencia postquirúrgica, hiposmia grave/anosmia (EVA > 7) o afectación importante de la calidad de vida. El diagnóstico de RSCcPN en un paciente con AG puede ser decisivo para iniciar, elegir o cambiar un mAb. Actualmente omalizumab<sup>108</sup>, mepolizumab<sup>109</sup> y dupilumab<sup>110</sup>, están aprobados para el tratamiento de la RSCcPN, y los dos últimos además ya financiados en España.

Asimismo, de forma análoga al asma, se ha introducido el concepto de control en el manejo de la RSCcPN, necesario en la valoración de la respuesta al tratamiento.<sup>100</sup> Tanto en la RSCcPN como en el asma, es importante disponer de una herramienta que permita valorar la respuesta a fármacos mAbs. Además del ACT, la necesidad de GCS y la ausencia de exacerbaciones, en las guías EUFOREA, EPOS y POLINA 2.0 existen propuestas aún no validadas,<sup>66,67,100</sup> como la mejoría de los síntomas incluidos la disfunción del olfato, la congestión nasal, el tamaño del pólipo, o la calidad de vida medida por el SNOT-22 (tabla 7). En cualquier caso, se considera la RSCcPN mal controlada cuando el paciente tiene EVA > 7 y SNOT-22 > 50.

Se recomienda la evaluación a los seis y a los 12 meses. El tratamiento con el mAb debe continuarse si la enfermedad está controlada o parcialmente controlada y el tratamiento es aceptado por el paciente. Cuando el médico o el paciente consideran que la enfermedad no está controlada el mAb debe suspenderse, se prescribirá un ciclo corto de GCS, se recomienda reevaluar al paciente según escenarios indicados en la figura 2.

En este sentido, un grupo de trabajo formado por redactores de GEMA y POLINA han identificado ocho posibles escenarios de tratamiento combinado en pacientes con AG y RSCcPN<sup>111</sup> recogidos en la figura 2.

#### *Otras comorbilidades y enfermedades relacionadas con el asma grave*

Algunas comorbilidades pueden contribuir a la falta de control del asma y su identificación y tratamiento pueden reducir los síntomas del paciente<sup>112</sup>. Dejando a un lado la patología de la vía aérea superior, las más importantes serían:

- Obesidad. La obesidad (índice de masa corporal  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup>) es común en pacientes con AG. Los asmáticos obesos tienen una carga de enfermedad mayor y en caso de presentar marcadores

- inflamatorios tipo 2, son subsidiarios de los mismos tratamientos biológicos, si bien hay que incidir en la pérdida de peso<sup>113</sup>.
- **Apnea obstructiva del sueño (AOS).** La AOS es común en los pacientes y comparte con el asma ciertos factores predisponentes<sup>114</sup>. Se sugiere la realización de poligrafía/polisomnografía en pacientes con síntomas y características clínicas sugestivas de AOS, particularmente cuando los síntomas nocturnos de asma son persistentes. El tratamiento con una presión positiva continua en las vías respiratorias (CPAP) mejora el control del asma<sup>115</sup>.
  - **Trastornos psiquiátricos.** Los pacientes con AG tienen más prevalencia de trastornos psiquiátricos, especialmente ansiedad y depresión, que la población general<sup>116</sup>, pero no está claro si son realmente factores de riesgo o consecuencia de tener un AG<sup>117</sup>.
  - **Tabaquismo.** Los asmáticos que fuman tienen un mayor riesgo de sufrir exacerbaciones, tienen una función pulmonar más deteriorada y responden mal a los GCI. Es evidente que se debe hacer todo lo posible para que el asmático deje de fumar.
  - **Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE).** La ERGE se observa comúnmente en pacientes con AG, pero sigue siendo controvertido si su tratamiento mejora el asma<sup>118</sup>.
  - **Bronquiectasias (BQ).** Los pacientes con BQ suelen tener como principal síntoma tos y la producción de esputo, que suele ser mayor de lo que se esperaría en el asma sin BQ. La TC de alta resolución del tórax ayudará a su diagnóstico. Las BQ en el AG se asocian con inflamación eosinofílica y degranulación de los Eos<sup>119</sup>.
  - **Obstrucción laríngea inducible (OLI) (movimiento paradójico de las cuerdas vocales).** Este síndrome implica el cierre involuntario de las cuerdas vocales, comúnmente durante la inspiración, y puede observarse tanto en hombres como en mujeres. Los síntomas incluyen dificultad para respirar episódica y grave, sibilancias y tos intratable, a menudo en respuesta a exposiciones irritantes (perfumes) o ejercicio. A menudo se confunde con AG, aunque algunos pacientes pueden tener ambas enfermedades. Su diagnóstico es complicado y se puede realizar mediante una laringoscopia/broncoscopia durante los síntomas o tras prueba de provocación bronquial<sup>120</sup>.
  - **Aspergilosis broncopulmonar alérgica (ABPA).** La sensibilización por hongos es muy prevalente en el AG<sup>121</sup>. La ABPA consiste en una reacción de hipersensibilidad causada por la colonización bronquial por *Aspergillus fumigatus* que afecta fundamentalmente a pacientes con asma y/o fibrosis quística<sup>122</sup> y típicamente se presenta con mal control del asma, impactación mucóide recurrente y atelectasia. La reacción inmunológica resultante puede conducir a BQ proximales. Se debe sospechar ABPA en pacientes con AGNC, sensibilización a *Aspergillus* y niveles elevados de IgE total (> 1.000 ng/mL). Los criterios diagnósticos más utilizados son los de la ISHAM 2013 (actualizados en 2016)<sup>123</sup> y más recientemente Asano et al. proponen unos criterios más sensibles y específicos aplicables para ABPA y otras micosis broncopulmonares alérgicas<sup>124</sup>.
  - **Deficiencia de alfa-1 antitripsina (DAAT).** La DAAT es uno de los trastornos autosómicos más comunes y poco reconocidos asociados con un mayor riesgo de desarrollar enfermedades hepáticas y pulmonares. Se ha observado una asociación entre la DAAT y el asma, especialmente con las formas graves de esta enfermedad<sup>125</sup>, si bien con una gran variabilidad en la prevalencia de asma en los pacientes con DAAT<sup>126</sup>. El mecanismo patogénico que subyace en la relación de estas dos entidades aún no se conoce bien. Se ha planteado la hipótesis de que el vínculo entre la DAAT y el asma podría estar representado por el desequilibrio elastasa/anti-elastasa y el efecto proinflamatorio que ocurre debido a la reducción de esta proteína<sup>127</sup>. Los pacientes con DAAT suelen presentar síntomas similares al asma en población general.

- Las alteraciones funcionales pueden ser comunes a ambos, como la HRB o la obstrucción fija al flujo aéreo. Aunque esta obstrucción fija o irreversible en pacientes con asma en la mayoría de los casos es secundaria a la remodelación, en algunos casos puede ser consecuencia de la DAAT. La DAAT podría provocar un desequilibrio entre factores proinflamatorios y antiinflamatorios que llevaría a que los sujetos con asma bronquial y DAAT desarrollaran un mal control de los síntomas y mayores tasas de exacerbaciones<sup>128</sup>.
- **Excesivo colapso dinámico de la vía aérea-traqueomalacia.** La traqueobroncomalacia (TBM) y el colapso dinámico excesivo de las vías aéreas (CDEVA) son anomalías de las vías respiratorias que comparten una característica común de estrechamiento espiratorio, pero son entidades fisiopatológicas distintas. La malacia o debilidad del cartílago que sostiene el árbol traqueobronquial puede ocurrir solo en la tráquea (traqueomalacia), solo en los bronquios (broncomalacia), o tanto en la tráquea como en los bronquios (TBM). Por otro lado, CDEVA se refiere a la excesiva curvatura anterior de la membrana posterior hacia la luz de las vías respiratorias con el cartílago intacto<sup>129</sup>. El diagnóstico clínico a menudo se ve retrasado por comorbilidades, entre las que se incluye el asma. La afectación de las vías respiratorias de pequeño tamaño en pacientes con asma produce una disminución de la presión en la vía aérea que, junto con el aumento de la presión pleural durante la espiración (acentuada en pacientes con obesidad mórbida), conduce a un aumento del gradiente de presión transmural. Durante la espiración las vías respiratorias grandes se colapsan, lo que resulta en CDEVA<sup>129</sup>. En la mayoría de los casos, el tratamiento inicial es médico y se centra en el tratamiento de afecciones comórbidas subyacentes, como el asma<sup>130</sup>.
  - **Inmunodeficiencias.** La deficiencia de anticuerpos es una de las condiciones de inmunodeficiencia más comunes. Las presentaciones habituales de deficiencia de anticuerpos incluyen hipogammaglobulinemia, inmunodeficiencia común variable (IDVC) y la deficiencia de anticuerpos específica<sup>131</sup>. En estudios que han evaluado las comorbilidades respiratorias en pacientes con IDVC, se encontró que la prevalencia de asma era de hasta el 18%. Se ha detectado una mayor prevalencia de HRB y asma en pacientes con IDVC en comparación con la población general. La mayoría de los pacientes presentan un perfil no atópico y no eosinofílico<sup>132</sup>.
  - Hay que tener en cuenta que los pacientes con asma son más susceptibles a infecciones respiratorias virales y microbianas prolongadas, debido a la alteración de la inmunidad innata y adaptativa, lo que podría retrasar la detección de cualquier inmunodeficiencia humoral<sup>133</sup>. La IDVC podría ser una patología oculta en pacientes con AGNC.

De esta manera, según el panel de expertos las recomendaciones sobre este tema son:

**El fenotipado del AGNC debe incluir siempre la evaluación de la vía respiratoria superior.**

**La evaluación inicial en todo paciente con AG debe incluir la presencia de afectación de vía aérea superior, especialmente RSC (con o sin pólipos nasales [PN]) y de EREA.**

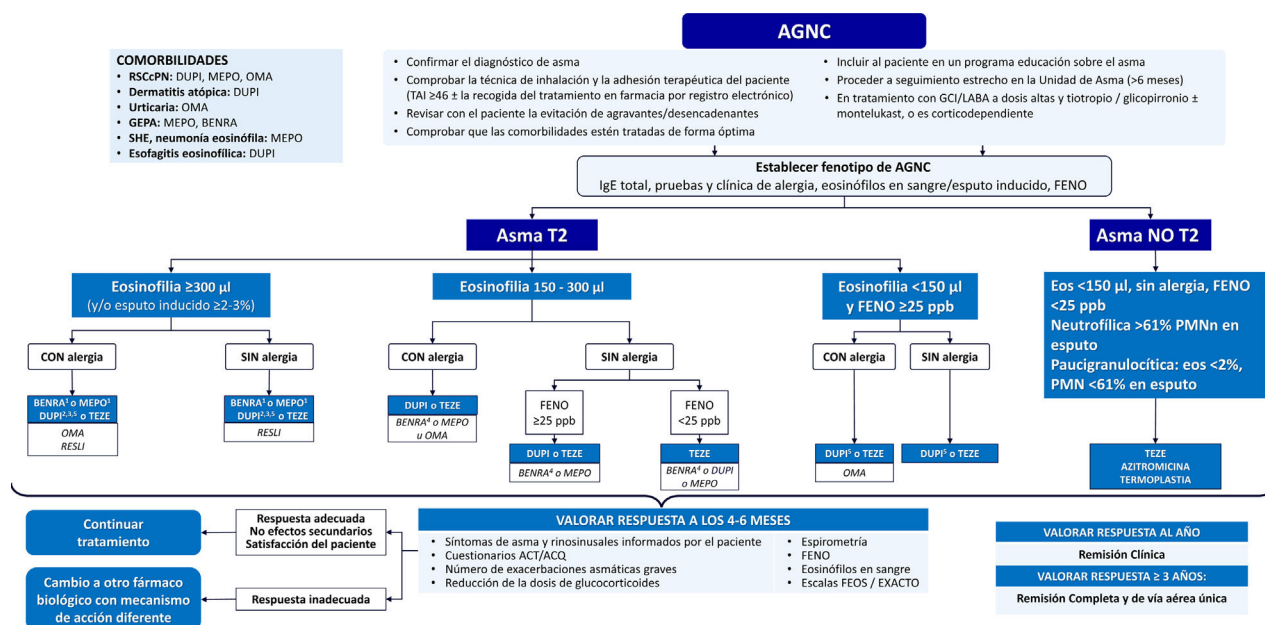
**El diagnóstico de RSCcPN debe realizarse mediante la valoración de los síntomas nasales (incluyendo la pérdida de olfato) y la endoscopia nasal.**

**La coexistencia de RSCcPN, alergia o EREA permite la identificación del endotipo T2.**

**El tratamiento integral de la vía respiratoria en el AG con RSCcPN requiere unos criterios comunes de evaluación por todos los profesionales (neumólogos, ORL, alergólogos).**

**Se recomienda descartar el déficit de alfa-1 antitripsina en todo paciente con AGNC, sobre todo si presenta obstrucción al flujo aéreo y/o exacerbaciones.**





**Figura 3.** Algoritmo terapéutico del AGNC.

ACT: Asthma Control Test; ACQ: Asthma Control Questionnaire; AGNC: asma grave no controlada; BENRA: benralizumab; DUPI: dupilumab; Eos: eosinófilos; FENO: fracción exhalada de óxido nítrico; FVC: capacidad vital forzada; GCI: glucocorticoides inhalados; GEPa: granulomatosis eosinófila con poliangeítis; Ig: inmunoglobulina; LABA: agonistas  $\beta_2$  adrenérgicos de larga duración; MEPO: mepolizumab; OMA: omalizumab; PMNn: neutrófilos polimorfonucleares; RESLI: reslizumab; RSCcPN: rinosinusitis crónica con poliposis nasal; SHE: síndrome hipereosinófilico; TAI: test de adhesión a inhaladores; TEZE: tezepelumab.

(1) Si eosinofilia > 500 Eos/ $\mu\text{L}$ , considerar benralizumab y mepolizumab como primeras opciones; (2) si eosinofilia 300-500 Eos/ $\mu\text{L}$  y FENO  $\geq 50$  ppb, considerar dupilumab como primera opción; (3) si eosinofilia > 1.000 Eos/ $\mu\text{L}$ , considerar una opción distinta a dupilumab; (4) benralizumab si eosinofilia  $\geq 150$  Eos/ $\mu\text{L}$  con al menos uno de los siguientes: uso de corticosteroides orales de mantenimiento, RSCcPN  $\geq 3$  exacerbaciones en el año anterior, FVC < 65% previsto; (5) dupilumab si FENO  $\geq 50$  ppb. Cuando los fármacos biológicos están a igual nivel se ordenan alfabéticamente y no es indicativo de orden de elección.

**Se recomienda descartar TBM o colapso excesivo dinámico de las vías respiratorias en pacientes con AGNC con síntomas persistentes a pesar de recibir un tratamiento acorde a su nivel de gravedad si no hay otra causa que lo justifique.**

**Se recomienda descartar una inmunodeficiencia en los pacientes con AGNC que presenten exacerbaciones frecuentes de perfil infeccioso.**

## Tratamiento del asma grave

### Introducción

El objetivo principal del tratamiento del asma es lograr y mantener el control de la enfermedad lo antes posible, además de prevenir las exacerbaciones y la obstrucción crónica al flujo aéreo y reducir al máximo su mortalidad y los efectos secundarios de la medicación<sup>1</sup>. Tras la introducción de los fármacos biológicos para el tratamiento del AGNC, se han elaborado las escalas de respuesta (EXACTO, FEOS)<sup>65,71</sup> referidas anteriormente, que pueden ser útiles para determinar la evolución del paciente y ayudar a tomar la decisión de mantener o no el tratamiento. Además, recientemente se ha ampliado el paradigma de respuesta al tratamiento con el concepto de remisión (clínica o completa)<sup>44</sup>. Actualmente se cree que la remisión clínica o completa puede ser un objetivo alcanzable del tratamiento<sup>134</sup>.

Algunos estudios en vida real sugieren la necesidad de no demorar el tratamiento con biológicos en pacientes con AG antes de que se produzca un deterioro significativo e irreversible de la función pulmonar (no siempre como consecuencia de exacerbaciones repetidas) y antes de iniciar el tratamiento a largo plazo con corticosteroides orales<sup>135-141</sup>.

En la **figura 3** se muestra el algoritmo terapéutico del AG y en la **figura 4** el algoritmo en tratamiento crónico con GCO.

### Tratamiento farmacológico de base

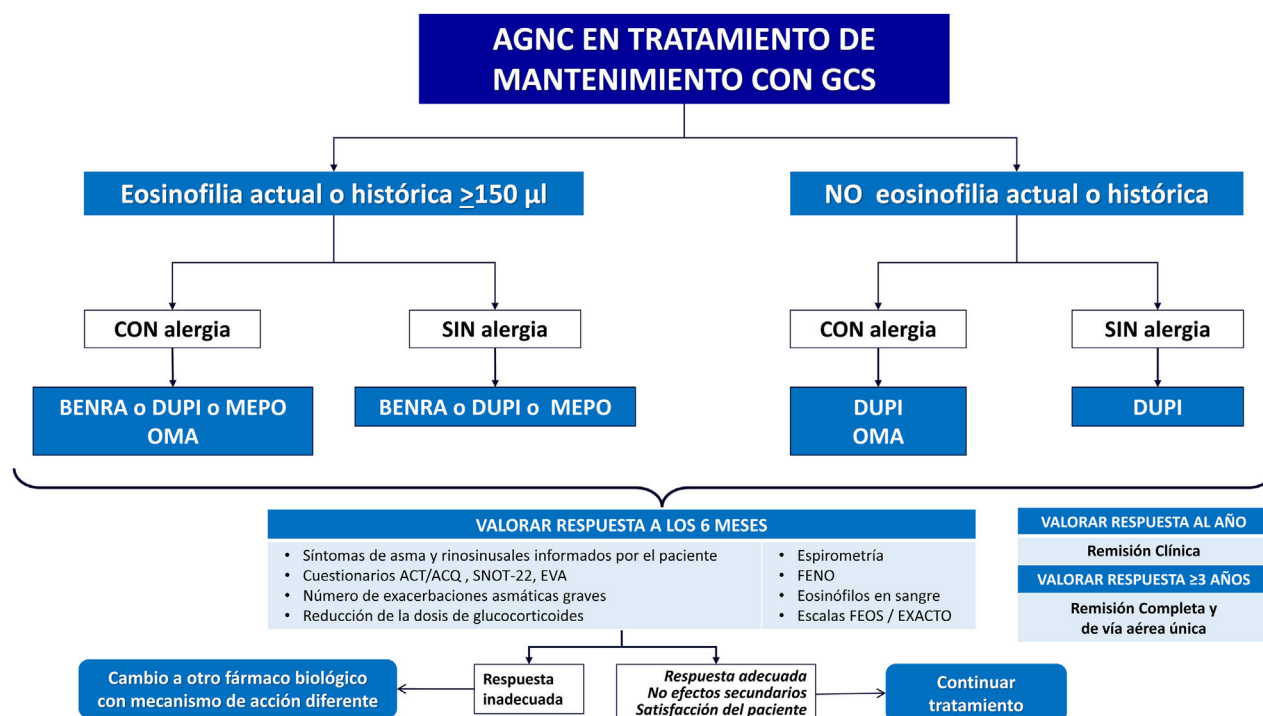
De acuerdo con los criterios de AG, estos pacientes estarán recibiendo un tratamiento de mantenimiento con una combinación de GCI/LABA a dosis elevadas, correspondiente al escalón 5 del tratamiento del asma según la GINA o 5-6 según la GEMA<sup>1,2</sup>. Si existe control insuficiente de la enfermedad, se añadirá por lo menos uno de los siguientes fármacos: LAMA<sup>1,2,142-144</sup>, antileucotrieno<sup>145</sup> o azitromicina<sup>146,147</sup>. En caso de AGNC se estudiará el fenotipo del paciente para establecer la indicación de mAbs. La elección del tratamiento debe tener en cuenta las opciones terapéuticas más efectivas, la seguridad, el coste de las distintas alternativas y la satisfacción del paciente con el nivel de control alcanzado<sup>2</sup>.

Las recomendaciones formuladas en relación con estos tratamientos son: **en el asma persistente grave se recomienda como tratamiento de elección un GCI a dosis altas en combinación con un LABA, correspondiente al escalón 5 de la GINA o escalón terapéutico 5-6 de la GEMA.**

**El tratamiento general del AGNC incluye la prescripción de los fármacos recomendados en los escalones 5 y 6 (combinación de GCI/LABA a dosis elevadas y LAMA); valorar asociar de forma individualizada otras opciones terapéuticas (antileucotrienos o azitromicina).**

**En un paciente con AGNC en tratamiento con GCI a dosis media + LABA, añadir un LAMA es la primera opción en determinados casos, antes de escalar a dosis altas de GCI + LABA.**

En todos los casos es necesario un correcto programa de educación de asma, tratamiento de las comorbilidades / agravantes y prevención / tratamiento de los efectos secundarios de los GCO (actualmente último recurso terapéutico según la GEMA y la GINA)<sup>1,2</sup>. En los últimos años diversos estudios han demostrado la eficacia de la triple terapia en un único inhalador, incluyendo diferentes combinaciones de fármacos<sup>148,149</sup>.



**Figura 4.** Algoritmo terapéutico del AGNC en tratamiento crónico con GCO.

ACT: Asthma Control Test; ACQ: Asthma Control Questionnaire; AGNC: asma grave no controlada; BENRA: benralizumab; DUPI: dupilumab; EVA: escala visual analógica; FENO: fracción exhalada de óxido nítrico; GCS: glucocorticoides sistémicos; MEPO: mepolizumab; OMA: omalizumab; SNOT-22: cuestionario de síntomas nasales. Cuando los fármacos biológicos están a igual nivel se ordenan alfabéticamente y no es indicativo de orden de elección.

Definiciones:

AGNC: asma que precisa tratamiento con GCI dosis altas +LABA y LAMA y presenta  $\geq 1$  de los siguientes criterios:

- ACT  $< 20$  o ACQ  $> 1,5$
- $\geq 2$  ciclos de glucocorticoides orales (GCO) de  $\geq 3$  días de duración en el año previo
- $\geq 1$  ingreso hospitalario por agudización asmática en el año previo
- FEV<sub>1</sub>  $\leq 80\%$  de esperado

Inflamación refractaria de T2:  $\geq 1$  de los siguientes criterios mientras el paciente usa GCO diarios:

- $\geq 150$  Eos por microlitro en sangre
- FE<sub>NO</sub>  $\geq 25$  ppb (American Thoracic Society Committee)
- $\geq 2\%$  de Eos en esputo
- El asma está clínicamente provocada por alérgenos

Los GCO a menudo suprimen los biomarcadores de la inflamación de Tipo 2 (Eos en sangre, Eos en esputo y FE<sub>NO</sub>). Por lo tanto, si es posible, estas pruebas se deben realizar antes de comenzar un curso corto o tratamiento de mantenimiento con GCO, o cuando el paciente esté con la dosis más baja posible de GCO.

Umbral de eosinofilia en sangre: al menos una determinación de más de 300 Eos/ $\mu$ L en el último año. En pacientes tratados con corticoides sistémicos de forma crónica o recientemente pueden aparecer cifras bajas de Eos. En este caso puede ser de utilidad revisar valores históricos.

Umbral de FE<sub>NO</sub>. El punto de corte se establece en 25 ppb. No obstante, se debe considerar que la medida de FENO puede verse alterada por la toma reciente de corticoides sistémicos y la dosis total de corticoides inhalados, por la edad y tabaquismo (niveles más bajos en fumadores). Si aparecen niveles altos de FE<sub>NO</sub>, verificar que el paciente se autoadministra correctamente la medicación inhalada (adhesión terapéutica y técnica inhalatoria).

Respuesta a fármaco biológico (escalas multidimensionales EXACTO y FEOS)

#### Elección entre mAbs

El orden en que aparecen los biológicos en el esquema, cuando coinciden en una indicación, obedece solo al tiempo que llevan comercializados.

En la elección deben considerarse: el recuento de Eos en sangre, la función pulmonar, el uso de corticoides orales de mantenimiento, la presencia de comorbilidades: poliposis nasal/EREA, urticaria crónica, dermatitis atópica y enfermedades asociadas a asma (granulomatosis eosinofílica con poliangiitis [GPA], neumonía eosinofílica, ABPA, esofagitis eosinofílica).

• Benralizumab (mayor eficacia  $> 300$  Eos/ $\mu$ L): pacientes con mala función pulmonar, poliposis, corticoides orales de mantenimiento y dificultad para acceder a unidad de asma.

• Reslizumab (mayor eficacia  $> 400$  Eos/ $\mu$ L): mejora la función pulmonar. No hay ensayos clínicos que demuestren que sea eficaz para reducir la dosis de GCO. Administración intravenosa.

• Mepolizumab (su indicación es a partir de 150 Eos/ $\mu$ L, pero mayor eficacia  $> 500$  Eos/ $\mu$ L): indicado en pacientes con  $> 150$  Eos/ $\mu$ L si existen valores históricos de  $> 300$  Eos/ $\mu$ L. Se ha demostrado que permite reducción o retirada de GCO.

• Dupilumab (mayor eficacia  $> 300$  Eos/ $\mu$ L y FE<sub>NO</sub>  $> 50$  ppb): mejora la función pulmonar, la poliposis nasal y la dermatitis atópica grave. Se ha demostrado que permite reducción o retirada de GCO y aumenta los valores de Eos. La administración es quincenal. Según IPT, posible indicación en todos los pacientes corticodependientes.

• Tezepelumab según IPT está indicado en el asma grave no controlada, independientemente del valor de biomarcadores.

Para elegir entre fármacos con potencial eficacia en un determinado paciente, se deben considerar criterios de comodidad posológica (preferible mensual/bimensual en lugar de quincenal), vía de administración (preferible subcutáneo a intravenoso) y costes.

La termoplastia está indicada en pacientes sin enfisema/bronquiectasias/atelectasias ni comorbilidades importantes. Sin tratamiento con anticoagulantes o inmunosupresores y que no presenten infecciones recurrentes. La FEV<sub>1</sub> debe ser mayor de 40% y no debe haber contraindicación para BFC con sedación.

#### Tratamiento de las comorbilidades

En el caso de haberse confirmado la existencia de una comorbilidad o agravante, se iniciarán las oportunas medidas terapéuticas. Entre las comorbilidades y factores agravantes más frecuentes

se debe tener presentes la obstrucción laríngea inducible; factores psicológicos como ansiedad y depresión; el consumo de fármacos como AINE, betabloqueadores no selectivos o inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (IECA);

fibromialgia; hipertiroidismo; menstruación/menopausia; obesidad; reflujo gastroesofágico; RA y RNA, RSC con o sin PN; síndrome de hiperventilación; AOS; tabaquismo; BQ, ABPA, traqueomalacia y otras traqueopatías, enfermedades cardiovasculares y metabólicas<sup>1,150–160</sup>.

#### *Manejo de los glucocorticoides sistémicos. Evaluación indicaciones, efectos secundarios y pauta de reducción*

Durante mucho tiempo los pacientes con AGNC a pesar de tratamiento con GCI, LABA y un tercer fármaco, han sido tratados con GCS (orales o intramusculares). La guía GEMA recomienda el uso de GCS exclusivamente como última opción terapéutica en aquellos pacientes que ya están en un escalón 6 de tratamiento y en los que todas las otras medidas terapéuticas han resultado ineficaces para controlar el asma o para reducir el número de exacerbaciones<sup>1</sup>. Los pacientes respondedores a GCS suelen tener inflamación T2, mientras que el asma no T2 suele tener pobre respuesta, incluso a dosis altas<sup>161,162</sup>. También hay que tener en cuenta que algunos pacientes, especialmente obesos y/o fumadores, pueden presentar «insensibilidad a los glucocorticoides»<sup>163</sup>. Un estudio mostró que la inyección intramuscular de triamcinolona mejora el control, reduce la cantidad de Eos en el esputo, aumenta el FEV<sub>1</sub> y previene las exacerbaciones en algunos de estos pacientes<sup>164</sup>. Dada la ausencia de más evidencia, habría que limitar su uso a casos excepcionales.

Es importante evaluar la respuesta a los GCS ya que varía considerablemente entre pacientes<sup>165</sup>. En este sentido, un panel de expertos internacionales consensuó que, si la indicación es reducir el número de exacerbaciones, la respuesta deberá evaluarse en un periodo no inferior a seis meses y, si la indicación ha sido la mejoría de síntomas, la respuesta puede evaluarse entre uno a tres meses una vez iniciado el tratamiento<sup>166</sup>.

Actualmente existe una gran variabilidad en la dosis y duración del tratamiento y una revisión sistemática publicada por Cochrane (18 ensayos clínicos; n = 2438 pacientes), concluyó que la evidencia sobre el mejor esquema de tratamiento con GCS es aún débil<sup>167</sup>. Los problemas asociados con el tratamiento con GCS a largo plazo están bien establecidos e incluyen alteraciones cardiovasculares y metabólicas (obesidad, hipertensión arterial, hipercolesterolemia y diabetes), osteomusculares (osteoporosis, fracturas, sarcopenia), alteraciones psiquiátricas y síndrome de Cushing, además de restricción del crecimiento lineal en los niños. Sin embargo, los datos sobre los EA del uso de GCS en AG son limitados, en su mayoría extraídos de estudios retrospectivos que no están específicamente diseñados para los EA a largo plazo. Muchos EA importantes se asocian también con el uso de GCS a corto plazo en las exacerbaciones del asma (insomnio, náuseas, distensión abdominal, dispepsia, malestar general, vértigo, cefalea y, especialmente en niños, cambios conductuales)<sup>168,169</sup>. Independientemente del uso de GCS de forma fija o en ciclos, la mayoría de los autores coinciden en que la dosis de GCS acumulada anual no debería de sobrepasar los 0,5–1 g<sup>170</sup>. Price et al.<sup>171</sup> observaron que la diabetes asociada con el uso de GCS se presentaba con dosis acumuladas de 0,5–1 g y que la mayoría de los demás EA se daban con dosis de 1–2,5 g/año. Bourdin et al.<sup>172</sup> indican que una dosis acumulada anual > 1 g debe considerarse inaceptable e indican la necesidad de derivación de estos pacientes a unidades especializadas en AG.

Se debe plantear la retirada de GCS cuando se constata que el tratamiento no es efectivo. Aunque, por ejemplo, la GINA recomienda dosis de mantenimiento no superiores a 7,5 mg/día<sup>2</sup> y por tanto el proceso de retirada debería ser simple, la realidad es que, en general, se usan dosis muy superiores, que de media pueden llegar a los 22 mg/día<sup>173</sup>. En los pacientes tratados durante un tiempo prolongado con dosis fijas altas de GCS se debe ser especialmente cauto al intentar su retirada con el fin de evitar la aparición de

una insuficiencia suprarrenal (IA) no conocida<sup>171,174</sup> que requiera tratamiento sustitutivo<sup>175</sup>. En el ritmo y velocidad de la reducción/retirada de los GCS deben tenerse en cuenta múltiples factores (duración del tratamiento con GCS, presentación de EA o riesgo de presentarlos y el tipo de EA)<sup>166,170</sup>. El riesgo de IA es mayor con dosis > 5 mg/día de prednisona (o equivalente) durante > 4 semanas y la recuperación es impredecible, pero generalmente tarda varios meses, lo que requiere un régimen lento de suspensión de GCS. En los pacientes que hayan recibido una dosis acumulada de GCS > 2 g en el último año, debe realizarse un estudio de cortisol plasmático basal a las 8 de la mañana cuando se quiera reducir la dosis de GCS < 5 mg/día<sup>170</sup>.

Recientemente se ha propuesto una pauta de retirada en pacientes que han sido tratados con benralizumab basada en las dosis de base de GCS que tomaban y los niveles de cortisol plasmático obtenidos al llegar a dosis de 5 mg/día (valores de cortisol menores de 5 µg/dL o 100 mmol/L indica una IA)<sup>176</sup>.

- Dosis diaria de GCS > 20 mg/día, se debe reducir la dosis en 5 mg/día de forma semanal hasta llegar a la dosis diaria de 20 mg.
- Dosis diaria de GCS > 10 mg/día hasta los 20 mg/día, se debe reducir la dosis en 5 mg/día de forma quincenal hasta llegar a la dosis diaria de 10 mg.
- Dosis diaria de GCS > 7,5 mg/día hasta los 10 mg/día, se debe reducir la dosis en 2,5 mg/día de forma quincenal hasta llegar a la dosis diaria de 7,5 mg.
- Dosis diaria de GCS > 5 mg/día hasta los 7,5 mg/día se debe reducir la dosis en 2,5 mg/día de forma mensual hasta llegar a la dosis diaria de 5 mg.

Los pacientes tratados con GCS también deben evaluarse periódicamente en base a la prevención de posibles EA. Durante el primer año de su administración y probablemente de forma evolutiva, cada tres a seis meses debería monitorizarse la presión arterial, el sobrepeso, y la glucemia. También debería monitorizarse la posible afectación del sistema óseo, ocular y digestivo<sup>175,177</sup>.

En España el 4,4% de los pacientes que usan GCS lo hacen por padecer asma<sup>178</sup>.

En este sentido, un panel de expertos internacionales consensuó las recomendaciones para su uso, teniendo como objetivo que este porcentaje no aumente o incluso disminuya, serían:

**El tratamiento con GCO debe reservarse para pacientes con AGNC en los que todos los demás tratamientos, incluidos los mAbs, fármacos biológicos, hayan fracasado, como último escalón terapéutico, a la dosis más baja eficaz y durante el mínimo tiempo posible.**

**En los pacientes que se opte por tratamiento con GCS de mantenimiento y también en aquellos en los que se prescriben ciclos de forma frecuente, las dosis acumuladas anuales deben ser especialmente monitorizadas, intentando no superar la dosis de 1 g/año.**

**La retirada de GCS debe ser gradual e intentando prevenir la aparición de IA.**

**Los ciclos frecuentes de GCO se asocian a riesgo de efectos secundarios.**

**Si bien no existe evidencia robusta para recomendar el uso de triamcinolona en el tratamiento del AGNC, se podría considerar su empleo en pacientes corticodependientes bien seleccionados.**

**Es aconsejable determinar el cortisol plasmático en pacientes en tratamiento con GCS con dosis acumulada ≥ 1 g/año.**

**Es aconsejable determinar el cortisol plasmático en pacientes en tratamiento con GCS de mantenimiento en cualquier dosis durante > 6 meses al año.**

## Otros tratamientos para el asma grave

### Macrólidos

En un alto porcentaje de pacientes con asma no se consigue el control de la enfermedad a pesar de usar dosis altas de GCI asociados a un LABA y/o a un tercer controlador. En estos casos, diversas GPC proponen el uso de macrólidos, en especial la azitromicina, aprovechando el efecto inmunomodulador de estos<sup>1-3</sup>.

Un estudio inicial usando dosis de 250 mg de azitromicina tres días a la semana (Estudio AZISAST) evidenció que se mejoraba la calidad de vida pero que no se reducían el número de exacerbaciones<sup>179</sup>. Sin embargo, Gibson et al. (Estudio AMAZES)<sup>180</sup> observaron que usando 500 mg, también tres días a la semana durante al menos 48 semanas, se conseguía mejorar la tos, el FEV<sub>1</sub> y reducir de forma significativa el número de exacerbaciones. En este sentido, un metaanálisis reciente ha evidenciado que efectivamente la administración de azitromicina puede ser útil en estos pacientes al disminuir no solo el número de exacerbaciones, sino también el uso de GCS tanto en pacientes con respuesta T2 como no T2<sup>181,182</sup>. Los autores argumentan además que, al ser un fármaco económico, la relación coste/beneficio es favorable y que, en general, fue bien tolerado en todos los estudios<sup>182</sup>. El control de la disregulación del TNF que se observa en pacientes con asma especialmente neutrofílica, parece que podría ser el mecanismo por el cual la azitromicina es útil en estos pacientes<sup>183</sup>. Además, se ha propuesto que la azitromicina puede tener una importante acción beneficiosa al evitar la remodelación bronquial aumentando tanto el diámetro como el área de la luz bronquial, aunque no se ha podido evidenciar que disminuya el grosor de la pared bronquial<sup>184</sup>. Se puede intentar tratamiento con azitromicina en pacientes mal controlados con triple terapia, especialmente si no reúnen criterios para un tratamiento biológico y cuando el objetivo terapéutico principal sea la reducción de las exacerbaciones.

### Termoplastia

La termoplastia bronquial es un tratamiento endoscópico aprobado para el tratamiento del AGNC desde 2010 para pacientes mayores de 18 años tratados con GCI a dosis altas y LABA. Consiste en la aplicación de calor a la mucosa de la pared bronquial mediante radiofrecuencia para reducir la masa de músculo liso bronquial con el fin de conseguir una reducción de la HRB, una disminución de las exacerbaciones y mejorar la calidad de vida de los pacientes con asma<sup>185</sup>.

Desde el punto de vista clínico se han desarrollado cuatro ensayos clínicos, tan solo uno controlado con placebo, que han puesto de manifiesto que la termoplastia consigue un mejor control del asma, reducir las exacerbaciones y mejorar la calidad de vida<sup>186-189</sup>. El efecto sobre el FEV<sub>1</sub> es dudoso, ya que tan solo uno de estos estudios demostró una mejoría de este<sup>187</sup>. Los cuatro estudios demostraron que se trata de un procedimiento seguro y a los cinco años de seguimiento no se ha observado incremento en las hospitalizaciones por eventos respiratorios ni tampoco deterioro de la función pulmonar<sup>186-189</sup>. Además, el estudio de Chupp et al.<sup>189</sup> demuestra una disminución del uso de GCS a los cinco años del procedimiento. Diversos estudios farmacoeconómicos han evidenciado que se trata de un procedimiento eficiente para el tratamiento de estos pacientes<sup>190,191</sup>.

El estudio TASMA, un ensayo clínico destinado básicamente a comprobar los efectos de la termoplastia en el músculo liso bronquial, ha puesto de manifiesto que la termoplastia reduce la masa de músculo liso cuando se compara de forma aleatorizada a pacientes en los que se aplica o no este tratamiento. Sin embargo, si bien se constataron efectos clínicos beneficiosos en los pacientes tratados, estos beneficios se relacionaron con los niveles de IgE y el número de Eos, pero no con la masa de músculo liso bronquial<sup>192</sup>.

Actualmente, tanto la GEMA<sup>1</sup> como la GINA<sup>2</sup> contemplan la termoplastia como opción terapéutica en el último escalón de tratamiento cuando no se consigue el control del asma con otros tratamientos. Probablemente para que esta terapia sea exitosa se debe seleccionar adecuadamente a los pacientes, en lo que, según el acrónimo inglés, se ha denominado las tres «I»: *Identification, Implementation e Intense follow-up*<sup>193</sup>.

De esta manera, según el panel de expertos las recomendaciones sobre este tema son:

**La termoplastia podría ser recomendable en pacientes con fenotipos de AGNC no subsidiarios de tratamiento con mAbs, o en los que estos hayan fracasado, en UA con experiencia y pacientes sin contraindicación para la técnica.**

## Anticuerpos monoclonales disponibles actualmente

### Omalizumab

Es un mAb aprobado para pacientes con  $\geq 6$  años con asma alérgica persistente de moderada a grave, con sensibilización a un alérgeno perenne, con valores de IgE en sangre  $> 30$  UI/mL y no controlados con GCI a dosis altas + LABA<sup>194</sup>. Evita la unión de la IgE a los receptores de alta y baja afinidad<sup>195</sup>. Se administra por vía subcutánea (s.c.) y la dosis (máxima de 1.200 mg/mes) se ajusta por peso y concentración de IgE en sangre periférica. Tanto la evidencia clínica<sup>196-199</sup> como los estudios en vida real<sup>194,200-206</sup> avalan sus resultados. Mejora las exacerbaciones, la calidad de vida, el consumo de GCO y del FEV<sub>1</sub>. En un análisis *post hoc* se agruparon los datos de adolescentes de 12 a 17 años de ocho ensayos aleatorios de omalizumab<sup>196,198,207-212</sup>. En global se observó una mejoría estadísticamente significativa en el FEV<sub>1</sub> de 120,9 mL (3,0%) y de 101,5 mL en la capacidad vital forzada<sup>208</sup>. Un estudio reciente (estudio CHOC) aleatorizado abierto realizado en asmáticos corticodependientes ha demostrado la reducción de uso de GCS por un lado y por otro la reversibilidad del remodelado bronquial<sup>213</sup>.

Diversos estudios indican la utilidad de este fármaco en pacientes con niveles altos de Eos en sangre periférica<sup>214,215</sup>. Han seguido publicándose estudios en vida real avalando la seguridad del fármaco y su efectividad para conseguir un mejor control de pacientes asmáticos e insinuando su utilidad en pacientes con solapamiento asma-EPOC, aunque no eran ensayos controlados con placebo<sup>216,217</sup>.

Una evaluación de estudios en vida real de duración comprendida entre 48 semanas y nueve años ha demostrado que omalizumab mejora la calidad de vida de pacientes con asma no controlada moderada/grave y que esta mejoría se mantiene en el tiempo<sup>218</sup>. Así mismo, estudios en vida real recientes indican que este fármaco puede hacer alcanzar una respuesta completa en pacientes con AG alérgica<sup>219</sup> e incluso en pacientes sin base atópica<sup>220</sup>. Esto se corresponde con los beneficios histológicos observados en el estudio CHOC, estudio publicado que muestra la capacidad de revertir el remodelado con un fármaco biológico<sup>213</sup>.

El registro EXPECT recogió información de 250 mujeres embarazadas (64,9% con AG y 35,1% con asma moderada) que habían recibido al menos una dosis de omalizumab durante el embarazo o en las ocho semanas previas a la concepción, y se compararon con datos de una cohorte de 1153 mujeres de Quebec (Canadá) (21,2% AG y 78,8% con asma moderada) sin tratamiento biológico. No hubo evidencia de un mayor riesgo de anomalías congénitas entre las mujeres embarazadas expuestas a omalizumab por lo que su uso durante el embarazo no está asociado con un mayor riesgo<sup>221</sup>. Por último, la indicación en RSCcPN de omalizumab ha sido aprobada por la *Food and Drugs Administration* (FDA) desde diciembre de 2020, tras los resultados de los ensayos realizados en esta patología<sup>222</sup>.



### Mepolizumab

Es un mAb bloqueador de la IL-5 circulante (anti-IL-5) aprobado para pacientes de > 6 años con asma eosinofílica no controlada con Eos de > 500 o < 500 (con valores históricos > 300) con dos exacerbaciones graves o una hospitalización en el año previo. Ha demostrado disminución del número de exacerbaciones<sup>223,224</sup>, siendo más eficaz en pacientes con más de 500 Eos/ $\mu$ L, aunque también se ha observado eficacia en pacientes con  $\geq 300$  Eos/ $\mu$ L en sangre en el último año o con  $\geq 150$  Eos/ $\mu$ L en el momento del tratamiento, pero con controles históricos de eosinofilia > 300/ $\mu$ L. La fase clínica se inició con el estudio DREAM<sup>225</sup>, seguida del SIRIUS<sup>226</sup> y el MENSA<sup>227</sup>, que evidenciaron que el fármaco disminuye las exacerbaciones y el consumo de GCO y mejoró la calidad de vida con mejoría discreta del FEV<sub>1</sub>.

Recientemente se han publicado estudios en vida real que confirman los datos de eficacia de los estudios pivotaes, así como seguridad y continuidad del tratamiento en un alto porcentaje de pacientes<sup>228</sup> como REDES<sup>229</sup> y REALITI-A<sup>230</sup>.

El estudio abierto COSMOS<sup>231</sup> que incluyó pacientes de los estudios MENSA y SIRIUS, demostró la seguridad del fármaco y, posteriormente, el estudio COLUMBA reafirmó esta seguridad y eficacia a cuatro años<sup>232</sup>. Se administra por vía s.c. y a dosis fija. En trabajos recientes se ha demostrado la efectividad de este fármaco tras un cambio de tratamiento en pacientes con AG sin respuesta completa a omalizumab<sup>233</sup>. Un subanálisis reciente del estudio REDES ha demostrado que el tratamiento con mepolizumab permite la remisión de la enfermedad en un 37% de los pacientes si se utilizan los criterios de ausencia de consumo de corticoides orales, ausencia de exacerbaciones y control del asma, valorado mediante el ACT y del 30% si se añade un cuarto criterio (FEV<sub>1</sub>  $\geq 80\%$ )<sup>234</sup>. Finalmente, la disminución del uso de GCS parece disminuir a la mitad los pacientes candidatos a tratamiento antirresortivo del hueso<sup>235</sup>.

Recientemente se han autorizado en España otras indicaciones que se comentarán a continuación.

- Granulomatosis eosinofílica con poliangéitis (GEPA). El estudio de Wechsler et al.<sup>236</sup> fue un ensayo fase III, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, realizado en pacientes con GEPA recidivante o refractaria en tratamiento estable con glucocorticoides (prednisona o prednisona). El objetivo fue evaluar la eficacia de mepolizumab como tratamiento complementario. Los participantes recibieron una dosis de 300 mg de mepolizumab o placebo, administrado por vía s.c. cada cuatro semanas, junto con su tratamiento de base. El tratamiento con mepolizumab aumentó significativamente las semanas de remisión y la proporción de pacientes en remisión sostenida, tanto en la semana 36 como en la 48. Además, redujo la tasa anualizada de recaídas y permitió reducir de forma significativa el consumo de GCO. El perfil de seguridad de mepolizumab fue similar al observado en estudios previos. En base a estos datos tanto la FDA como la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) han aprobado el uso de la dosis de 300 mg s.c. cada cuatro semanas como tratamiento adicional en pacientes a partir de los seis años con enfermedad recurrente-remite o refractaria<sup>237</sup>.
- RSCcPN. La RSCcPN es una comorbilidad frecuente en el AG. En el estudio SYNAPSE<sup>109</sup>, de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico realizado en adultos con pólipos nasales graves y al menos una cirugía endoscópica previa se observó mejoría de los síntomas y calidad de vida, disminución del tamaño de los pólipos nasales, así como reducción de la necesidad de GCO y de cirugía endoscópica. En este momento estaría indicado en pacientes en los cuales los GCS y la cirugía no proporcionan un adecuado control de la enfermedad. Estos estudios han posibilitado su financiación. Añadido al tratamiento habitual con corticoides intranasales (y lavados con

suelo salino como medida coadyuvante), podría considerarse una opción de tratamiento en pacientes con RSCcPN grave refractaria que no consiguen un buen control de la enfermedad a pesar de haber recibido ciclos de corticoides orales y al menos dos cirugías para la PN.

- Síndrome hipereosinofílico (SHE). Un estudio pivotal<sup>238</sup> de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de 32 semanas de duración con una dosis de mepolizumab s.c. 300 mg cada cuatro semanas realizado en pacientes adolescentes y adultos con SHE grave (definido como aquel que había presentado un mínimo de dos brotes en los últimos 12 meses y un recuento de Eos en sangre de >1.000 cél/ $\mu$ L) observó una reducción del porcentaje de pacientes con exacerbaciones (empeoramiento de síntomas o incremento en el recuento de Eos, que requieren escalado de otros tratamientos) y disminución de las exacerbaciones anuales. El estudio de extensión abierto confirmó los resultados del estudio aleatorizado<sup>239</sup>.

### Reslizumab

Es un mAb bloqueador de la IL-5 circulante. Se une a la misma región por la que la IL-5 se une a su receptor. Los estudios han demostrado que es eficaz en pacientes con AG de fenotipo eosinofílico con  $\geq 400$  Eos/ $\mu$ L. En un estudio aleatorizado controlado con placebo, que incluyó a 53 pacientes tratados con reslizumab, Castro et al.<sup>240</sup> observaron que la disminución de Eos en sangre periférica se acompañaba de una mejoría del FEV<sub>1</sub> y de la calidad de vida (ACQ-5), especialmente en el grupo de pacientes con PN. El desarrollo de la fase clínica incluyó varios estudios<sup>240-242</sup>, que han demostrado disminución de las exacerbaciones, mejoría en la calidad de vida y una mayor mejoría en el FEV<sub>1</sub> que otros mAbs, si bien debe tenerse en cuenta en la valoración de este último parámetro que las poblaciones de estudio en los diferentes trabajos no fueron exactamente superponibles. Un estudio abierto de dos años de seguimiento ha evidenciado la seguridad del fármaco<sup>243</sup>.

En un análisis *post hoc* de un estudio que incluyó a 480 pacientes con asma eosinofílica (> 400 Eos/ $\mu$ L) no controlada de moderada a grave que fueron tratados con reslizumab (3 mg/kg cada cuatro semanas) durante 52 semanas, se evaluó la respuesta según la atopía (IgE específica basal positiva o no)<sup>244</sup>. Tanto en los pacientes atópicos como en los no atópicos, se observó reducción de exacerbaciones, y mejoría en el FEV<sub>1</sub>, el control del asma y la calidad de vida. Estos resultados no eran dependientes de la sensibilización alérgica<sup>244</sup>.

El reslizumab también ha sido evaluado como alternativa en un cambio de tratamiento tras otro mAb. Se evaluó la respuesta al tratamiento con reslizumab (cuatro infusiones intravenosas [i.v.] de 3 mg/kg cada cuatro semanas) en 10 pacientes corticoides dependientes (prednisona) que presentaban eosinofilia en esputo (> 3%) y en sangre (> 300 cél/ $\mu$ L) a pesar de que previamente habían sido tratados con mepolizumab (100 mg s.c. cada cuatro semanas) durante un año<sup>59</sup>. El tratamiento con reslizumab con la pauta de este estudio disminuyó la inflamación eosinofílica de la vía aérea significativamente más que la dosis fija de mepolizumab s.c., lo que se asocia a una mejoría del control del asma en estos pacientes<sup>59</sup>. También se ha evaluado el cambio desde omalizumab en un estudio prospectivo multicéntrico de 24 semanas de seguimiento. Se evaluó la eficacia y seguridad del reslizumab i.v. (3 mg/kg) en 29 pacientes con asma eosinofílica (> 400 Eos/ $\mu$ L) sin respuesta adecuada a omalizumab<sup>245</sup>. Los resultados mostraron una mejoría significativa en el ACT en la semana 24 de tratamiento, el objetivo principal, con un 60% del total de pacientes con buen control y sin exacerbaciones. Por lo tanto, el tratamiento con reslizumab aparece como una opción efectiva y segura para este perfil de pacientes<sup>245</sup>.

Dos estudios en fase III, aleatorizados, a doble ciego, en pacientes con >300 Eos (solo 30% podían tener <400 Eos) fracasaron en el

intento de demostrar que reslizumab es eficaz a una dosis mensual fija de 110 mg<sup>246</sup>. En un estudio multicéntrico abierto, reslizumab ha demostrado ser eficaz en pacientes alérgicos con eosinofilia con mala respuesta a omalizumab<sup>245</sup>.

Un estudio *post hoc* ha demostrado el efecto ahorrador de GCO<sup>247</sup>. Otro análisis *post hoc* que incluyó seis estudios, que recoge tres casos de anafilaxia controlada clínicamente, demostró la seguridad del fármaco<sup>248</sup>.

### Benralizumab

Es un mAb humanizado dirigido contra la subunidad  $\alpha$  del receptor de la IL-5 que induce la eliminación directa de Eos y basófilos a través de las células NK mediante la citotoxicidad mediada por anticuerpos<sup>249</sup>. Su uso está aprobado a partir de los 18 años. Se ha demostrado su eficacia en AGNC eosinofílica en términos de reducción de exacerbaciones graves frente a placebo hasta en un 55%, la mejora del control de los síntomas, y la reducción y suspensión del tratamiento con GCO, así como incremento de la función pulmonar (FEV<sub>1</sub>) desde la visita basal en un 25% (398 mL). Estos resultados son independientes de los niveles basales de IgE (> 30 UI) o de la presencia de atopía<sup>250-252</sup>. Los resultados son coherentes también en el estudio ZONDA<sup>253</sup>, en el que se pudo reducir la dosis de GCO a asmáticos graves corticodependientes manteniendo el control en la mayoría (75% de reducción de dosis) e incluso interrumpir su uso (en el 52% de los pacientes). Los mayores beneficios se observaron en pacientes con recuento > 300 Eos/ $\mu$ L en sangre periférica y > 150 Eos/ $\mu$ L si se trataba de pacientes con GCO de mantenimiento. En los estudios de fase III se identificaron varios factores clínicos basales asociados con una mayor eficacia de benralizumab, que eran independientes de los valores de Eos. Estos comprendían el uso de GCO; el antecedente de PN; la función pulmonar baja basada en la capacidad vital forzada < 65% antes de broncodilatador; las exacerbaciones frecuentes, y que la enfermedad se iniciara en la edad adulta<sup>251,254,255</sup>. El perfil de seguridad y EA a dos años es similar al observado en el primer año<sup>254</sup>.

El estudio BORA<sup>254</sup> es un estudio de extensión, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos y 56 semanas de duración que incluyó un total de 2.123 pacientes procedentes de los estudios en fase III SIROCO, CALIMA y ZONDA con edad comprendida entre 18-75 años con AGNC. Este estudio fue seguido del estudio abierto<sup>256</sup>. El tiempo medio de seguimiento de los pacientes que recibieron benralizumab cada cuatro semanas fue de 3,9 (0,9) años y de 3,7 (0,9) para los que recibieron la dosis cada ocho semanas. Un 10,8% de los pacientes recibieron benralizumab durante cinco o más años y 35,2% durante cuatro o más años. El estudio MELTEMI certificó la seguridad del fármaco<sup>256</sup>.

El estudio PONENTE<sup>176</sup> incluyó a 598 pacientes y evidenció una retirada de GCO en el 62,5% de los casos, disminución por debajo de 5 mg/día o retirada de GCO en el 80,6% de los pacientes tratados. La reducción se produjo independientemente del valor de Eos basales y se consiguió una disminución de las exacerbaciones. Dos aspectos adicionales del estudio merecen especial mención: Por un lado, la propuesta de descenso de GCO y por otro la descripción del número de pacientes con IA cuando se llegaba a la dosis de 5 mg/día de GCO. Un 60% de los pacientes presentaba un cierto grado de IA (33% parcial y 18,1% completa). Benralizumab también ha demostrado que un porcentaje significativo de pacientes alcanzan la remisión clínica, si bien las cifras varían en función de los estudios evaluados<sup>257,258</sup>.

Otro estudio ha mostrado que benralizumab no fue inferior a mepolizumab para la inducción de la remisión en pacientes con GEPA recurrente o refractaria<sup>259</sup>.

Con respecto a comorbilidades un estudio realizado en pacientes con AG y RSCcPN tratados con benralizumab encontró una

reducción del SNOT-22. La anosmia desapareció en el 31% de los pacientes<sup>260</sup>.

### Dupilumab

Es un mAb totalmente humano que bloquea la subunidad  $\alpha$  del receptor de la IL-4. Tiene efecto anti-IL-4 y anti-IL-13. Disminuye la producción de IgE y la liberación de IL-5, por lo que inhibe el reclutamiento de Eos<sup>261,262</sup>. Wenzel et al.<sup>263</sup> demostraron que, además, disminuye otros marcadores de la vía Th2. Además, observaron la eficacia del fármaco en pacientes con asma de moderada a grave con > 300 Eos/ $\mu$ L en sangre o más del 3% en esputo. Posteriormente, Wenzel et al.<sup>263</sup> desarrollaron un estudio en fase IIb aleatorizado y a doble ciego en el que reclutaron 769 pacientes para 24 semanas de tratamiento con dosis de 200 y 300 mg y 16 semanas de seguimiento. Observaron una disminución de las exacerbaciones y una mejora del FEV<sub>1</sub> a la semana 12 que se mantuvo hasta la semana 24, independientemente del valor basal de Eos (categorizado  $\geq$  300 o < 300 cél/ $\mu$ L).

El estudio aleatorizado en fase III QUEST, a doble ciego y comparado con placebo, de Castro et al.<sup>57</sup> compararon dos dosis de dupilumab (200 y 300 mg) y placebo cada dos semanas a lo largo de las 52 semanas del estudio. Con este trabajo, realizado en 1.902 pacientes a partir de 12 años y asma moderada-grave no controlada, se concluyó que el tratamiento disminuía significativamente las exacerbaciones en comparación con placebo, mejoró la función pulmonar y el control del asma. Los beneficios fueron mayores en los pacientes con mayor eosinofilia ( $\geq$  300 cél/ $\mu$ L) pero el grupo con recuento entre 150 y 299 Eos/mL también presentó mejoras significativas. Los beneficios fueron más evidentes en aquellos pacientes con marcadores T2 ( $\geq$  150 Eos/mm<sup>3</sup> y FE<sub>NO</sub> basal  $\geq$  25 ppb).

Estudios *post hoc* del ensayo QUEST<sup>57,264</sup> mostraron que dupilumab redujo las tasas de exacerbaciones graves, mejoró el FEV<sub>1</sub> y el control del asma, así como suprimió los biomarcadores inflamatorios de tipo 2 en pacientes con AGNC con o sin evidencia de asma alérgica, e independientemente de la presencia o no de evidencia de asma alérgica, e independientemente de la presencia o no de RSC con o sin PN como comorbilidad asociada.

VENTURE<sup>265</sup> fue un ensayo aleatorizado y a doble ciego diseñado para demostrar que el uso de este mAb disminuía el consumo de GCO, y obtuvo un resultado positivo al alcanzar este objetivo primario con disminución de las exacerbaciones graves y mejora del FEV<sub>1</sub> en pacientes dependientes de GCO. Mejoraron más aquellos pacientes que poseían valores más elevados de Eos y FE<sub>NO</sub>. De hecho, el recuento basal de Eos y el resultado de FE<sub>NO</sub> parecen ser los mejores marcadores de respuesta al fármaco<sup>226</sup>. Los resultados observados en VENTURE se mantuvieron en TRAVERSE<sup>266</sup>. Es especialmente relevante la capacidad ahorradora de corticoides que ha demostrado el fármaco.

En cuanto a EA, cabe destacar que en VENTURE<sup>267</sup> el 14% de los pacientes tratados con dupilumab presentaron eosinofilia (1% en grupo placebo). De estos, el recuento fue superior a 3.000 cél/ $\mu$ L en un 13%, si bien no hubo repercusión clínica. En el estudio QUEST<sup>57</sup> se registró eosinofilia en el 4,1% (54 pacientes) del grupo tratado frente al 0,6% (cuatro pacientes) en el grupo placebo. No obstante, únicamente cuatro pacientes del grupo tratado con dupilumab presentaron sintomatología clínica<sup>57</sup>.

El estudio TRAVERSE<sup>268</sup> fue un estudio de extensión, abierto que demostró la seguridad y eficacia a largo plazo del fármaco. Incluyó 2.282 pacientes procedentes de los estudios en fase IIa (EXPEDITION), fase IIb (DRI), fase III (QUEST) en los que los pacientes no eran corticodependientes y el estudio en fase III que solo incluyó pacientes corticodependientes (VENTURE)<sup>267</sup>. Se observó eosinofilia en un 1,4% de los 2.062 pacientes incluidos en QUEST y DRI. Estudios en vida real mostraron la eficacia obtenida en ensayos clínicos y que la hipereosinofilia transitoria no modificaba la respuesta al tratamiento<sup>269,270</sup>. El seguimiento a largo plazo ha

demostrado la seguridad del fármaco<sup>271</sup>. Estudios recientes muestran la efectividad de dupilumab en revertir ciertos componentes de la remodelación bronquial<sup>272</sup>.

Dupilumab está aprobado actualmente a partir de los seis años de edad<sup>273</sup> como tratamiento de mantenimiento adicional para el AG tipo 2 alto que no sea controlada con altas dosis de GCI acompañados de otro fármaco controlador, y curse con un alto recuento de Eos ( $\geq 300$  cél/ $\mu$ L) y/o FE<sub>NO</sub> ( $\geq 50$  ppb), o en pacientes con Eos  $\geq 150$  y  $< 300$  pero con más de dos exacerbaciones graves en el último año o más de una exacerbación grave que requiera hospitalización, o en pacientes con uso crónico de GCO. La dosis es de 200 mg cada dos semanas en los no corticodependientes y 300 mg cada dos semanas en los corticodependientes y en RSCcPN previa dosis de carga el primer día de la administración<sup>274</sup>.

La primera indicación con la que dupilumab fue comercializado en España fue la dermatitis atópica. Actualmente también tiene otras indicaciones aprobadas como son la RSCcPN, el prurigo nodular y la esofagitis eosinofílica<sup>110,275-277</sup>.

Por último, la EMA ha aprobado su indicación como tratamiento de mantenimiento complementario para adultos con EPOC no controlada y con niveles de Eos  $> 300$  en sangre (ensayos clínicos BOREAS Y NOTUS)<sup>278,279</sup>.

### Tezepelumab

Bloquea la linfopoyetina del estroma tímico (TSLP) y, por tanto, actúa a nivel de la inmunidad innata, regulando la actividad de las células innatas de tipo 2 (acrónimo en inglés ILC2), y a nivel de la inmunidad adaptativa, regulando las células presentadoras de antígeno<sup>280-282</sup>. Existen dos isoformas de TSLP, la corta y la larga. Los estudios no aclaran qué isoforma bloquea tezepelumab.

En el estudio PATHWAY<sup>283</sup>, ensayo de fase II, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, se compararon tres dosis distintas de tezepelumab s.c. con placebo durante un periodo de tratamiento de 52 semanas. La variable principal de eficacia fue la tasa anualizada de exacerbaciones del asma (eventos por paciente-año) en la semana 52. La tasa de exacerbaciones disminuyó con las tres dosis de tezepelumab, un mínimo del 60%. La mejoría ocurrió independientemente del nivel inicial de Eos. El FEV<sub>1</sub> final también fue superior en los grupos tratados. También se produjo una disminución de los Eos, de la FE<sub>NO</sub> y de la IgE.

En el estudio pivotal en fase III NAVIGATOR<sup>284</sup>, se realizó un ensayo, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que incluyó pacientes con una edad comprendida entre 12 y 80 años y que fueron asignados aleatoriamente a recibir tezepelumab (210 mg) o placebo por vía s.c. cada cuatro semanas durante 52 semanas. El objetivo principal fue la tasa anualizada de exacerbaciones del asma a las 52 semanas. La disminución de exacerbaciones fue del 44% y en los pacientes con  $< 300$  Eos, fue del 59%. También mejoró la función respiratoria, la calidad de vida y el control del asma. Si bien proporciona una reducción de la tasa de exacerbaciones graves más intensa cuanto mayor es el recuento de Eos en sangre y los valores de FE<sub>NO</sub> basales, también es eficaz cuando el recuento de Eos en sangre  $< 150$  células/ $\mu$ L y FE<sub>NO</sub>  $< 25$  ppb. Por lo tanto, es el único fármaco biológico que por el momento demuestra eficacia en el asma no T2. Análisis posteriores determinan que la reducción de exacerbaciones se da en todos los subgrupos y en cualquier estación del año<sup>285-287</sup>. Estudios en vida real corroboran estos datos y que tezepelumab puede ser útil en donde fracasan otros monoclonales<sup>287-289</sup>.

El estudio SOURCE<sup>290</sup> es un estudio en fase III, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo que evaluó el efecto ahorrador de GCO de tezepelumab administrado a dosis de 210 mg cada cuatro semanas comparado con placebo. Los resultados fueron numéricamente favorables al grupo tratado con tezepelumab, pero no hubo diferencias estadísticamente significa-

tivas con el placebo. A pesar de la disminución de GCO obtenida se demostró un descenso de los marcadores T2.

El estudio CASCADE<sup>291</sup> es un estudio en fase II que intentó demostrar la disminución de infiltrado inflamatorio en la mucosa bronquial después de 28 semanas de tratamiento con tezepelumab, comparado con placebo. Los resultados mostraron una disminución significativa únicamente en el infiltrado de Eos y no mostraron cambios en el grosor ni integridad de la membrana basal<sup>292</sup>.

Con respecto a la actuación sobre RSCcPN, un análisis *post-hoc* de NAVIGATOR muestra que tezepelumab reduce la puntuación de SNOT 22 a las 28 y 52 semanas. Además, en la semana 52 redujo los recuentos de Eos en sangre y los niveles de FE<sub>NO</sub>, IgE, IL-5, IL-13, EDN y MMP-10 versus placebo, independientemente del estado de PN<sup>293</sup>.

Recientemente se publicó el estudio WAYPOINT que demostró eficacia en pacientes con RSCcPN<sup>294</sup>.

### Tratamientos futuros para AGNC

#### Depemokimab

Es un fármaco que tiene una gran afinidad de unión y potencia para la IL-5, lo que permitirá intervalos de dosificación de seis meses para pacientes con AG. Los ensayos de Fase III Swift-1 y Swift-2 han mostrado eficacia frente a placebo en reducir un 54% la tasa de exacerbaciones graves de asma<sup>136</sup>.

#### Tratamientos en investigación para AGNC

Otras nuevas moléculas como antagonistas de la IL-33 y su receptor se encuentran en estudio. De ellas, astegolimab, un anticuerpo anti-ST2, ha mostrado eficacia en la reducción de exacerbaciones en poblaciones con inflamación T2 (Eos  $> 300$ ) y no T2 ( $< 300$ ) en proporción similar<sup>295</sup>.

El bloqueo de la IL-33 con itepekimab condujo a una menor incidencia de eventos que indicaban una pérdida del control del asma que el placebo y mejoró la función pulmonar en pacientes con asma de moderada a grave<sup>296</sup>.

#### Cambio de mAb en pacientes poco o no respondedores a un anticuerpo determinado

La introducción de mAbs en el tratamiento del asma en España se remonta al año 2006 cuando se comercializó omalizumab. Este fue el único mAb disponible durante una década. Sin embargo, en los últimos años han aparecido otros 5 mAbs más que se disputan su indicación en el AGNC.

En caso de no respuesta o respuesta insuficiente, el clínico se debería plantear el cambio a otro mAb. No obstante, antes se debería establecer la causa del fracaso, pues en función de ella, se podrían derivar otras opciones terapéuticas previas al cambio. Se han identificado las siguientes causas de respuesta incompleta al mAb:<sup>297</sup> incorrecta identificación de fenotipo T2; diferentes mecanismos T2 implicados (solapamiento asma T2 alérgica y eosinofílica);<sup>298</sup> coexistencia de vías patogénicas T2 y no T2; cambio del fenotipo inflamatorio; fenómenos autoinmunes intercurrentes (autoanticuerpos, IgG anti-eosinófilo, aumento de C3c);<sup>299,300</sup> infecciones respiratorias recurrentes como causa de exacerbación (no por fracaso del control de la inflamación eosinofílica); aparición de nuevas comorbilidades no tratadas (rinitis, RSC, reflujo gastroesofágico, apnea obstructiva del sueño, obstrucción laríngea inducible, obesidad, EPOC); y baja adhesión terapéutica (a mAb o a los fármacos inhalados que recibía previamente); dosis del mAb administrada insuficiente<sup>301</sup>. En dicho contexto y antes del cambio a otro mAb se ha recomendado efectuar los siguientes cinco pasos<sup>302</sup>:

1. Evaluar y, si se precisa, corregir la posible baja adhesión terapéutica.

2. Identificar y tratar las comorbilidades.
3. Determinar el tipo de exacerbaciones, infecciosas o inflamatorias.
4. Reevaluar el fenotipo inflamatorio (si es posible en esputo).
5. Si se precisa, en función de la valoración previa, considerar otra opción terapéutica previa al cambio a un nuevo mAb, como por ejemplo azitromicina o termoplastia.

La existencia de suficiente evidencia en la literatura<sup>60,233,245,303</sup>, así como experiencia clínica, permite plantear un cambio de biológico en determinadas situaciones entendiendo que, aunque la indicación inicial fuera acertada, la respuesta al tratamiento no es nunca completa. Es de esperar que aparezcan progresivamente nuevos estudios que amplíen los conocimientos sobre el cambio de tratamiento entre diferentes mAbs.

En caso de fracaso secuencial de dos mAbs con efecto inmunológico distinto (anti-IgE y anti-eosinofílico) se podría considerar, aunque sin respaldo de evidencia sólida, en primer lugar dupilumab<sup>57</sup>, tezepelumab o incluso plantear la combinación de dos mAbs con efecto anti-IgE y anti-eosinofílico<sup>304</sup>. Se han descrito casos aislados de combinación de dupilumab con fármacos anti-eosinofílicos<sup>305</sup>.

#### *Criterios de cambio entre mAb en asma*

Siguiendo los datos que proporcionan las cohortes del Registro Internacional de AG (ISAR) y la cohorte CHRONICLE, Menzies-Gow et al. estiman que el cambio se produce en el 10% de los pacientes con AG que comienzan con un tratamiento biológico<sup>306</sup>. El tiempo medio para el cambio se estima entre los cuatro y los seis meses. Debido a la disponibilidad y al tiempo en el que han sido aprobados los diferentes mAbs el más habitual ha sido el de omalizumab por un anti-IL5/5R (casi el 50% de los cambios) seguido por el cambio entre la propia clase terapéutica de los anti-IL5/5R (30%), siendo el cambio de anti-IL5/5R a anti-IL4/13 de un 29%. Los sujetos que lo precisan presentan un recuento de Eos en sangre mayor que los que siguen con el mismo tratamiento (tanto si están en GCO como si no lo están), así como un FE<sub>NO</sub> más elevado y mayor proporción de enfermedad rinosinusal. Las razones para el cambio fueron, en primer lugar, una eficacia clínica insuficiente (86%) con un 7,7% de abandonos por EA. Existen otros estudios sobre los patrones de cambio de mAbs (son trabajos realizados solamente en un centro y con un tamaño muestral mucho menor) donde se observan tasas de *switch* en torno al 35%<sup>307</sup>. No obstante, no son tan consistentes como el de Menzies-Gow et al.<sup>306</sup>.

Hay múltiples razones que disminuyen la validez de la evidencia en los trabajos de cambio de monoclonal:<sup>308</sup> 1) en muchos de ellos no hay datos basales que hablen de la idoneidad de los sujetos para la elección del primer mAb; 2) EA, posología o comorbilidades pueden haber influido en el control del asma con el mAb; 3) el mAb de sustitución es elegido habitualmente de forma arbitraria por el médico prescriptor; 4) la duración del tratamiento de inicio o del nuevo pueden ser demasiado cortos y 5) la mayoría de los trabajos sobre cambio de mAb en asma son estudios con escasa muestra y basados en experiencia en vida real. Con los datos actuales y la evidente falta de evidencia, es entendible que las GPC no presenten algoritmos o recomendaciones en el cambio de mAb. Mucho menos sobre qué tipo de enfermos se benefician de un cambio a un biológico particular.

Se recomienda esperar entre cuatro y seis meses para realizar la primera valoración de la efectividad del mAb.

Se recomienda esperar entre seis meses y un año en el paciente en tratamiento continuo con GCS para valorar la efectividad del mAb o si hay una respuesta parcial.

Se recomienda una valoración multidimensional (síntomas, función pulmonar, exacerbaciones y uso de GCS) para establecer la efectividad de un mAb.

Las recomendaciones elaboradas en relación con el tratamiento del paciente con AGNC con mAbs son:

**Se debe realizar una valoración objetiva de la adhesión terapéutica antes de iniciar un tratamiento con mAb.**

**Todos los biológicos han demostrado eficacia en AGNC, si bien las poblaciones estudiadas no son superponibles.**

**La decisión última de la elección de un mAb concreto para un paciente corresponde exclusivamente a los especialistas (neumólogos o alergólogos) responsables de este. Esto no es óbice para que existan comisiones en las que participen además otros profesionales que evalúen los tratamientos con criterios de eficiencia.**

**En determinados casos de AGNC, el valor de la FE<sub>NO</sub> ≥ 25 ppb puede ser relevante para la elección del mAb.**

**En pacientes con AGNC, el diagnóstico de RSCcPN condiciona la elección del mAb.**

**En los pacientes que no responden adecuadamente a un primer mAb, se debe valorar el cambio a otro, considerando las evidencias en cuanto a efectividad y seguridad de cada uno en este contexto para cada paciente en concreto.**

**En caso de respuesta incompleta tras el tratamiento secuencial con dos mAbs con diferentes mecanismos de acción (anti-IgE y anti-IL5/anti-eosinófilo), se debe plantear como primera opción dupilumab (<1000 Eos/ $\mu$ L) o tezepelumab.**

**En asmáticos graves no controlados alérgicos con recuentos de Eos ≥ 300 cél/ $\mu$ L en los que ha fracasado omalizumab, tanto los anti-IL-5 como dupilumab o tezepelumab son una alternativa válida.**

**En los pacientes con AGNC alérgica con un recuento de Eos entre 150-300 cél/ $\mu$ L sin tratamiento con glucocorticoides de mantenimiento, no son alternativas igual de válidas omalizumab, benralizumab, mepolizumab, dupilumab y tezepelumab.**

**En los pacientes con AGNC eosinofílica en los que han fracasado los anti-IL-5 y dupilumab, si existe compatibilidad de síntomas con sensibilización a algún alérgeno específico positivo, son opciones tanto tezepelumab como omalizumab.**

**En AGNC con fenotipo eosinofílico están indicados tanto los anti-IL5/anti-eosinofílicos como dupilumab o tezepelumab.**

**En AGNC eosinofílica con más de 1.000 Eos/ $\mu$ L se pueden indicar indistintamente tezepelumab, benralizumab o mepolizumab.**

**En pacientes con AGNC puede estar indicado tezepelumab independientemente del valor de los biomarcadores T2.**

**En pacientes con AGNC no T2 tezepelumab es el único tratamiento biológico disponible.**

**En los pacientes con fracaso de todos los biológicos el tratamiento combinado de más de un mAbs puede ser una opción.**

#### **Medidas preventivas en asma**

Junto con el tratamiento farmacológico existen otras estrategias como la vacunación o las medidas de control ambiental para mejorar el control de los síntomas y/o reducir el riesgo futuro. Las medidas documentadas incluyen:

#### *Evitar el tabaquismo activo y pasivo*

Los asmáticos fumadores presentan síntomas más graves, una peor respuesta a los glucocorticoides y una pérdida acelerada de la función pulmonar, por lo que a menudo es necesario incrementar su escalón terapéutico. Además, el consumo de tabaco se relaciona con el desarrollo de asma tanto en adultos como en adolescentes,



siendo por tanto el primer objetivo del control ambiental conseguir que el paciente abandone el tabaquismo. Para ello, se le debe informar sobre los métodos adecuados para conseguir la deshabituación. Además, la exposición pasiva al humo de tabaco empeora el curso del asma y es un factor de riesgo para desarrollar esta enfermedad en la infancia, por lo que se recomienda al paciente, o a los cuidadores de niños con asma, que las zonas donde van a permanecer (habitaciones, coche, etc.) permanezcan libres de humo<sup>1,2</sup>. Con relación al uso de cigarrillos electrónicos u otros dispositivos de inhalación, no hay evidencia de que estos dispositivos sean más seguros que el tabaco a largo plazo, por lo que no se debe respaldar su uso como una ayuda para dejar de fumar<sup>309</sup>. De hecho, la evidencia sugiere que los aerosoles de los dispositivos electrónicos de inhalación contienen numerosos irritantes respiratorios y toxinas que pueden tener un efecto citotóxico sobre el tejido pulmonar<sup>310,311</sup>. Así, en los últimos años se ha descrito la EVALI, la lesión pulmonar asociada al uso de cigarrillos electrónicos o de vapeo, con mayor porcentaje de asmáticos que en la población general<sup>312</sup>, y que en algunos casos conduce a la muerte<sup>313</sup>. Además, el uso de cigarrillos electrónicos o de otros dispositivos de inhalación que liberan nicotina e incluso la exposición pasiva al humo de estos dispositivos podría desencadenar asma, empeorar su gravedad y/o aumentar las agudizaciones<sup>314–316</sup>. Por ello, desde la clínica se debe incluir el uso de estos dispositivos, incluida la exposición pasiva, en la entrevista clínica y en las medidas de evitación.

Las recomendaciones elaboradas con relación a esto son:

**Se recomienda el abandono del tabaquismo (incluido el pasivo) en los pacientes asmáticos.**

**Los pacientes con asma deben evitar el uso del cigarrillo electrónico o vapeadores, pipas de agua y otros dispositivos de productos de tabaco calentados o sin combustión.**

**Los pacientes con asma deben evitar la exposición pasiva al cigarrillo electrónico y a otros sistemas de inhalación.**

**En la entrevista clínica del paciente con AGNC se debe descartar como causa del mal control el uso de cigarrillos electrónicos, vapeadores, pipas de agua y otros dispositivos de productos de tabaco calentados o sin combustión, etc. o la exposición pasiva a ellos.**

**Se debe investigar de forma habitual la exposición a otras sustancias tóxicas inhaladas.**

**Se deben incluir en el tratamiento del AGNC métodos adecuados para conseguir la deshabituación del tabaquismo.**

#### *Contaminación ambiental y cambio climático*

Se ha demostrado que el cambio climático, la polución y la mala calidad del aire, tanto en el interior de viviendas y edificios como en el exterior, contribuye a la aparición, agravamiento y agudizaciones del asma<sup>311,317</sup>. Aparte del humo del tabaco en los hogares en los que se consume, otros agentes contaminantes frecuentes en interiores son el dióxido de nitrógeno, el monóxido de carbono y compuestos orgánicos volátiles, humo por combustión de biomasa (p. ej. chimeneas)<sup>318</sup>. El cambio climático, y en particular el aumento de la concentración de CO<sub>2</sub> atmosférico y la temperatura del aire, está teniendo un impacto en los alérgenos transportados por el aire, como polen y esporas de mohos<sup>319</sup>. Así, hay evidencia de que las plantas producen más polen como respuesta a los altos niveles atmosféricos de dióxido de carbono<sup>320</sup>. Incluso se ha demostrado que las tormentas eléctricas en épocas de polinización pueden favorecer las crisis asmáticas graves en pacientes sensibilizados<sup>321</sup>. Por otro lado, la proliferación de moho aumenta con las inundaciones y las tormentas, pudiendo repercutir en el control del asma<sup>320</sup>. Por todo ello, las medidas contra el cambio climático y para reducir las emisiones de gases de efecto invernadero pueden tener beneficios positivos para la salud. A nivel individual se puede reducir la exposición a algunos agentes, como

las sustancias procedentes de combustión en entornos domésticos, residenciales, escolares y profesionales; y para la lucha contra el cambio climático se pueden establecer medidas sencillas que disminuyan la huella de carbono. Sin embargo, se requiere el apoyo de políticas medioambientales para combatir el cambio climático y disminuir la presencia de muchas de estas sustancias en el aire.

Las recomendaciones elaboradas con relación a esto son:

**Es necesario tener en cuenta el impacto sobre la huella de carbono que pueden tener algunos sistemas de inhalación, como los inhaladores de dosis medida que utilizan hidrofluorocarbono.**

**En casos en los que haya otra alternativa a los inhaladores con hidrofluorocarbono, debería modificarse su prescripción a sistemas con menos impacto sobre la huella de carbono siempre que se compruebe que el paciente puede realizarlo adecuadamente.**

**Siempre que sea posible, se debería priorizar la terapia con un único dispositivo frente a aquella con varios dispositivos para mejorar la adhesión.**

**Se recomienda a los pacientes con AG utilizar mascarillas como las FFP2, cuando los niveles de contaminación del aire sean elevados.**

#### *Antiinflamatorios no esteroideos*

Estos fármacos no están contraindicados de forma generalizada en los asmáticos, pero antes de prescribirlos se debe preguntar al paciente por su uso y los efectos secundarios previos<sup>1</sup>. Sin embargo, los sujetos con EREA, caracterizada por intolerancia al ácido acetil-salicílico, asma y pólipos nasales, evitarán tratamientos analgésicos o antiinflamatorios con fármacos de la clase terapéutica AINE que inhiben la ciclooxigenasa (COX) 1, ya que muchas de estas reacciones son graves o incluso mortales, por lo cual es necesario que los pacientes estén correctamente diagnosticados, bien por una historia clínica evidente (varias reacciones a distintos AINE) o mediante provocación oral, que puede ser sustituida en los casos graves por la provocación inhalatoria bronquial o nasal. Estos pacientes pueden recibir paracetamol, pero se recomienda comprobar antes su tolerancia, pues podrían presentar también reacciones adversas. Si se precisa mayor poder analgésico, podrá utilizarse tramadol, opiáceos y AINE inhibidores selectivos de la COX-2 (celecoxib, etoricoxib), estos últimos siempre tras comprobar su tolerancia<sup>1,322</sup>.

La recomendación elaborada con relación a esto es:

**Los pacientes con EREA evitarán el tratamiento con cualquiera de los fármacos de la clase terapéutica AINE y los inhibidores de la COX-1.**

#### *Alérgenos*

La evitación de alérgenos es la piedra angular del manejo del asma en los pacientes sensibilizados y se deben considerar recomendaciones específicas, una vez que se hayan confirmado las sensibilizaciones a los distintos alérgenos en cada paciente. En general, los alérgenos ambientales se clasifican en alérgenos interiores (ácaros del polvo doméstico, caspa de mascotas, moho, cucarachas, roedores) y alérgenos exteriores (moho, polen)<sup>323</sup>. Las medidas más eficaces son aquellas que permiten disminuir drásticamente los niveles de exposición, como son las que se pueden aplicar en muchos casos de asma ocupacional (cambio de puesto de trabajo), asma por epitelios (retirar los animales del domicilio), por cucaracha (uso juicioso de plaguicidas) o por hongos aerógenos (reducir mohos en domicilio). Las medidas individuales aisladas, como por ejemplo el uso de fundas de colchón o el de acaricidas, no son efectivas, ni siquiera en la reducción de los niveles de exposición. Sin embargo, la aplicación de intervenciones específicas combinadas ha proporcionado una reducción significativa del

grado de exposición alérgica y, en consecuencia, mayor eficacia clínica<sup>1</sup>.

### *Vacunación antigripal*

La vacunación antigripal no ha demostrado la reducción del número o la gravedad de las agudizaciones en los asmáticos<sup>324</sup>. Sin embargo, debido a que es una estrategia coste-efectiva y al elevado riesgo de complicaciones en pacientes con procesos crónicos<sup>325</sup>, el Ministerio de Sanidad de España incluye el asma como grupo de riesgo donde se recomienda la vacunación antigripal anual<sup>326</sup>.

La recomendación elaborada con relación a esto es:

**Se recomienda la vacunación antigripal anual en los pacientes con AG.**

### *Vacunación antineumocócica*

Los pacientes con asma, especialmente los niños, ancianos y los que tienen AG, presentan un mayor riesgo de padecer enfermedad neumocócica invasiva. Además, se debe tener en cuenta que los pacientes con asma pueden presentar menor respuesta humoral frente a la vacunación antineumocócica 23-valente<sup>327</sup>. Actualmente, se encuentran disponibles tres tipos de vacunas frente a neumococo, autorizadas e indicadas en España: Vacuna neumocócica conjugada 13-valente (VNC13) (Prevenar 13®): autorizada a partir de las seis semanas de vida; vacuna neumocócica conjugada 20-valente (VNC20) (Apexxnar®): autorizada a partir de los 18 años; vacuna neumocócica polisacáridica 23-valente (VNP23) (Pneumovax 23®): autorizada a partir de los dos años. Sin embargo, a pesar de que no existe suficiente evidencia, diversos documentos de consenso de expertos<sup>328</sup> y el Sistema Nacional de Salud recomiendan la administración de la vacuna antineumocócica en pacientes con AG, y algunos sistemas de salud autonómicos la recomiendan en pacientes con asma (independientemente del nivel de gravedad)<sup>1,329</sup>.

La recomendación elaborada con relación a esto es:

**Se recomienda la vacuna conjugada antineumocócica 20 valente en los pacientes con AG.**

### *Vacunación Herpes zóster*

Recientemente se ha autorizado en España el uso de la vacunación contra el Herpes zóster para evitar la infección por Herpes zóster y el desarrollo de neuralgia postherpética. Si bien no se ha incluido el AG como grupo de riesgo, sí está indicado en pacientes en tratamiento con fármacos inmunosupresores, como los corticoides orales de mantenimiento<sup>330</sup>, aunque en algunas Comunidades Autónomas se restringe a mayores de 50 años<sup>331</sup>.

La recomendación elaborada con relación a esto es:

**Se debe informar sobre los beneficios potenciales de la vacunación frente a Herpes zóster a los pacientes mayores de 50 años con AG corticodependiente.**

### *Vacunación frente a virus respiratorio sincitial*

Los adultos con infección por el virus respiratorio sincitial (VRS) presentan tasas de hospitalización entre siete y ocho veces más altas para todas las edades en comparación con los sujetos sin asma<sup>332</sup>.

Las actuales vacunas frente al VRS han demostrado su efectividad en la prevención de la infección respiratoria aguda relacionada con el VRS<sup>333</sup>. Recientemente se ha autorizado en España el uso de la vacunación contra el VRS en adultos a partir de 60 años de edad y en adultos de 50 a 59 años de edad con mayor riesgo de contraer la enfermedad por VRS, aunque esta indicación aún no está financiada por el SNS<sup>334</sup>.

La recomendación elaborada con relación a esto es:

**Se recomienda la administración de la vacuna anti-VRS, sobre todo en personas > 60 años con AG.**

### *Vacunación frente a SARS-CoV-2*

Debido a que los pacientes con asma suelen experimentar enfermedades virales frecuentes y más graves, y las infecciones virales del tracto respiratorio son el desencadenante predominante de exacerbaciones graves del asma, ha habido una gran preocupación sobre el riesgo de infección por SARS-CoV-2 en los pacientes con asma. Los datos agregados del informe de la Red de Vigilancia de Hospitalización por Enfermedad por Coronavirus 2019 (COVID-NET) de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades indican que, hasta 2022, el 12,1% de todos los pacientes hospitalizados en EE. UU. tenían asma, una prevalencia más alta que la de la población general<sup>335</sup>. En relación a si la presencia de asma se asocia con un mayor riesgo de morbilidad y mortalidad por la infección por SARS-CoV-2, se han realizado diferentes estudios. Así, en la fase inicial de la pandemia, los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades identificaron a los pacientes con asma moderada a grave como un grupo de alto riesgo para el desarrollo de una infección grave por SARS-CoV-2. Estudios posteriores han mostrado resultados contradictorios. La inflamación de tipo 2 parece tener un efecto protector contra la infección por SARS-CoV-2 al disminuir la expresión del receptor de la enzima convertidora de angiotensina 2 (ECA2), un receptor importante para la entrada del virus SARS-CoV-2 en las células del huésped<sup>336</sup>. Además, los estudios observan un perfil seguro de los corticosteroides inhalados y los medicamentos biológicos en la infección por SARS-CoV-2<sup>337</sup>.

Desde el segundo año de la pandemia disponemos de varias vacunas eficaces y seguras que han cambiado el curso de la pandemia de SARS-CoV-2. Ya hay datos disponibles sobre la vacunación en pacientes con AG en tratamiento con biológicos, donde no se encontraron diferencias en comparación con otros grupos de pacientes<sup>338,339</sup>, y no hay evidencia de un aumento del riesgo de EA en estos pacientes<sup>340</sup>.

Desde la temporada 2021-2022, en España, la vacunación frente a gripe coincide con la vacunación frente a COVID-19 y los grupos de riesgo son los mismos para ambas vacunaciones, por lo que el Ministerio de Sanidad incluye el asma como grupo de riesgo donde se recomienda la vacunación frente a SARS-CoV-2 de forma anual<sup>326</sup>.

Diferentes sociedades científicas, entre ellas la SEPAR, abogan por el uso concurrente del tratamiento biológico para el asma y la vacuna frente al SARS-CoV-2, con un intervalo de al menos cinco a siete días. Las indicaciones de la vacuna COVID19 no difieren en asmáticos respecto a la población general<sup>341,342</sup>.

Las recomendaciones SEPAR<sup>342</sup> para los pacientes con AG son:

En caso de infección por SARS-CoV-2 se aconseja demorar la administración del biológico hasta la resolución clínica (aproximadamente 10 a 14 días), ya que se desconoce su efecto en la respuesta inmune al virus.

En casos de infección por SARS-CoV-2 y asma agudizada, se debe individualizar la administración del biológico, ya que no se han observado reacciones adversas en los escasos casos administrados durante la infección.

Es recomendable retrasar la administración del tratamiento con mAb cinco a siete días tras la administración de la vacuna del SARS-CoV-2.

Es recomendable retrasar la administración de la vacuna del SARS-CoV-2 tras la administración del tratamiento con monoclonal un mínimo de tres días.

Las recomendaciones elaboradas con relación a esto son:

**Se recomienda la vacunación contra el SARS-CoV-2 en los pacientes con AG.**

**Es recomendable retrasar la administración del tratamiento con monoclonales cinco a siete días tras la administración de la vacuna del SARS-CoV-2.**

**Es recomendable retrasar la administración de la vacuna del SARS-CoV-2 tras la administración del tratamiento con monoclonal un mínimo de tres días.**

## Organización unidades de asma

### Características generales

#### Dotación

La literatura existente respalda de manera consistente que las UA son eficaces y costo-efectivas<sup>10,343</sup>. Por consiguiente, los pacientes con AG deberían ser evaluados en dichas unidades. Una UA debe estructurarse con un organigrama funcional claro y disponer de un área física adecuada para consultas y pruebas complementarias. Es esencial que estas unidades estén equipadas con tecnología informática avanzada, incluyendo bases de datos robustas, y que implementen protocolos clínicos estandarizados, englobando programas educativos integrales. Los programas de educación en asma, llevados a cabo en las consultas de enfermería, deben abarcar estrategias para la evitación de neumoaérgenos y la capacitación en la utilización de dispositivos inhaladores. Esta educación debe ser parte de un esquema programático bien definido que contemple planes personalizados de autotratamiento en formato escrito. Adicionalmente, se recomienda que las UA proporcionen servicios de atención urgente para gestionar exacerbaciones asmáticas, con el objetivo de reducir la necesidad de acudir a servicios de urgencias hospitalarias o a centros de atención continuada.

#### Recursos técnicos

**Espacio físico:** deberá estar equipada con un área física dedicada, incluyendo consultorios, salas de procedimientos técnicos, espacios de enfermería y educación, así como de administración y espera, los cuales podrían ser espacios compartidos dentro de la sección correspondiente de Neumología. Además, sería beneficioso contar con una sala de reuniones para actividades educativas.

**Recursos clínicos y administrativos:** contará con el equipo necesario para sus funciones específicas. Esto incluye mobiliario adecuado y dispositivos para espirometría, pruebas de provocación bronquial, pruebas de alergia, mediciones de óxido nítrico exhalado (FENO), análisis inmunológicos y la administración de terapias biológicas. Unidades de mayor complejidad podrán disponer de herramientas adicionales como análisis de células inflamatorias en el esputo inducido, ergoespiómetro para la provocación de asma inducida por el ejercicio, broncoscopia para diagnóstico diferencial, toma de biopsias y procedimientos avanzados como termoplastia bronquial o pruebas de provocación específicas.

**Recursos humanos:** contará con un equipo multidisciplinar de profesionales sanitarios expertos en asma, capacitados en la aplicación de métodos diagnósticos y terapéuticos de esta afección. El personal de la Unidad, incluyendo médicos, enfermería y auxiliares administrativos, podrá desempeñar funciones compartidas con otras áreas del servicio.

**Formación acreditada en asma:** es importante que todos los profesionales involucrados en la Unidad posean formación pertinente en el manejo del asma, habiendo completado cursos especializados o másteres acreditados.

**Actividad docente:** la Unidad debe implementar iniciativas educativas tanto a nivel de pregrado como de posgrado. Es recomendable que se implementen cursos especializados y programas de formación práctica para residentes en rotación por la Unidad. La Unidad debe tener capacidad para realizar investigación en asma.

## Acreditación de la Unidad de asma

Las sociedades científicas SEPAR y la Sociedad de Alergia e Inmunología clínica (SEAIC) han impulsado la creación de UA y han desarrollado sistemas de acreditación<sup>344,345</sup>. SEPAR clasifica las UA en tres niveles de complejidad: básica, especializada y de alta complejidad. La acreditación requiere la solicitud y la aportación de documentación que acredite su actividad asistencial, docente e investigadora. Además, se debe aportar un listado de los profesionales adscritos a la Unidad, con descripción de sus funciones y el porcentaje de tiempo que dedican a las tareas propias en la misma. La memoria de actividades debe ser remitida cada cinco años para evaluar (y reacreditar) el funcionamiento de las UA acreditadas previamente.

### Unidades multidisciplinarias

La constitución de equipos interdisciplinarios y la continuidad en la atención son esenciales para el tratamiento eficaz del asma. La creación de una UA se facilita mediante la integración de diversas especialidades médicas, destacando la importancia de la colaboración con enfermería especializada en esta condición. Los pilares de este equipo son los especialistas de neumología/alergología y el personal de enfermería con formación y experiencia en AG. Además, es crucial la contribución coordinada de otros especialistas para abordar comorbilidades y factores que exacerben el asma, tales como ORL, foniátras, pediatras para la transición de la atención pediátrica a la adulta, así como psicólogos, psiquiatras, fisioterapeutas, especialistas en digestivo, dietistas y endocrinólogos. La inclusión de farmacéuticos tanto hospitalarios como de AP también resulta relevante. Aunque no todas las unidades cuenten con todas las especialidades, la diversidad y capacidad de integración de estos profesionales son determinantes para mejorar la calidad del cuidado ofrecido a los pacientes con asma<sup>346-348</sup>.

### Criterios de derivación

Más del 50% de los pacientes con asma nunca han sido visitados por un especialista<sup>349</sup> y entre el 61% y el 72% de pacientes con posible AG son manejados en AP exclusivamente<sup>350,351</sup>. Los pacientes con AG que son atendidos en atención especializada (AE) se caracterizan por tener un asma de comienzo en la edad adulta, con mal control de síntomas, con al menos cuatro exacerbaciones anuales, más de la mitad corticodependientes y casi el 70% con terapias biológicas<sup>352</sup>.

El manejo de pacientes con AG en AE se asocia con una mejor calidad de vida, menos exacerbaciones y visitas no programadas, mejor función pulmonar y mayor reducción de la dosis de corticoides<sup>353,354</sup>. Incluso, un 20% de las muertes por asma pueden evitarse si el paciente es visitado previamente en un centro especializado<sup>355</sup>. De igual modo, ni siquiera el 40% de los pacientes atendidos en un servicio de urgencias en nuestro medio son derivados al alta al especialista<sup>356,357</sup>. Son necesarios, por tanto, documentos estratégicos de consenso que optimicen el proceso de derivación a centros de referencia, sobre todo en el AG, con la finalidad de reducir la morbimortalidad asociada a la enfermedad<sup>358</sup>.

En España, se han elaborado documentos de consenso para la derivación de pacientes con asma a AE, tanto desde AP<sup>359,360</sup>, (tabla 10) como desde los servicios de urgencias (tabla 11)<sup>361</sup>, todavía en distintas fases de implementación a nivel local.

La autoevaluación del paciente para saber si padece AG puede ser útil, también, para mejorar la comprensión de su enfermedad y favorecer la derivación del paciente desde AP a AE<sup>362</sup>. La aplicación de protocolos de cribado en centros de salud para identificar fenotipos de AG, en función de sus medios disponibles, favorece también el acceso a terapias avanzadas<sup>363,364</sup>.

**Tabla 10**  
Criterios de derivación en asma al especialista desde atención primaria (adaptada de Carretero Gracia<sup>359</sup> y Blanco Aparicio<sup>360</sup>)

1.	Confirmar el diagnóstico de asma
2.	Estudio de las enfermedades concomitantes cuando no pueda completarse en AP
3.	Pacientes con asma grave y con asma no controlada
4.	Situaciones especiales (estudio alergológico, asma relacionada con el trabajo, EREA, asma inducida por el ejercicio y asma en embarazo)
5.	Estudio de otras enfermedades que planteen diagnóstico diferencial con el asma.

AP: atención primaria; EREA: enfermedad respiratoria exacerbada por ácido acetilsalicílico.

**Tabla 11**  
Criterios para la derivación al especialista desde un servicio de urgencias tras una atención por crisis de asma (adaptada de Pinera-Salmeron<sup>361</sup>)

Derivación al especialista (aconsejable en < 1 mes)	Derivación al especialista con prioridad (aconsejable en ≤ 2 semanas)
<ul style="list-style-type: none"><li>• Paciente sin diagnóstico objetivo de asma</li><li>• Pacientes que incumplen el tratamiento o no controlados con GCI/LABA</li><li>• Hiperfrecuentadores por exacerbación (≥ 3 veces/año) o que hayan requerido al menos una hospitalización en el año previo</li><li>• Tratados con SABA únicamente y que realicen un uso &gt; 2 ocasiones a la semana o &gt; 1 cartucho al mes</li><li>• Pacientes que reciben GCS de forma mantenida o repetitiva (&gt; 2 tandas de prednisona o equivalente año)</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Crisis grave</li><li>• Antecedentes de ARV en el último año</li><li>• Embarazadas</li><li>• Uso diario de SABA a pesar de tratamiento adecuado</li><li>• Anafilaxia</li></ul>

ARV: asma de riesgo vital; GCI: glucocorticoides inhalados; GCS: glucocorticoides sistémicos; LABA: agonistas β2 adrenérgicos de larga acción, SABA: agonistas β2 adrenérgicos de corta acción.

Siempre que sea posible, debe favorecerse el acceso de pacientes con AG desde AP y AE a unidades especializadas de asma donde se ofrece un abordaje multidisciplinar de la enfermedad y se consigue un mejor control del asma, de la calidad de vida de los pacientes y un menor consumo de recursos sanitarios<sup>10,343,365</sup>. Es recomendable, además, que los pacientes derivados a estas unidades sean visitados en menos de ocho semanas, que una vez aprobado el inicio de una terapia avanzada no se demore más de cuatro semanas y que los pacientes con AG puedan tener acceso al especialista cuando sea necesario, incluso con atención domiciliaria<sup>366</sup>.

Indicadores de resultados en salud

Dentro de los modelos de atención basados en la enfermedad, es la práctica clínica basada en la evidencia científica con la implementación de GPC y el uso de los mejores recursos disponibles, los elementos más usados para el diagnóstico y tratamiento del AGNC, siendo la calidad asistencial un parámetro insuficientemente medido<sup>367</sup>.

Tanto la calidad como los indicadores de resultados son variables cuantitativas que permiten conocer el grado en que un aspecto relacionado con la atención sanitaria (diagnóstico, seguimiento y tratamiento) consiguen los resultados en salud esperados, tanto por los profesionales que realizan dicha actividad como por los pacientes que la reciben.

Para medir el impacto de las intervenciones que se realizan a un paciente con AGNC, es imprescindible emplear una serie de indicadores de resultados en salud<sup>1</sup> relacionados con la enfermedad, por lo que se consigue una aproximación «más cercana» a todo el proceso asistencial. De esta manera se puede medir de una manera objetiva y previamente marcada, si se han conseguido los objetivos propuestos por los equipos de salud y valorar si se precisan cambios organizativos y/o asistenciales en caso de no alcanzarlos.

La iniciativa Carabela<sup>368</sup>, promovida por la SEPAR, la SEAIC, la Sociedad Española de Calidad Asistencial (SECA) y la Sociedad Española de Directivos de la Salud (SEDISA), tras analizar los procesos de seis centros piloto en España y, en combinación con lo recomendado por las GPC y los criterios de acreditación de las UA de la SEPAR y de la SEAIC, ha elaborado un listado de 11 indicadores de calidad asistencial en AG, que se reseñan en la [tabla 12](#).

Asma grave pediátrica

La mayor parte de las definiciones y recomendaciones diagnósticas y terapéuticas de los adultos son aplicables a los pacientes de seis a 18 años. Este apartado se centrará en las principales diferencias y matices entre los dos grupos etarios.

Definición, diagnóstico y fenotipado

La definición de AGNC es equiparable a la definición de los pacientes adultos teniendo en cuenta que, en niños, las dosis consideradas como medias y altas de GCI son diferentes. En la [tabla 13](#) se exponen los límites más aceptados, aunque no existe consenso en la literatura<sup>1,2</sup>. Hay que tener también en cuenta que en la edad pediátrica se añade la afectación del crecimiento a los potenciales EA de los glucocorticoides<sup>369,370</sup>. La necesidad de GCS para mantener el control del asma, sea cual sea la dosis, debería ser considerada un criterio diagnóstico de AGNC en estas edades.

Para llegar al diagnóstico, es imprescindible haber optimizado previamente al máximo la adhesión al tratamiento, la exposición ambiental a factores precipitantes y las comorbilidades tratables.

En diversas cohortes de pacientes adultos se ha objetivado que el AG es más frecuente en el asma de inicio tardío<sup>371</sup>. Esto puede llevar a la conclusión errónea de que es una enfermedad poco frecuente en la infancia. En España, existe una prevalencia del 7,3% de niños con síntomas graves en el año previo<sup>372</sup> y se estima que algo más del 5% de los niños asmáticos cumplen criterios de AGNC<sup>373</sup>. Los costes anuales en salud suponen entre el doble y 10 veces más que el del resto de niños asmáticos<sup>374,375</sup>.

No hay diferencias relevantes en lo que se refiere al abordaje diagnóstico estructurado y escalonado en unidades especializadas acreditadas y a las principales patologías con las que hacer diagnóstico diferencial ([tabla 2](#)). La rinitis afecta a un 80% de los pacientes pediátricos con AGNC. Otras comorbilidades frecuentes son la sinusitis y el reflujo gastroesofágico que aparecen en prácticamente la mitad de los pacientes<sup>376</sup>. El test de Nijmegen no está validado en niños. Aun así, se ha empleado en diversos estudios, encontrando resultados positivos hasta en un 20% de pacientes asmáticos, con mayor prevalencia en mujeres adolescentes<sup>377–379</sup>. En cuanto a la evaluación de la adhesión, hay que tener en cuenta que el TAI tampoco está todavía validado en menores de 18 años y que hay que evaluar las barreras para la adhesión en el propio paciente y en sus



**Tabla 12**  
Indicadores de calidad asistencial en asma grave (adaptado de Crespo-Lessmann<sup>368</sup>)

Proceso	Indicador
Derivación	Existencia de acceso prioritario para pacientes asmáticos graves a la Unidad de Asma y Hospital de Día (Fast Track): Sí/No Existencia de consensos para la derivación desde Atención Primaria y otras especialidades: Sí/No Número de Programas de formación a Atención Primaria al año
Diagnóstico	Existencia de sistemas de derivación no presencial (interconsulta telemática): Sí/No Porcentaje de pacientes asmáticos con prueba diagnóstica objetiva Porcentaje de pacientes fenotipados con estudio de sensibilización por asma alérgica Garantía de bioseguridad en las pruebas funcionales realizadas en Atención Primaria: Sí/No Existencia de Comité de Casos Clínicos con participación de las diferentes especialidades: Sí/No
Tratamiento	Medida de resultados en salud de los tratamientos (visitas a urgencias, cambios de tratamiento, retirada de corticoide sistémico) Presencia de restricciones en la prescripción de algunos fármacos/tratamientos: Sí/No Porcentaje de pacientes adherentes al tratamiento farmacológico Porcentaje de pacientes con recomendación de comorbilidades, agravantes o deshabituación tabáquica registrada Porcentaje de mujeres con asma grave embarazadas que consiguen mantener el tratamiento habitual Porcentaje de pacientes con participación registrada en un programa de educación sobre enfermedad y tratamiento
Seguimiento	Existencia de protocolos de seguimiento para pacientes con asma grave: Sí/No Realización de cuestionarios de control de la enfermedad de forma regular: Sí/No Número de exacerbaciones graves que han requerido ingreso en el último año Valoración de la percepción del paciente acerca de su enfermedad y su grado de control de la misma: Sí/No Disponibilidad de realización de seguimiento telemático: Sí/No
Enfermería	Existencia de protocolos de actuación para el Servicio de Enfermería en el manejo del paciente asmático: Sí/No Número de profesionales de enfermería formados y especializados en asma asignado a la Unidad de Asma Existencia de consulta de enfermería: Sí/No

**Tabla 13**  
Dosis medias y altas de los glucocorticoides inhalados habitualmente utilizados en la edad pediátrica (µg/día)

	Dosis medias		Dosis altas	
	6-12 años	≥ 12 años	6-12 años	≥ 12 años
Budesonida	> 200-400	> 400-800	> 400	> 800
Fluticasona propionato	> 100-250	> 250-500	> 250	> 500
Fluticasona furoato	-	92	-	184
Ciclesonida	> 80-160	> 160	> 160-320	> 320
Mometasona furoato*	100	200-400	200	> 400
Mometasona furoato	100	200-400	200	> 400
*breezhaler		127,5		260

cuidadores. Se ha objetivado peor adhesión durante la adolescencia por lo que hay que prestar mayor atención a estos pacientes, especialmente en el proceso de transición a las unidades de adultos<sup>380</sup>.

En la práctica clínica, la clasificación por endotipos sigue realizándose en base al mecanismo patogénico de cara a seleccionar los mejores tratamientos disponibles para cada paciente. La clasificación es similar a la de los adultos, aunque el asma no T2 es raro en la infancia<sup>381,382</sup>. Existe un solapamiento entre los distintos endotipos y son poco estables a lo largo del tiempo<sup>383</sup>. La obesidad ha ido aumentando su prevalencia en la edad pediátrica en los últimos años y su presencia conlleva un fenotipo inflamatorio específico y complejo<sup>384</sup>. Valores de FE<sub>NO</sub> > 50 ppb (35 ppb en niños de cinco a 12 años) se correlacionan con la inflamación eosinofílica<sup>385</sup>. La eosinofilia periférica y el esputo inducido pueden ser útiles también en este sentido. La broncoscopia y el lavado broncoalveolar pueden emplearse en casos seleccionados y para el diagnóstico diferencial, pero existe controversia sobre su verdadera utilidad<sup>386,387</sup>.

### Seguimiento

Al igual que en los adultos, se basa en el concepto dual de control actual y riesgo futuro<sup>1,2</sup> teniendo en cuenta ciertas peculiaridades: interviene el cuidador (habitualmente los padres), incluye la etapa de la adolescencia y el arsenal terapéutico está limitado por la edad.

Existen diversos cuestionarios clínicos validados para pacientes pediátricos<sup>388</sup>. Un consenso de expertos europeos prioriza el uso del ACT (c-ACT en pacientes entre 4 y 11 años) para el seguimiento de control de síntomas y el *Pediatric Asthma Quality of Life Questionnaire* (PAQLQ) y el *Severe Asthma Questionnaire* (SAQ) para la calidad de vida<sup>389</sup>. El primero de ellos, no incluyó en su validación pacien-

tes con AG a diferencia del SAQ, que está validado en pacientes > 16 años británicos con AG<sup>390</sup>. Sin embargo, el PAQLQ tiene mayor trayectoria y facilita la comparación con visitas pasadas. Es fundamental la situación emocional de pacientes y cuidadores, así como el papel de la psicología clínica<sup>391,392</sup>.

El riesgo futuro viene determinado por la función pulmonar, exacerbaciones en el año previo, efectos secundarios de la medicación<sup>1</sup>, comorbilidades como la obesidad<sup>393,394</sup> y factores analíticos como la eosinofilia<sup>2,395</sup>. Se debe evaluar periódicamente el cortisol matutino y valorar test de ACTH en pacientes con dosis altas de GCI, especialmente si reciben además ciclos de GCO o tratamiento crónico con corticoides intranasales<sup>396,397</sup>.

La espirometría es útil para detectar problemas de adhesión y riesgo de exacerbación. Sin embargo, el FEV<sub>1</sub> puede estar poco alterado en AGNC y es frecuente encontrar mala correlación con el control sintomático en niños<sup>393,398</sup>. Su afectación condiciona peor pronóstico en la edad adulta<sup>393,399</sup>. El papel de la oscilometría está por determinar. Probablemente adquirirá relevancia, ya que precisa poca colaboración y valora más fielmente la afectación de la pequeña vía aérea<sup>400</sup>. Existen valores de referencia a partir de tres años<sup>401</sup> y podría tener valor predictor para exacerbación o pérdida de control, aunque no está claramente demostrado<sup>402,403</sup>. La adhesión puede evaluarse mediante la FE<sub>NO</sub><sup>265</sup>, lo relatado por el paciente y sus cuidadores, la función pulmonar y los registros electrónicos de dispensación. La participación del paciente en la elección de su inhalador y el uso de pautas de única dosis diaria pueden ayudar a mejorarla.

La enfermera especializada y su participación en la educación entendida como un proceso dinámico junto con el repaso sistemático de la técnica de inhalación son imprescindibles<sup>404</sup>. Se

debe controlar la exposición a precipitantes ambientales (alérgenos, tabaco, contaminantes...) y fomentar el ejercicio y dieta mediterránea<sup>405</sup>.

El seguimiento de los pacientes en tratamiento con mAbs debe ser, si cabe, más exhaustivo<sup>406</sup>. A la valoración sistemática de los parámetros ya referidos, se deben añadir los EA y el grado de satisfacción con el tratamiento. A los cuatro meses del inicio de un biológico debemos valorar la respuesta para decidir si continuar con el tratamiento o intentar un cambio a otro biológico en caso de mala respuesta. En caso de respuestas incompletas, si se decide continuar, habría que reevaluar esta decisión a los 12 meses de tratamiento<sup>2,407</sup>. No existe un sistema validado en pediatría para catalogar sistemáticamente la respuesta a mAbs y se tiende a extrapolar de los adultos los conceptos de superrespuesta (o respuesta completa), respuesta parcial y no respuesta<sup>407</sup>. También son necesarios estudios prospectivos que demuestren la utilidad de diferenciar entre los conceptos de remisión clínica y remisión completa, entendida como el cese de la actividad inflamatoria y la HRB<sup>40,408</sup>. Es fundamental la elaboración de registros, nacionales e internacionales, de pacientes pediátricos en tratamiento con mAbs para obtener evidencia en vida real.

### Tratamiento del asma grave en niños y adolescentes

El tratamiento de base del asma del niño y adolescente es similar al adulto, pero con menos evidencia acerca de su eficacia. Los objetivos del tratamiento incluyen el control sintomático de la enfermedad, la prevención de las exacerbaciones y el mantenimiento de una función pulmonar normal, junto con la reducción de la mortalidad y de los efectos secundarios de la medicación<sup>1</sup>.

#### Tratamiento de base

Por definición los pacientes con AG tendrán un tratamiento con dosis altas de GCI y, al menos, un segundo controlador (LABA, montelukast o ambos -escalón 5 de GEMA-)<sup>1</sup>. El concepto de dosis altas de GCI en niños no está claramente establecido, pero se considera con dosis de > 400/día de budesónida o equivalente en niños hasta 12 años<sup>2</sup>. A partir de esa edad se aplicaría la definición de adultos. Aunque no existen estudios al respecto, es prudente aplicar la definición para < 12 años en adolescentes hasta los estadios finales de la pubertad, ya que los efectos sobre el crecimiento son dosis dependientes<sup>409</sup>. Se puede plantear el tratamiento con una combinación GCI/LABA en dosis única diaria o la terapia tratamiento de rescate y mantenimiento (MART), aunque los datos sobre su efectividad en población pediátrica son escasos<sup>410</sup>. También se ha demostrado eficaz el tratamiento con azitromicina<sup>411</sup> o el tiotropio<sup>412</sup> en niños a partir de los seis años con AGNC. El uso de GCS se ha abandonado en el tratamiento del AG en pediatría por la ausencia de datos de efectividad y los importantes efectos secundarios<sup>1</sup>. La falta de control o la necesidad de dosis altas de GCI, sobre todo en niños pequeños (< 12 años), hace necesario valorar el tratamiento con mAbs.

#### Tratamiento de las comorbilidades

Las comorbilidades son causas tratables que contribuyen al mal control del AG. Las más frecuentes en pediatría son la RA, las alergias alimentarias, la AOS y la obstrucción laríngea inducible<sup>394</sup>. En la adolescencia los problemas de salud mental, la hipopercepción de los síntomas y el tabaquismo son factores a tener en cuenta<sup>413</sup>. La obesidad es un problema relacionado con el asma cada vez más frecuente. Otros problemas como el reflujo gastroesofágico, la intolerancia a AINE o la poliposis son menos frecuentes que en el adulto<sup>394</sup>.

### Anticuerpos monoclonales

Omalizumab es el mAb con mayor experiencia de uso en la población pediátrica con asma alérgica grave y sensibilización a aeroalérgenos perennes. Las revisiones sistemáticas y metaanálisis demuestran una disminución en la tasa de exacerbaciones a las 24 semanas, que se mantiene a las 52 en niños mayores de seis años<sup>414</sup>. El estudio ANCHORS, que es un estudio en vida real retrospectivo multicéntrico español, recoge la experiencia de 484 niños y adolescentes tratados con omalizumab, de los cuales 20,1% lo recibieron durante seis años, con una disminución en la tasa de exacerbaciones el primer año de un 80,2% (intervalo de confianza [IC] 95% -84,5% a -75,8%) y sin efectos secundarios adversos graves. Un 20,5% interrumpieron el tratamiento a lo largo del periodo de seguimiento por buen control del asma<sup>407</sup>.

Mepolizumab tiene una eficacia en la reducción de la tasa de exacerbaciones en adolescentes de 12 a 17 años más limitada, dado el número pequeño de pacientes incluidos en los ensayos clínicos pivotales. El estudio *post hoc* del grupo de 12 a 17 años, demostró una reducción de las exacerbaciones, pero con un IC más amplio que en el grupo de adultos (IC 95% 0,17-2,10)<sup>415</sup>. El ensayo clínico en niños urbanos de seis a 17 años con asma eosinofílica demostró una reducción del 27% en la tasa de exacerbaciones graves, sin mejoras en la función pulmonar ni en las puntuaciones del índice compuesto de gravedad del asma<sup>416</sup>.

Benralizumab no es un fármaco aprobado por la EMA para su uso por debajo de los 18 años, aunque los ensayos clínicos CALIMA y SIROCCO incluyeron 108 adolescentes, de los cuales 40 recibieron benralizumab con una disminución de la razón de tasa anualizada de exacerbaciones graves de 1,57 (IC 95% 0,18-13,96) y 1,77 (IC 95% 0,40-7,78), respectivamente<sup>250,251</sup>. Recientemente se ha publicado un estudio en niños de seis a 11 años<sup>417</sup>.

Dupilumab está indicado en niños por encima de los seis años con asma T2 o fenotipo eosinofílico grave. El análisis *post hoc* de 107 adolescentes del ensayo clínico QUEST demostró resultados similares a los adultos en las mejoras de función pulmonar, sin embargo, se observaron resultados contradictorios en la reducción de las exacerbaciones<sup>57</sup>. El ensayo clínico VENTURE observó una disminución del 59% de las exacerbaciones de asma en adolescentes de 12 a 17 años<sup>267</sup>. En el grupo de seis a 11 años, el ensayo clínico VOYAGE en 408 niños con asma moderada a grave no controlada observó disminución en la tasa de exacerbaciones y mejoras en la función pulmonar<sup>418</sup>.

Tezepelumab está autorizado desde 2023 en niños por encima de 12 años con AG tanto T2 como no T2, pero con mayor eficacia en los fenotipos T2. El ensayo clínico NAVIGATOR y su extensión el DESTINATION en 294 pacientes con AGNC, de los cuales 82 pacientes eran adolescentes de 12 a 17 años, demostró mejoras significativas en la tasa de exacerbaciones<sup>284</sup>. Por el momento no existe ensayos clínicos por debajo de esa edad.

En la [tabla 14](#) se puede ver un resumen de los mAb usados en pediatría y sus características, así como de un algoritmo de tratamiento ([fig. 5](#)).

### Medidas preventivas

Las medidas de control ambiental son de dudosa eficacia, aunque algo más que en el adulto<sup>2</sup>. En adolescentes debe evitarse la exposición pasiva al humo del tabaco y su consumo, así como del vapeo<sup>413</sup>. La vacunación anual frente a la gripe se considera coste-efectiva en esta población<sup>1</sup>. La infección por SARS-CoV-2 podría ser más grave en niños con AGNC<sup>420</sup>, por lo que se debe valorar también su inmunización.

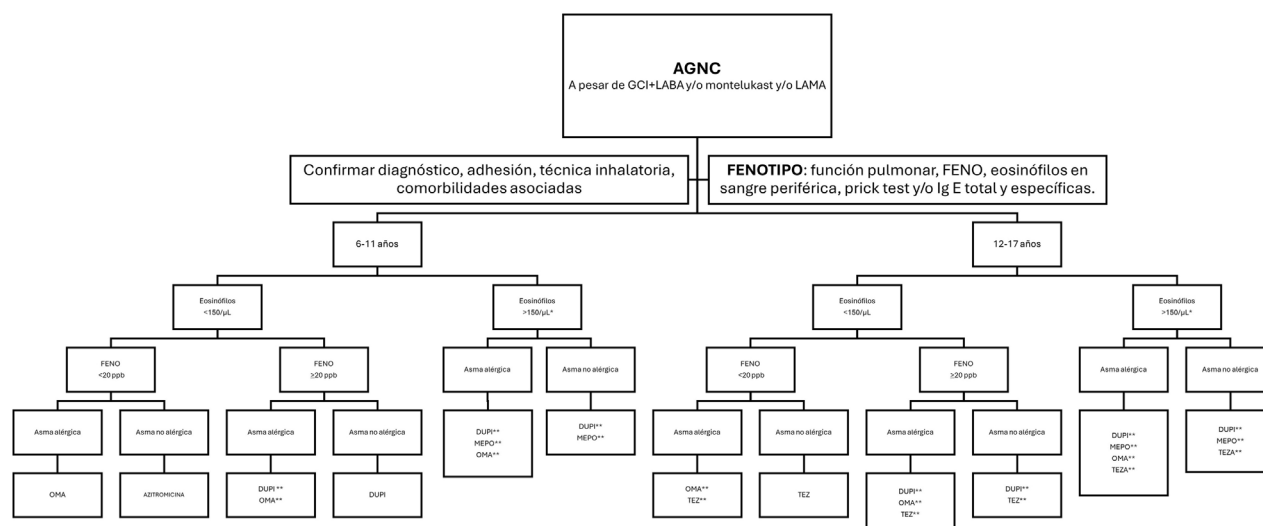
Transición del adolescente con AG desde unidades pediátricas a unidades del adulto

Un documento de posicionamiento de la Sociedad de Medicina del Adolescente en 1993 definía la transición como «el paso intencionado y planificado de adolescentes con enfermedades crónicas

**Tabla 14**  
Anticuerpos monoclonales en población pediátrica con asma grave (adaptada de Sardon-Prado<sup>406</sup>)

Nombre	Diana terapéutica	Mecanismo de acción	Edad de autorización EMA (años)	Indicación	Dosis SQ	Comorbilidades tratables	Predictores Respuesta	Resultados clínicos	Efectos adversos
OMALIZUMAB	IgE	Unión a IgE circulante impidiendo su unión al receptor FcεRI en mastocitos, basófilos y células plasmocitoides dendríticas; FcεRII en células plasmocitoides dendríticas y Eos. Reducción IgE libre e infrarregulación de la expresión de receptores	≥ 6	Asma alérgica grave no controlada con sensibilización a neuroalérgenos perennes y en rango según peso y nivel de IgE	Según peso e IgE total 75-600 mg IgE (KU/L): 30-1.300 cada 2-4 semanas Jeringa precargada Administración domiciliaria	Urticaria crónica idiopática Poliposis nasa	Eos sanguíneos ≥ 260/μL FE <sub>NO</sub> > 20 ppb	↓ ↑ — ↑ ↓	Reacción local Dolor de cabeza Fiebre (6-12 años) Anafilaxia (muy rara)
MEPOLIZUMAB	IL-5	Unión a IL-5 circulante impidiendo su unión al receptor α  Reducción de Eos	≥ 6	Asma grave no controlada y Eos sanguíneos ≥ 150/μL o ≥ 300/μL en el último año	6-11 años: 40 mg ≥ 12 años: 100 mg cada 4 semanas Jeringa precargada o autoinyector (pen) administración domiciliaria	Poliposis EGPA HES	↑ Eos ↑ E Poliposis GCS	↓ ↑ ↑ ↑ ↓	Reacción local Dolor de cabeza Congestión nasal Anafilaxia (muy rara)
DUPILUMAB	IL-4Rα	Unión a IL-4Rα bloqueando señal de IL-4/IL-13  Infrarregulación vía inflamatoria TH2 Impiden extravasación de Eos a tejidos	≥ 6	Asma grave no controlada y Eos sanguíneos ≥ 150/μL y ≤ 1.500/μL y/o FE <sub>NO</sub> ≥ 25 ppb y/o necesidad de CS	6-11 años 15-< 30 kg: 300 mg cada 4 semanas 30-< 60 kg: 200 mg cada 2 semanas o 300 mg cada 4 semanas ≥ 60 kg: 200 mg cada 2 semanas ≥ 12 y: 200 mg cada 2 semanas (400 mg la primera dosis) *Si CS/DA moderada grave 300 mg cada 2 semanas (600 mg la primera dosis) Jeringa precargada o autoinyector (pen) Administración domiciliaria	DA Poliposis nasal EoE	↑ Eos ↑ FE <sub>NO</sub>	↓ ↑ ↑ ↑ ↓	Reacción local Elevación transitoria de eosinofilia EGPA (muy rara) Anafilaxia (muy rara)
TEZEPELUMAB	TSLP	Unión a TSLP circulante impidiendo su unión a receptor Actúa a niveles altos de cascada inflamatoria	≥ 12	Asma grave T2 o no T2 con exacerbaciones	210 mg cada 4 semanas Jeringa precargada o autoinyector (pen)		↑ Eos ↑ FE <sub>NO</sub> No T2	↓ ↑ ↑ ↑ —	Reacción local Faringitis Artralgias Dolor de espalda Congestión nasal Anafilaxia (muy rara)

C: control; DA: dermatitis atópica; E: exacerbaciones; EGPA: granulomatosis eosinofílica con poliangeítis; EMA: *European Medicines Agency*; EoE: esofagitis eosinofílica; Eos: eosinófilos; FcεRI y II: receptor de alta y baja afinidad para región Fc de IgE; FE<sub>NO</sub>: fracción exhalada de óxido nítrico; FP: función pulmonar; GCS: corticoides sistémicos; HES: síndrome hipereosinofílico; Ig: inmunoglobulina; IL-5Rα: subunidad α del receptor de IL-5; IL-4Rα: subunidad α del receptor de IL-4; ppb: partes por billón; QoL: calidad de vida; SQ: subcutánea; TSLP: linfopoyetina estromal tímica.



**Figura 5.** Algoritmo terapéutico en AGNC en niños y adolescentes (adaptado de Bacharier<sup>419</sup>). Las distintas posibilidades de tratamiento con mAbs están ordenadas por orden alfabético, al no existir estudios comparativos entre ellos. La elección entre uno u otro dependerá en la medida de lo posible de las comorbilidades asociadas.

AGNC: asma grave no controlada; DUPL: dupilumab; Eos, eosinófilos; FENO: fracción exhalada de NO; GCI: glucocorticoides inhalados; Ig: inmunoglobulina; LABA: broncodilatador de acción prolongada; LAMA: antagonistas anticolinérgicos de acción prolongada; MEPO: mepolizumab; OMA: omalizumab; RSCcPN: rinosinusitis con poliposis; TEZE: tezepelumab.

\* Si Eos en sangre periférica  $> 1.500/\mu\text{L}$  descartar otras causas de eosinofilia, y en caso negativo valorar con precaución el uso de DUPI, ya que puede inducir una elevación transitoria de los Eos en sangre tras el inicio del tratamiento.

\*\* Elegir en función de las comorbilidades asociadas: OMA si urticaria crónica idiopática, MEPO si rinosinusitis crónica con poliposis nasal o síndromes hipereosinofílicos, DUP1 si dermatitis atópica, esofagitis eosinofílica o RSCcPN.

de una atención centrada en el niño a sistemas de atención sanitaria orientados a los adultos<sup>421</sup>. Los cambios a nivel físico, emocional y psicosocial, asociado a riesgos potenciales como exposición a hábitos tóxicos, actitudes negacionistas, y falta de la adhesión a la medicación conllevan un gran riesgo de pérdida de control de la enfermedad y pueden suponer un reto e impedir o complicar una adecuada transición en el adolescente con enfermedad crónica<sup>422</sup>. Por ello es importante planificar la transición y proporcionar un modelo estandarizado y eficaz, según la Academia Americana de Pediatría: centrado en los adolescentes, mejorando sus conocimientos y habilidades para el automanejo con el apoyo de la familia, conociendo sus dificultades, actitudes y creencias individuales, los centros pediátricos y de adultos<sup>423</sup>.

Este plan de transición debe ser individualizado, elaborado con los profesionales sanitarios, y constituir una «hoja de ruta» hacia los objetivos acordados a corto y largo plazo<sup>424,425</sup>.

Debemos tener en cuenta que un proceso de transición poco estructurado y mal planificado, o la ausencia de este, aumenta el riesgo durante la transición a la atención en adultos de pérdida de seguimiento, diferencia de cuidados, incremento de morbi-mortalidad, deterioro de la calidad de vida e incremento de los costes relacionados con la salud<sup>426-430</sup>. La mayoría de los centros reconocen la falta de recursos e incluso inexistencia de un protocolo establecido para una adecuada transición<sup>389,431,432</sup>. Un estudio europeo realizado en 2020 que incluyó a 1.179 especialistas pediátricos y de adultos informó de que el 86% de los profesionales sanitarios no disponía de un protocolo de transición para sus servicios<sup>389</sup>, siendo similar en nuestro país<sup>431</sup>.

Una cohorte francesa, analizó la transición de 54 pacientes con AG a unidades de adulto. Los autores insisten en la importancia de un buen programa de educación terapéutica y una adecuada satisfacción del adolescente durante el proceso, siendo fundamental una discusión precoz del plan de transición para una correcta planificación y así poder mantener el control de la enfermedad, la función pulmonar y evitar pérdidas de seguimiento<sup>433</sup>.

En 2020 la Academia Europea de Alergia e Inmunología Clínica (EAACI) publicó una guía para la transición de adolescentes

con asma y alergia, cuyos elementos clave son una iniciación temprana, un enfoque multidisciplinar, la educación del paciente y su familia, el seguimiento de la adhesión, centrarse de forma individualizada en las áreas de menor confianza e implicar a sus padres en el apoyo al paciente, pero no incluye recomendaciones específicas para el paciente con AG<sup>432</sup>. Posteriormente publicaron un documento de posicionamiento de recursos prácticos para que esta transición fuese efectiva<sup>434</sup>.

Recientemente se ha publicado el primer documento de consenso multidisciplinar que proporciona un marco para la transición de los adolescentes con AG a la atención de adultos (Consenso STAR). Las recomendaciones enfatizan la importancia de desarrollar un plan de transición individualizado y estructurado, centrado en mejorar la educación terapéutica y la autonomía del paciente. La coordinación entre los especialistas pediátricos y de adultos es clave si se quiere asegurar que se cubren los aspectos cruciales del proceso. La implementación de estas recomendaciones estandarizará la transición en las organizaciones sanitarias, garantizando un proceso fluido y eficiente y minimizando el impacto en el paciente adolescente<sup>424,431,433</sup>. En la [figura 6](#) se especifican las recomendaciones para la planificación de la transición, así como para el proceso de transición en sus distintas fases, desde la preparación, la transferencia efectiva hasta el seguimiento. Estas recomendaciones podrían ser evaluadas y adaptadas en cada centro para alcanzar los mejores resultados posibles.

Las recomendaciones validadas por el panel fueron:

El AGNC en niños y adolescentes es la que presenta un paciente que no se controla a pesar de seguir el tratamiento correctamente realizado a diario con al menos un glucocorticoide inhalado (GCI) a dosis altas, un agonista adrenérgico de acción larga (LABA) y un agonista muscarínico de acción larga (LAMA) o un glucocorticoide sistémico (GCS) de mantenimiento (independientemente de la dosis).

**Para llegar al diagnóstico de AGNC es imprescindible haber optimizado previamente al máximo la adhesión al tratamiento, la técnica de inhalación y la exposición ambiental a factores precipitantes.**



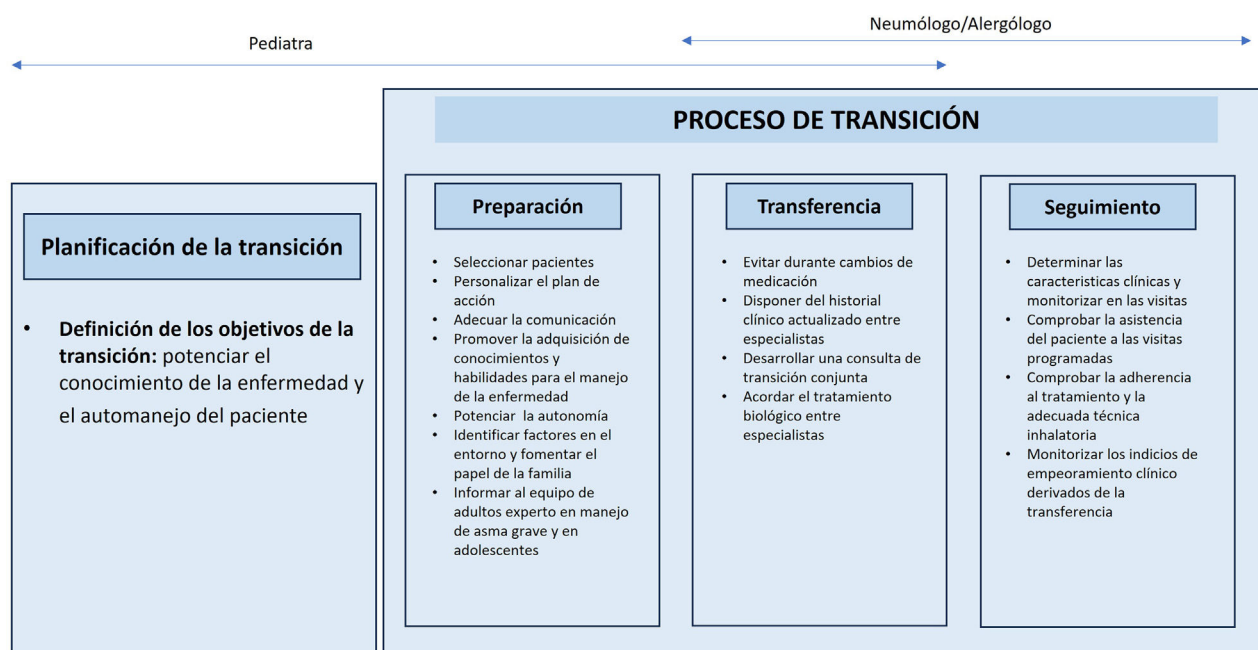


Figura 6. Recomendaciones del Consenso STAR para la transición (adaptada de Valverde-Molina<sup>431</sup>).

En todo niño o adolescente que cumpla criterios de AGNC se debe realizar un abordaje en unidades de referencia para confirmar el diagnóstico y descartar comorbilidades tratables.

Se deben realizar estudios complementarios para ajustar al máximo la clasificación por endotipos en AGNC.

Valores de  $FE_{NO} > 50\text{ppb}$  (35 ppb en niños de cinco a 12 años), Eos periféricos  $> 300/\mu\text{L}$  o Eos en esputo  $> 2\%$  orientan a fenotipo T2.

La broncoscopia y el lavado broncoalveolar pueden emplearse en casos seleccionados y para el diagnóstico diferencial, pero no deben aplicarse de rutina en todos los pacientes.

Al igual que en los adultos, el seguimiento del AGNC en el niño y adolescente se basa en el concepto dual de control actual y riesgo futuro teniendo en cuenta ciertas peculiaridades: interviene el cuidador (habitualmente los padres), incluye la etapa de la adolescencia y el arsenal terapéutico está limitado por la edad.

Entre los cuestionarios validados, se debe emplear prioritariamente el ACT (c-ACT en menores de 12 años) para el seguimiento del control sintomático y el PAQLQ para la calidad de vida.

La espirometría es útil para detectar problemas de adhesión y riesgo de exacerbación, aunque su normalidad no excluye afectación sintomática.

Se debe evaluar periódicamente el cortisol matutino y valorar test de hormona adrenocorticotrópica en pacientes con dosis altas de corticoides inhalados, especialmente si reciben además ciclos de corticoides orales o tratamiento crónico con corticoides intranasales.

La adhesión debe evaluarse en todas las consultas y se debe tener en cuenta la visión del paciente y de sus cuidadores principales, así como los datos de función pulmonar y los registros electrónicos de dispensación.

Se recomienda la participación del paciente en la elección de su inhalador con el fin de ayudar a mejorar la adhesión.

Se recomienda el uso de pautas de dosis única diaria con el fin de ayudar a mejorar la adhesión.

Es necesaria la participación de la enfermera especializada en la educación y el repaso sistemático de la técnica inhalatoria.

Se debe controlar en cada consulta la exposición a precipitantes ambientales (alérgenos, tabaco, vapeadores, cannabis, contaminantes) y fomentar el ejercicio y la dieta mediterránea.

Durante el seguimiento de los pacientes en tratamiento con mAbs, se deben evaluar los posibles EA y el grado de satisfacción con el tratamiento.

A los cuatro meses del inicio de un mAb se debe valorar cambiar de tratamiento en caso de ausencia de respuesta.

En caso de decidir mantener el tratamiento con un mAb en los casos de respuesta incompleta a los cuatro meses, se debe plantear cambiar si la respuesta no es completa a los 12 meses.

Son necesarios estudios prospectivos que demuestren la utilidad de diferenciar entre los conceptos de remisión clínica y remisión completa, entendida como el cese de la actividad inflamatoria y la HRB.

Es fundamental la elaboración de registros, nacionales e internacionales, de pacientes pediátricos en tratamiento con mAbs para obtener evidencia en vida real.

Deben considerarse dosis altas de GCI el tratamiento con más 400  $\mu\text{g}$  diarios de budesónida o equivalente en niños hasta los 12 años.

En el niño con AGNC es preferible utilizar un segundo o tercer controlador antes de alcanzar dosis altas de GCI.

La necesidad de dosis altas de GCI para el control del AG es un motivo para valorar el tratamiento con mAbs, sobre todo en  $< 12$  años.

Se recomienda investigar acerca del consumo de tabaco, vapeadores o cigarrillos electrónicos en adolescentes con AG.

En pacientes T2, la elección entre omalizumab, mepolizumab y dupilumab debe tener en cuenta la edad del paciente y las comorbilidades asociadas.

En pacientes no T2 mayores de 12 años la primera indicación sería tezepelumab.

Se recomienda el uso de omalizumab en aquellos pacientes con sensibilización a aeroalérgenos perennes con repercusión clínica demostrada.

Los resultados de los ensayos clínicos de adultos no son totalmente extrapolables a la población en edad pediátrica, por los

**que es necesario impulsar la realización de estudios específicos en esa edad.**

## Financiación

El desarrollo de este manuscrito ha sido financiado por fondos propios de la Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR).

## Contribuciones de los autores

Todos los autores firmantes participaron activamente en las reuniones de trabajo desarrolladas durante la elaboración de este artículo, desde la concepción inicial hasta la revisión final del manuscrito. Todos colaboraron en la redacción de los diferentes apartados del texto, distribuyéndose las secciones de acuerdo con su experiencia y áreas de interés. Además, llevaron a cabo revisiones críticas de las distintas versiones del documento y, como comité científico, propusieron las recomendaciones, discutieron y acordaron las directrices presentadas al panel Delphi. Finalmente, revisaron los resultados obtenidos y validaron de manera consensuada el manuscrito definitivo.

## Uso de inteligencia artificial

Para la elaboración de este documento no se han utilizado herramientas de inteligencia artificial

## Conflictos de interés

Francisco Javier Álvarez-Gutiérrez declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias, asistencia a congresos y reuniones científicas y provisión de materiales por parte de AstraZeneca, GlaxoSmithKline, Orion Pharma y Sanofi/Regeneron. Parte de estas colaboraciones se realizaron a través de SEPAR.

Marina Blanco Aparicio declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de AstraZeneca, Chiesi, GlaxoSmithKline, Sanofi y Teva.

Francisco Casas Maldonado declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias, participar en eventos educativos, ayudas para asistencia a reuniones científicas y participación en comités asesores por parte de AstraZeneca, Boehringer-Ingelheim, CSL Behring, GlaxoSmithKline, Grifols y Sanofi/Regeneron.

Vicente Plaza declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de AstraZeneca, Chiesi, GlaxoSmithKline y Medwell. Ha recibido ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas de AstraZeneca. Asimismo, declara haber recibido una ayuda institucional para investigación por parte de Chiesi.

Gregorio Soto Campos declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de AstraZeneca, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini y Sanofi. Ha recibido ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca y Sanofi. Es coordinador del Área de Asma de SEPAR.

Francisco Javier González-Barcala declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias, participación en comités asesores y ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de ALK-Abelló, AstraZeneca, BIAL, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini, Novartis, ROVI, ROXALL, Sanofi, Stallergenes Greer y Teva. Además, forma parte del comité editorial de Open Respiratory Archives, European Respiratory Journal Open Research y BMC Pulmonary Medicine, habiendo

permanecido al margen del proceso de evaluación y decisión relacionado con este artículo.

Carlos Almonacid declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias, participación en actividades educativas, participación en comités asesores y ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca, Chiesi, Faes Farma, GlaxoSmithKline, MSD y Sanofi. Ha recibido ayudas para investigación por parte de AstraZeneca y GlaxoSmithKline. Fue vicepresidente de SEPAR.

Ebymar Arismendi declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas y ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini, MSD y Sanofi/Regeneron.

Carlos Cabrera declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de AstraZeneca, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini y Sanofi. Asimismo, ha recibido ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca y Sanofi, y ha participado en comités asesores de AstraZeneca, GlaxoSmithKline y Sanofi.

Roberto Cabestre García declara haber recibido honorarios por participar como jurado en premios vinculados a reuniones científicas patrocinadas por AstraZeneca. Ha recibido honorarios por participación en actividades educativas, ayudas para la asistencia a jornadas científicas y por participación en comités asesores por parte de Gebro Pharma y GlaxoSmithKline.

José Ángel Carretero declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas, por parte de AstraZeneca, Faes Farma, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini y Sanofi.

Manuel Castilla Martínez declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de AstraZeneca, GlaxoSmithKline y Sanofi. Asimismo, ha recibido ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca, Chiesi, Menarini y Sanofi.

José Antonio Castillo Vizuete declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas y participación en comités asesores, por parte de ALK-Abelló, AstraZeneca, GlaxoSmithKline y Sanofi/Regeneron. Es coordinador del Grupo de Rinitis, Rinosinusitis y Pólipos Nasales de la Sección de Asma de SEPAR.

Carolina Cisneros Serrano declara haber recibido ayudas para investigación, honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias y participar en actividades educativas, ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas y participación en comités asesores por parte de AstraZeneca, Chiesi, Cipla, Faes Farma, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini y Sanofi.

Álvaro Gimeno Díaz de Atauri declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de Sanofi/Regeneron.

David Díaz Pérez declara haber recibido honorarios por impartir conferencias, participar en actividades educativas y comités asesores, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas, por parte de AstraZeneca, Boehringer Ingelheim, Chiesi, Sanofi y Teva.

Christian Domingo Ribas declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias y participar en actividades educativas, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas, y provisión de materiales por parte de ALK-Abelló, Asac Pharmaceutical Immunology, AstraZeneca, GlaxoSmithKline, Immunotek, MSD, Novartis, Sanofi y Teva.

Juan Luis García Rivero declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas y por participación en comités asesores por parte de AstraZeneca, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Grifols, Sanofi/Regeneron y Zambon. Ha recibido ayudas institucionales para investigación por parte de AstraZeneca, GlaxoSmithKline y Sanofi/Regeneron.

Alejandro López Neyra declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de AstraZeneca, GlaxoSmithKline, Novartis y Sanofi. Asimismo, ha recibido ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de Sanofi.

Eva Martínez-Moragón declara haber recibido honorarios por conferencias, presentaciones y actividades educativas, además de ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas, y haber cobrado honorarios por consultoría de AstraZeneca, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini y Sanofi/Regeneron.

Ines de Mir Messa declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias, participación en actividades educativas, participación en comités asesores y ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de Aldo-Unión, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline y Sanofi/Regeneron.

Xavier Muñoz Gall declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias, participación en actividades educativas y ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca, Boehringer Ingelheim, Chiesi, Faes Farma, GlaxoSmithKline, Menarini, Novartis y Sanofi. Asimismo, ha recibido ayudas para investigación por parte de AstraZeneca, GlaxoSmithKline, Novartis y Sanofi.

Alicia Padilla Galo declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca, Chiesi, Faes Farma, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini y Sanofi.

Miguel Perpiñá Tordera declara no tener conflicto de interés.

Luis Pérez de Llano declara no tener conflicto de interés.

Fernando Sánchez Toril declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas, y retribuciones por su participación en comités asesores por parte de AstraZeneca, GlaxoSmithKline y Sanofi.

Verónica Sanz Santiago declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas por parte de Aldo-Unión, AstraZeneca, GlaxoSmithKline y Sanofi.

José Valverde Molina declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y participar en actividades educativas, así como ayudas para asistencia a congresos y reuniones científicas por parte de AstraZeneca, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline y Sanofi. Asimismo, ejerce como presidente de la Asociación de Asma Grave de Murcia (España).

## Agradecimientos

Los autores quieren agradecer a los panelistas especialistas en neumología su valiosa opinión: Rubén Andújar Espinosa; Aurelio Arnedillo Muñoz; Irina Bobolea; Ana Boldova Loscertales; Carlos Bujalance Cabrera; Concepción Cañete; Pilar Cebollero Rivas; Astrid Crespo; Elena Curto; Alfredo de Diego Damiá; Ana Isabel Enríquez Rodríguez; Luis Manuel Entrenas; Cleofe Fernández Aracil; Ana Fernández Tena; Rocío García; Raúl Godoy Mayoral; Ana Gómez Bastero; José Antonio Gullón Blanco; Tamara Hermida Valverde; Luis Hernández Blasco; Hemily Izaguirre Flores; Antolín López Viña; Carlos Martínez Rivera; Juan Francisco Medina Gallardo; Carlos Melero Moreno; Francisco Javier Michel De La Rosa; Mar Mosteiro Añón; Antonio Pereira Vega; Gerardo

Pérez Chica; Francisco Pérez-Grimaldi; Cesar Picado Valles; Carolina Puchaes Manchón; Ana Pueyo; Jacinto Ramos Gonzalez; Berta Román Bernal; Auxiliadora Romero; Pedro Romero Palacios; Sylvia Sanchez Cuellar; Antonio Sebastián Ariño; Joan Serra Batlles; José Serrano Pariente; José Carlos Serrano Rebollo; Ana Isabel Sogo Sagardía; M. Agustín Sojo González; Andrea Trisán; Borja Valencia Azcona; Paz Vaquero Lozano; Elisabeth Vera Solsona. Además de aquellos panelistas especialistas en pediatría: Sara Bellón; Silvia Castillo; Ana Díez; Mirella Gaboli; Ignacio Iglesias Serrano; Carlos Martín; Santiago Pérez Tarazona; Juan Carlos Ramos Díaz; Olaia Sardón; María del Valle Velasco

Los autores quieren agradecer el soporte y colaboración de *Medical Statistics Consulting* (MSC) en el proceso de actualización de las recomendaciones, así como la colaboración de Blanca Piedrafitá, PhD y de Antoni Torres-Collado, PhD (MSC) en la coordinación y edición del manuscrito siguiendo la normativa de buenas prácticas en publicación (GPP 2022).

## Bibliografía

1. GEMA 5.4. Guía Española para el Manejo del Asma. Madrid: Luzán 5; 2024.
2. Global Initiative for Asthma. Global Strategy for Asthma Management Prevention 2023.
3. Chung KF, Wenzel SE, Brozek JL, Bush A, Castro M, Sterk PJ, et al. International ERS/ATS guidelines on definition, evaluation and treatment of severe asthma. *Eur Respir J*. 2014;43:343–73. <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.52020-2013>. Erratum in: *The European respiratory journal*. 2018;52:343–73.
4. Taylor DR, Bateman ED, Boulet LP, Boushey HA, Busse WW, Casale TB, et al. A new perspective on concepts of asthma severity and control. *Eur Respir J*. 2008;32:545–54. <http://dx.doi.org/10.1183/09031936.00155307>.
5. Rabe KF, Adachi M, Lai CK, Soriano JB, Vermeire PA, Weiss KB, et al. Worldwide severity and control of asthma in children and adults: the global asthma insights and reality surveys. *J Allergy Clin Immunol*. 2004;114:40–7. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2004.04.042>.
6. Melero Moreno C, Quirce S, Huerta A, Uria E, Cuesta M. Economic impact of severe asthma in Spain: multicentre observational longitudinal study. *J Asthma*. 2019;56:861–71. <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2018.1499035>.
7. Quirce S, Plaza V, Picado C, Vennera M, Casafont J. Prevalence of uncontrolled severe persistent asthma in pneumology and allergy hospital units in Spain. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2011;21:466–71.
8. Domingo C, Sicras-Mainar A, Sicras-Navarro A, Sogo A, Mirapeix RM, Engroba C. Prevalence, T2 Biomarkers, and Cost of Severe Asthma in the Era of Biologics: The BRAVO-1 Study. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2024;34:97–105. <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0871>.
9. Puig-Junoy J, Pascual-Argenté N. [Socioeconomic Costs of Asthma in the European Union, United States and Canada: A Systematic Review]. *Rev Esp Salud Publica*. 2017;91.
10. Pérez de Llano IA, Villoro R, Merino M, Gómez Neira Mdel C, Muniz C, Hidalgo A. Cost Effectiveness of Outpatient Asthma Clinics. *Arch Bronconeumol*. 2016;52:196–203. <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2015.09.009>.
11. Clark VL, Gibson PG, Genn G, Hiles SA, Pavord ID, McDonald VM. Multidimensional assessment of severe asthma: A systematic review and meta-analysis. *Respirology*. 2017;22:1262–75. <http://dx.doi.org/10.1111/resp.13134>.
12. Tay TR, Lee J, Radhakrishna N, Hore-Lacy F, Stirling R, Hoy R, et al. A Structured Approach to Specialist-referred Difficult Asthma Patients Improves Control of Comorbidities and Enhances Asthma Outcomes. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2017;5:956–64.e3. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2016.12.030>.
13. King GG, Bates J, Berger KI, Calverley P, de Melo PL, Dellac RL, et al. Technical standards for respiratory oscillometry. *Eur Respir J*. 2020;55:1900753. <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00753-2019>.
14. Gherasim A, Dao A, Bernstein JA. Confounders of severe asthma: diagnoses to consider when asthma symptoms persist despite optimal therapy. *World Allergy Organ J*. 2018;11:29. <http://dx.doi.org/10.1186/s40413-018-0207-2>.
15. Cisneros Serrano C, Melero Moreno C, Almonacid Sánchez C, Perpina Tordera M, Picado Valles C, Martínez Moragón E, et al. Guidelines for severe uncontrolled asthma. *Arch Bronconeumol*. 2015;51:235–46. <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2014.12.007>.
16. Plaza V, Fernández-Rodríguez C, Melero C, Cosío BG, Entrenas LM, Pérez de Llano L, et al. Validation of the 'Test of the Adherence to Inhalers' (TAI) for Asthma and COPD Patients. *J Aerosol Med Pulm Drug Deliv*. 2016;29:142–52. <http://dx.doi.org/10.1089/jamp.2015.1212>.
17. Plaza V, Giner J, Curto E, Alonso-Ortiz MB, Orue MI, Vega JM, et al. Assessing Adherence by Combining the Test of Adherence to Inhalers With Pharmacy Refill Records. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2021;31:58–64. <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0461>.
18. Jabeen MF, Sanderson ND, Foster D, Crook DW, Cane JL, Borg C, et al. Identifying Bacterial Airways Infection in Stable Severe Asthma Using Oxford

- Nanopore Sequencing Technologies. *Microbiol Spectr.* 2022;10:e0227921, <http://dx.doi.org/10.1128/spectrum.02279-21>.
19. Green BJ, Wiriyachaiyorn S, Grainge C, Rogers GB, Kehagia V, Lau L, et al. Potentially pathogenic airway bacteria and neutrophilic inflammation in treatment resistant severe asthma. *PLoS One.* 2014;9:e100645, <http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0100645>.
  20. Taylor SL, Leong LEX, Choo JM, Wesselingh S, Yang IA, Upham JW, et al. Inflammatory phenotypes in patients with severe asthma are associated with distinct airway microbiology. *J Allergy Clin Immunol.* 2018;141:94–103.e15, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2017.03.044>.
  21. Yang X, Li H, Ma Q, Zhang Q, Wang C. Neutrophilic Asthma Is Associated with Increased Airway Bacterial Burden and Disordered Community Composition. *Biomed Res Int.* 2018;2018:9230234, <http://dx.doi.org/10.1155/2018/9230234>.
  22. Simpson JL, Daly J, Baines KJ, Yang IA, Upham JW, Reynolds PN, et al. Airway dysbiosis: Haemophilus influenzae and Tropheryma in poorly controlled asthma. *Eur Respir J.* 2016;47:792–800, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00405-2015>.
  23. Scelo G, Torres-Duque CA, Maspero J, Tran TN, Murray R, Martin N, et al. Analysis of comorbidities and multimorbidity in adult patients in the International Severe Asthma Registry. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2024;132:42–53, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ana.2023.08.021>.
  24. Woodruff PG, Modrek B, Choy DF, Jia G, Abbas AR, Ellwanger A, et al. *Am J Respir Crit Care Med.* 2009;180:388–95, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.200903-0392OC>.
  25. Cosío BG, Shafiek H, Iglesias A, Mosteiro M, González-Piñero A, Rodríguez M, et al. Validation of a Pathological Score for the Assessment of Bronchial Biopsies in Severe Uncontrolled Asthma: Beyond Blood Eosinophils. *Arch Bronconeumol.* 2023;59:502–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2023.05.014>.
  26. Diamant Z, Vijverberg S, Alving K, Bakirtas A, Bjerrmer L, Custovic A, et al. Toward clinically applicable biomarkers for asthma: An EAAACI position paper. *Allergy.* 2019;74:1835–51, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13806>.
  27. Kupczyk M, Dahlén B, Sterk PJ, Nizankowska-Mogilnicka E, Papi A, Bel EH, et al. Stability of phenotypes defined by physiological variables and biomarkers in adults with asthma. *Allergy.* 2014;69:1198–204, <http://dx.doi.org/10.1111/all.12445>.
  28. Crisford H, Sapay E, Rogers GB, Taylor S, Nagakumar P, Lokwani R, et al. Neutrophils in asthma: the good, the bad and the bacteria. *Thorax.* 2021;76:835–44, <http://dx.doi.org/10.1136/thoraxjnl-2020-215986>.
  29. Nair P, Surette MG, Virchow JC. Neutrophilic asthma: misconception or misnomer? *Lancet Respir Med.* 2021;9:441–3, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00023-0](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00023-0).
  30. Curto Sánchez E, Ojanguren Arranz I, Blanco-Aparicio M, Crespo-Lessmann A, Plaza Moral V, Cisneros Serrano C, et al. [How to Approach Non Eosinophilic Asthma? Results of a Survey Conducted by the SEPAR Emerging Asthma Group]. *Open Respir Arch.* 2022;4:100149, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2021.100149>.
  31. Kang N, Song WJ. Discovering Biomarkers of Neutrophilic Asthma: A Clinician's Perspective. *Allergy Asthma Immunol Res.* 2022;14:1–4, <http://dx.doi.org/10.4168/air.2022.14.1.1>.
  32. Rönneberg L, Axelsson M, Kankaanranta H, Backman H, Rådinger M, Lundbäck B, et al. Severe Asthma in a General Population Study: Prevalence and Clinical Characteristics. *J Asthma Allergy.* 2021;14:1105–15, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S327659>.
  33. Espuela-Ortiz A, Martín-González E, Poza-Guedes P, González-Pérez R, Herrera-Luis E. Genomics of Treatable Traits in Asthma. *Genes (Basel).* 2023;14:1824, <http://dx.doi.org/10.3390/genes14091824>.
  34. Bateman ED, Esser D, Chirila C, Fernández M, Fowler A, Moroni-Zentgraf P, et al. Magnitude of effect of asthma treatments on Asthma Quality of Life Questionnaire and Asthma Control Questionnaire scores: Systematic review and network meta-analysis. *J Allergy Clin Immunol.* 2015;136:914–22, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2015.03.023>.
  35. Pérez de Llano L, Martínez Moragón E, Entrenas LM, Martínez-Rivera C, Cisneros C, Blanco-Aparicio M, et al. Validation of the Asthma Impairment and Risk Questionnaire in Spain: A Useful Tool for Assessing Asthma Control in Adolescents and Adults. *J Investig Allergol Clin Immunol.* 2023;33:397–400, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0881>.
  36. Vonk JM, Postma DS, Boezen HM, Grol MH, Schouten JP, Koëter GH, et al. Childhood factors associated with asthma remission after 30 year follow up. *Thorax.* 2004;59:925–9, <http://dx.doi.org/10.1136/thx.2003.016246>.
  37. Ronmark E, Jonsson E, Lundback B. Remission of asthma in the middle aged and elderly: report from the Obstructive Lung Disease in Northern Sweden study. *Thorax.* 1999;54:611–3, <http://dx.doi.org/10.1136/thx.54.7.611>.
  38. Durham SR, Shamji MH. Allergen immunotherapy: past, present and future. *Nat Rev Immunol.* 2023;23:317–28, <http://dx.doi.org/10.1038/s41577-022-00786-1>.
  39. Penagos M, Durham SR. Long-term efficacy of the sublingual and subcutaneous routes in allergen immunotherapy. *Allergy Asthma Proc.* 2022;43:292–8, <http://dx.doi.org/10.2500/aap.2022.43.220026>.
  40. Menzies-Gow A, Bafadhel M, Busse WW, Casale TB, Kocks JWH, Pavord ID, et al. An expert consensus framework for asthma remission as a treatment goal. *J Allergy Clin Immunol.* 2020;145:757–65, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2019.12.006>.
  41. Rial MJ, Domínguez-Ortega J. Inflammatory Remission in T2 Severe Asthma. *Front Allergy.* 2022;3:923083, <http://dx.doi.org/10.3389/falgy.2022.923083>.
  42. Boulet LP, Turcott H, Plante S, Chakir J. Airway function, inflammation and regulatory T cell function in subjects in asthma remission. *Can Respir J.* 2012;19, <http://dx.doi.org/10.1155/2012/347989>.
  43. Pérez de Llano L, Veiga-Teijeiro I, Dacal-Rivas D. Contribution of the Remission Concept to the Treatment of Asthma. *Arch Bronconeumol.* 2023;59:550–1, <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2023.03.009>.
  44. Álvarez-Gutiérrez FJ, Casas-Maldonado F, Soto-Campos G, Blanco-Aparicio M, Delgado J, Galo AP, et al. Spanish Consensus on Remission in Asthma (REMAS). *Arch Bronconeumol.* 2024;60:503–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2024.04.002>.
  45. Lindsay JT, Heaney LG. Nonadherence in difficult asthma - facts, myths, and a time to act. *Patient Prefer Adherence.* 2013;7:329–36, <http://dx.doi.org/10.2147/PPA.S38208>.
  46. Heaney LG, Busby J, Bradding P, Chaudhuri R, Mansur AH, Niven R, et al. Remotely Monitored Therapy and Nitric Oxide Suppression Identifies Nonadherence in Severe Asthma. *Am J Respir Crit Care Med.* 2019;199:454–64, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.201806-1182OC>.
  47. Alahmadi FH, Keevil B, Elsely L, George K, Niven R, Fowler SJ. Serum Inhaled Corticosteroid Detection for Monitoring Adherence in Severe Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:4279–87.e6, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.05.041>.
  48. Dzubur E, Li M, Kawabata K, Sun Y, McConnell R, Intille S, et al. Design of a smartphone application to monitor stress, asthma symptoms, and asthma inhaler use. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2015;114:341–2.e2, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ana.2014.12.017>.
  49. Gold LS, Smith N, Allen-Ramey FC, Nathan RA, Sullivan SD. Associations of patient outcomes with level of asthma control. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2012;109:260–500, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ana.2012.07.024>.
  50. Kwon JW, Jung H, Kim SH, Chang YS, Cho YS, Nahm DH, et al. High ACT score is not sufficient to reduce the risk of asthma exacerbations in asthma with low lung function. *Respir Med.* 2019;150:38–44, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2019.02.010>.
  51. Ferrer Galván M, Álvarez Gutiérrez FJ, Romero Falcón A, Romero Romero B, Sáez A, Medina Gallardo JF. Is the bronchodilator test an useful tool to measure asthma control? *Respiratory medicine.* 2017;126:26–31, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2017.03.008>.
  52. Chen W, Sadatsafavi M, Tran TN, Murray RB, Wong CBN, Ali N, et al. Characterization of Patients in the International Severe Asthma Registry with High Steroid Exposure Who Did or Did Not Initiate Biologic Therapy. *J Asthma Allergy.* 2022;15:1491–510, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S377174>.
  53. Schleich FN, Chevremont A, Paulus V, Henket M, Manise M, Seidel L, et al. Importance of concomitant local and systemic eosinophilia in uncontrolled asthma. *Eur Respir J.* 2014;44:97–108, <http://dx.doi.org/10.1183/09031936.00201813>.
  54. Busse WW, Wenzel SE, Casale TB, FitzGerald JM, Rice MS, Daizadeh N, et al. Baseline FeNO as a prognostic biomarker for subsequent severe asthma exacerbations in patients with uncontrolled, moderate-to-severe asthma receiving placebo in the LIBERTY ASTHMA QUEST study: a post-hoc analysis. *Lancet Respir Med.* 2021;9:1165–73, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00124-7](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00124-7).
  55. Ulrik CS, Lange P, Hilberg O. Fractional exhaled nitric oxide as a determinant for the clinical course of asthma: a systematic review. *Eur Clin Respir J.* 2021;8:1891725, <http://dx.doi.org/10.1080/20018525.2021.1891725>.
  56. Zhang L, He L, Gong J, Liu C. Risk Factors Associated with Irreversible Airway Obstruction in Asthma: A Systematic Review and Meta-Analysis. *Biomed Res Int.* 2016;2016:9868704, <http://dx.doi.org/10.1155/2016/9868704>.
  57. Castro M, Corren J, Pavord ID, Maspero J, Wenzel S, Rabe KF, et al. Dupilumab Efficacy and Safety in Moderate-to-Severe Uncontrolled Asthma. *N Engl J Med.* 2018;378:2486–96, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1804092>.
  58. Couillard S, Laugerud A, Jabeen M, Ramakrishnan S, Melhorn J, Hinks T, et al. Derivation of a prototype asthma attack risk scale centred on blood eosinophils and exhaled nitric oxide. *Thorax.* 2022;77:199–202, <http://dx.doi.org/10.1136/thoraxjnl-2021-217325>.
  59. Mukherjee M, Aleman Paramo F, Kjarsgaard M, Salter B, Nair G, LaVigne N, et al. Weight-adjusted Intravenous Reslizumab in Severe Asthma with Inadequate Response to Fixed-Dose Subcutaneous Mepolizumab. *Am J Respir Crit Care Med.* 2018;197:38–46, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.201707-1323OC>.
  60. Mukherjee M, Nair P. Blood or sputum eosinophils to guide asthma therapy? *Lancet Respir Med.* 2015;3:824–5, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(15\)00419-1](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(15)00419-1).
  61. Petsky HL, Cates CJ, Kew KM, Chang AB. Tailoring asthma treatment on eosinophilic markers (exhaled nitric oxide or sputum eosinophils): a systematic review and meta-analysis. *Thorax.* 2018;73:1110–9, <http://dx.doi.org/10.1136/thoraxjnl-2018-211540>.
  62. Turner S, Cotton S, Wood J, Bell V, Raja EA, Scott NW, et al. Reducing asthma attacks in children using exhaled nitric oxide (RAACENO) as a biomarker to inform treatment strategy: a multicentre, parallel, randomised, controlled, phase 3 trial. *Lancet Respir Med.* 2022;10:584–92, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00486-0](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00486-0).
  63. Barnes PJ. Efficacy of inhaled corticosteroids in asthma. *J Allergy Clin Immunol.* 1998;102:531–8, [http://dx.doi.org/10.1016/S0091-6749\(98\)70268-4](http://dx.doi.org/10.1016/S0091-6749(98)70268-4).
  64. Buhl R, Humbert M, Bjerrmer L, Chanez P, Heaney LG, Pavord I, et al. Severe eosinophilic asthma: a roadmap to consensus. *Euro Respir J.* 2017;49:1700634, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00634-2017>.
  65. Casas-Maldonado F, Baynova K, Soto-Campos G, González-Barcala F, Blanco Aparicio M, González Ramírez A, et al. EXACTO scale: multidimensional tool



- for assessing the response to treatment with monoclonal antibodies in severe uncontrolled asthma. EACCI hybrid Congres. Prague. 2022.
66. Bachert C, Han JK, Wagenmann M, Hosemann W, Lee SE, Backer V, et al. EUFOREA expert board meeting on uncontrolled severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRSwNP) and biologics: Definitions and management. *J Allergy Clin Immunol*. 2021;147:29–36. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2020.11.013>.
  67. Fokkens WJ, Lund VJ, Hopkins C, Hellings PW, Kern R, Reitsma S, et al. Executive summary of EPOS 2020 including integrated care pathways. *Rhinology*. 2020;58:82–111. <http://dx.doi.org/10.4193/Rhin20.601>.
  68. Ruiz MA, Pardo A, Rejas J, Soto J, Villasanté F, Aranguren JL. Development and validation of the “Treatment Satisfaction with Medicines Questionnaire” (SATMED-Q). *Value Health*. 2008;11:913–26. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1524-4733.2008.00323.x>.
  69. Rojas Laverde MD, Roa-Cubaque M, Polanía Robayo AY, Corredor Gamba SP, Molina-Franky J, Umbacia Salas FA. [Validation of the FSI-10 questionnaire and satisfaction assessment with inhaler devicesValidação do questionário FSI-10 e satisfação com os dispositivos de inaloterapia]. *Rev Cuid*. 2022;13:e3. <http://dx.doi.org/10.15649/cuidarte.1219>.
  70. Campbell JL, Kiebert GM, Partridge MR. Development of the satisfaction with inhaled asthma treatment questionnaire. *Eur Respir J*. 2003;22:127–34. <http://dx.doi.org/10.1183/09031936.03.00097503>.
  71. Pérez de Llano L, Dávila I, Martínez-Moragón E, Domínguez-Ortega J, Almonacid C, Colás C, et al. Development of a Tool to Measure the Clinical Response to Biologic Therapy in Uncontrolled Severe Asthma: The FEV(1), Exacerbations, Oral Corticosteroids, Symptoms Score. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2021;9:2725–31. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.01.033>.
  72. Eger K, Kroes JA, Ten Brinke A, Bel EH. Long-Term Therapy Response to Anti-IL-5 Biologics in Severe Asthma—A Real-Life Evaluation. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2021;9:1194–200. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.10.010>.
  73. Chan R, Lipworth BJ. Impact of Biologic Therapy on the Small Airways Asthma Phenotype. *Lung*. 2022;200:691–6. <http://dx.doi.org/10.1007/s00408-022-00579-2>.
  74. Stephenson JJ, Quimbo RA, Gutiérrez B. Subacute lack of asthma control as a predictor of subsequent acute asthma exacerbation in a managed care population. *Am J Manag Care*. 2010;16:108–14.
  75. Hassan M, Davies SE, Trethewey SP, Mansur AH. Prevalence and predictors of adherence to controller therapy in adult patients with severe/difficult-to-treat asthma: a systematic review and meta-analysis. *J Asthma*. 2020;57:1379–88. <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2019.1645169>.
  76. Bibi H, Iqbal M, Wahab H, Ozturk M, Ke F, Iqbal Z, et al. Green synthesis of multifunctional carbon coated copper oxide nanosheets and their photocatalytic and antibacterial activities. *Sci Rep*. 2021;11:10781. <http://dx.doi.org/10.1038/s41598-021-90207-5>.
  77. Policicchio J, Nelson B, Duffy S. Bringing evidence-based continuing education on asthma to nurses. *Clin Nurse Spec*. 2011;25:125–32. <http://dx.doi.org/10.1097/NUR.0b013e318217b5f6>.
  78. Vaquero-Lozano P, Lassaletta-Goñi I, Giner-Donaire J, Gómez-Neira MDC, Serra-Batllés J, García-García R, et al. [Asthma 2020 Nursing Consensus Document]. *Open Respir Arch*. 2021;3:100079. <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2020.100079>.
  79. Román J. Interés de la Educación terapéutica en el manejo del asma. *Donostia: San Sebastián*. 2006.
  80. Román J, Korta J, Neira A, Martínez M. Educación y autocuidados en el asma. En: Cobos N, Pérez-Yarza E, editores. *Tratado de neumología infantil*. Madrid: Ergón; 2003. p. 635–55.
  81. Rodríguez García C, González-Barcala FJ, Facal Mayo D. Difficulties With Inhaled Therapy: A Complex Simple Technique. *Arch Bronconeumol (Engl Ed)*. 2020;56:416–7. <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2019.08.004>.
  82. Rodríguez-García C, Barreiro E, Muñoz-Gall X, Bustamante-Madariaga V, de Granda-Orive I, González-Barcala FJ. Common errors in inhalation therapy: Impact and solutions. *Clin Respir J*. 2020;14:1001–10. <http://dx.doi.org/10.1111/crj.13236>.
  83. Freitas PD, Passos NFP, Carvalho-Pinto RM, Martins MA, Cavalheri V, Hill K, et al. A Behavior Change Intervention Aimed at Increasing Physical Activity Improves Clinical Control in Adults With Asthma: A Randomized Controlled Trial. *Chest*. 2021;159:46–57. <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2020.08.2113>.
  84. Denman S, Ford K, Toolan J, Mistry A, Corps C, Wood P, et al. Home self-administration of omalizumab for chronic spontaneous urticaria. *Br J Dermatol*. 2016;175:1405–7. <http://dx.doi.org/10.1111/bjd.15074>.
  85. Bodenheimer T, Sinsky C. From triple to quadruple aim: care of the patient requires care of the provider. *Ann Fam Med*. 2014;12:573–6. <http://dx.doi.org/10.1370/afm.1713>.
  86. Castillo JA, Navarro A, Quirce S, Molina J, García-Marcos L, Juliá B, et al. [Prevalence and characteristics of rhinitis in adult asthmatic patients attending allergist, primary care and pulmonologist settings in Spain (AIR study)]. *Med Clin (Barc)*. 2011;136:284–9. <http://dx.doi.org/10.1016/j.medcli.2010.07.007>.
  87. Bousquet J, Vignola AM, Demoly P. Links between rhinitis and asthma. *Allergy*. 2003;58:691–706. <http://dx.doi.org/10.1034/j.1398-9995.2003.00105.x>.
  88. Brozek JL, Bousquet J, Baena-Cagnani CE, Bonini S, Canonica GW, Casale TB, et al. Allergic Rhinitis and its Impact on Asthma (ARIA) guidelines: 2010 revision. *J Allergy Clin Immunol*. 2010;126:466–76. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2010.06.047>.
  89. Castillo Vizuete JA, Sastre J, Del Cuvillo Bernal A, Picado C, Martínez Moragón E, Ignacio García JM, et al. Asthma, rhinitis, and nasal polyp multimorbidities. *Arch Bronconeumol (Engl Ed)*. 2019;55:146–55. <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2018.09.001>.
  90. Björkstén B, Clayton T, Ellwood P, Stewart A, Strachan D. Worldwide time trends for symptoms of rhinitis and conjunctivitis: Phase III of the International Study of Asthma and Allergies in Childhood. *Pediatr Allergy Immunol*. 2008;19:110–24. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1399-3038.2007.00601.x>.
  91. Hastan D, Fokkens WJ, Bachert C, Newson RB, Bislimovska J, Bockelbrink A, et al. Chronic rhinosinusitis in Europe—an underestimated disease. A GA<sup>2</sup>LEN study. *Allergy*. 2011;66:1216–23. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1398-9995.2011.02646.x>.
  92. Laidlaw TM, Mullol J, Woessner KM, Amin N, Mannent LP. Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps and Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2021;9:1133–41. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.09.063>.
  93. Castillo JA, Plaza V, Rodrigo G, Juliá B, Picado C, Fernández C, et al. Chronic rhinosinusitis with nasal polyps and allergic rhinitis as different multimorbid treatable traits in asthma. *J Allergy Clin Immunol Glob*. 2023;2:100134. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jacig.2023.100134>.
  94. Won HK, Kim YC, Kang MG, Park HK, Lee SE, Kim MH, et al. Age-related prevalence of chronic rhinosinusitis and nasal polyps and their relationships with asthma onset. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2018;120:389–94. <http://dx.doi.org/10.1016/j.anaai.2018.02.005>.
  95. Canonica GW, Malvezzi L, Blasi F, Paggiaro P, Mantero M, Senna G, et al. Chronic rhinosinusitis with nasal polyps impact in severe asthma patients: Evidences from the Severe Asthma Network Italy (SANI) registry. *Respir Med*. 2020;166. <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2020.105947>.
  96. Castillo J, Picado C, Plaza V, Rodrigo G, Juliá B, Mullol J. Aspirin Sensitivity as a Clinical Marker for Severe Asthma and United Airway Disease. *Chest*. 2014;145:17A. <http://dx.doi.org/10.1378/chest.1822198>.
  97. Bachert C, van Steen K, Zhang N, Holtappels G, Cattaert T, Maus B, et al. Specific IgE against *Staphylococcus aureus* enterotoxins: an independent risk factor for asthma. *J Allergy Clin Immunol*. 2012;130:376–81.e8. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2012.05.012>.
  98. Caruso C, Colantuono S, Ciasca G, Basile U, Di Santo R, Bagnasco D, et al. Different aspects of severe asthma in real life: Role of *Staphylococcus aureus* enterotoxins and correlation to comorbidities and disease severity. *Allergy*. 2023;78:131–40. <http://dx.doi.org/10.1111/all.15466>.
  99. Schleich F, Moermans C, Gerday S, Ziant S, Louis G, Bougard N, et al. Patients With Asthma Only Sensitized to *Staphylococcus aureus* Enterotoxins Have More Exacerbations, Airflow Limitation, and Higher Levels of Sputum IL-5 and IgE. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2023;11:3055–61.e4. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2023.05.043>.
  100. Alobid I, Colás C, Castillo JA, Arismendi E, Del Cuvillo A, Gómez-Outes A, et al. Spanish Consensus on the Management of Chronic Rhinosinusitis With Nasal Polyps (POLIPOLIS Nasal/POLINA 2.0). *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2023;33:317–31. <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0910>.
  101. Castillo Vizuete JA, Armengot-Carceller M, Delgado Romero J, Gil Melcón M, Colás Sanz C, Plasencia García I, et al. Checklist for the Multidisciplinary Approach to United Airway in Patients with Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps (CRSwNP) and asthma. *Open Respir Arch*. 2022;4:100180. <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2022.100180>.
  102. de los Santos G, Reyes P, del Castillo R, Fragola C, Royuela A. Cross-cultural adaptation and validation of the sino-nasal outcome test (SNOT-22) for Spanish-speaking patients. *Eur Arch Otorhinolaryngol*. 2015;272:3335–40. <http://dx.doi.org/10.1007/s00405-014-3437-0>.
  103. Hopkins C, Gillett S, Slack R, Lund VJ, Browne JP. Psychometric validity of the 22-item Sinonasal Outcome Test. *Clin Otolaryngol*. 2009;34:447–54. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1749-4486.2009.01995.x>.
  104. Toma S, Hopkins C. Stratification of SNOT-22 scores into mild, moderate or severe and relationship with other subjective instruments. *Rhinology*. 2016;54:129–33. <http://dx.doi.org/10.4193/Rhino15.072>.
  105. Rudmik L, Hopkins C, Peters A, Smith TL, Schlosser RJ, Soler ZM. Patient-reported outcome measures for adult chronic rhinosinusitis: A systematic review and quality assessment. *J Allergy Clin Immunol*. 2015;136:1532–4000. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2015.10.012>.
  106. Fokkens WJ, Viskens AS, Backer V, Conti D, De Corso E, Gevaert P, et al. EPOS/EUFOREA update on indication and evaluation of Biologics in Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps 2023. *Rhinology*. 2023;61:194–202. <http://dx.doi.org/10.4193/Rhin22.489>.
  107. Hellings PW, Fokkens WJ, Orlandi R, Adriaensen GF, Alobid I, Baroody FM, et al. The EUFOREA pocket guide for chronic rhinosinusitis. *Rhinology*. 2023;61:85–9. <http://dx.doi.org/10.4193/Rhin22.344>.
  108. Gevaert P, Omachi TA, Corren J, Mullol J, Han J, Lee SE, et al. Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis: 2 randomized phase 3 trials. *J Allergy Clin Immunol*. 2020;146:595–605. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2020.05.032>.
  109. Han JK, Bachert C, Fokkens W, Desrosiers M, Wagenmann M, Lee SE, et al. Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet Respir Med*. 2021;9:1141–53. [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00097-7](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00097-7).
  110. Bachert C, Han JK, Desrosiers M, Hellings PW, Amin N, Lee SE, et al. Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. *Lancet*. 2019;394:1638–50. [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(19\)31881-1](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(19)31881-1).
  111. Plaza V, Calvo-Henríquez C, Blanco-Aparicio M, Colás C, Del Estal J, Garín N, et al. Combined Treatment Scenarios for Patients With Severe Asthma and Chronic Rhinosinusitis With Nasal Polyps. A Propo-

- sal From GEMA-POLINA Task Force. *Open Respir Arch.* 2024;6:100337, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2024.100337>.
112. Rogliani P, Laitano R, Ora J, Beasley R, Calzetta L. Strength of association between comorbidities and asthma: a meta-analysis. *Eur Respir Rev.* 2023;32:220202, <http://dx.doi.org/10.1183/16000617.0202-2022>.
  113. Bal C, Pohl W, Milger K, Skowasch D, Schulz C, Gappa M, et al. Characterization of Obesity in Severe Asthma in the German Asthma Net. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2023;11:3417–24000, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2023.06.049>.
  114. Portel L, Parrot E, Nocent-Ejnaini C, Mangiapani G, Prud'homme A, Oster JP, et al. Phenotyping to Target Obstructive Sleep Apnoea Syndrom (OSAS) in adults patients with severe asthma. *Respir Med Res.* 2022;82:100888, <http://dx.doi.org/10.1016/j.resmer.2022.100888>.
  115. Serrano Pariente J, Plaza V, Soriano JB, Mayos M, López-Viña A, Picado C, et al. Asthma outcomes improve with continuous positive airway pressure for obstructive sleep apnea. *Allergy.* 2017;72, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13070>.
  116. de Miguel Díez J, Hernández Barrera V, Puente Maestu L, Carrasco Garrido P, Gómez García T, Jiménez García R. Psychiatric comorbidity in asthma patients. Associated factors. *J Asthma.* 2011;48:253–8, <http://dx.doi.org/10.3109/02770903.2011.554943>.
  117. Hakansson KEJ, Renzi-Lomholt M, Backer V, Ulrik CS. High Use of Anti-depressant Medication in Both Mild-to-Moderate and Possible Severe Asthma - A Nationwide Cohort Study. *J Asthma Allergy.* 2022;15:13–23, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S340522>.
  118. Perotin JM, Whewy G, Tariq K, Azim A, Ridley RA, Ward JA, et al. Vulnerability to acid reflux of the airway epithelium in severe asthma. *Eur Respir J.* 2022;60:2101634, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.01634-2021>.
  119. Frossing L, Von Bülow A, Porsbjerg C. Bronchiectasis in severe asthma is associated with eosinophilic airway inflammation and activation. *J Allergy Clin Immunol Glob.* 2023;2:36–42, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jacig.2022.10.001>.
  120. Halvorsen T, Walsted ES, Bucca C, Bush A, Cantarella G, Friedrich G, et al. Inducible laryngeal obstruction: an official joint European Respiratory Society and European Laryngological Society statement. *Eur Respir J.* 2017;50:1602221, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.02221-2016>.
  121. Agarwal R, Muthu V, Sehgal IS. Relationship between Aspergillus and asthma. *Allergol Int.* 2023;72:507–20, <http://dx.doi.org/10.1016/j.alit.2023.08.004>.
  122. Agarwal R. Allergic bronchopulmonary aspergillosis. *Chest.* 2009;135:805–26.
  123. Agarwal R, Sehgal IS, Dhooria S, Aggarwal AN. Developments in the diagnosis and treatment of allergic bronchopulmonary aspergillosis. *Expert Rev Respir Med.* 2016;10:1317–34, <http://dx.doi.org/10.1080/17476348.2016.1249853>.
  124. Asano K, Hebisawa A, Ishiguro T, Takayanagi N, Nakamura Y, Suzuki J, et al. New clinical diagnostic criteria for allergic bronchopulmonary aspergillosis/mycosis and its validation. *J Allergy Clin Immunol.* 2021;147:1261–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2020.08.029>, e5.
  125. Eden E, Hammel J, Rouhani FN, Brantly ML, Barker AF, Buist AS, et al. Asthma features in severe alpha-1-antitrypsin deficiency: experience of the National Heart, Lung, and Blood Institute Registry. *Chest.* 2003;123:765–71, <http://dx.doi.org/10.1378/chest.123.3.765>.
  126. Eden E, Strange C, Holladay B, Xie L. Asthma and allergy in alpha-1 antitrypsin deficiency. *Respir Med.* 2006;100:1384–91, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2005.11.017>.
  127. Izquierdo M, Rawal H, Armstrong M, Marion CR. Alpha-1 Asthma Overlap Syndrome: a Clinical Overview. *Curr Allergy Asthma Rep.* 2022;22:101–11, <http://dx.doi.org/10.1007/s11882-022-01036-z>.
  128. Hernández-Pérez JM, Martín-González E, González-Carracedo MA. Alpha-1 Antitrypsin Deficiency and SERPINA1 Variants Could Play a Role in Asthma Exacerbations. *Arch Bronconeumol.* 2023;59:416–7, <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2023.02.016>.
  129. Aslam A, De Luis Cárdenas J, Morrison RJ, Lagisetty KH, Litmanovich D, Sella EC, et al. Tracheobronchomalacia and Excessive Dynamic Airway Collapse: Current Concepts and Future Directions. *Radiographics.* 2022;42:1012–27, <http://dx.doi.org/10.1148/rg.210155>.
  130. Kheir F, Majid A. Tracheobronchomalacia and Excessive Dynamic Airway Collapse: Medical and Surgical Treatment. *Semin Respir Crit Care Med.* 2018;39:667–73, <http://dx.doi.org/10.1055/s-0038-1676571>.
  131. Petrov AA, Adatia A, Jolles S, Nair P, Azar A, Walter JE. Antibody Deficiency, Chronic Lung Disease, and Comorbid Conditions: A Case-Based Approach. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:3899–908, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.09.031>.
  132. Milota T, Bloomfield M, Parackova Z, Sediva A, Bartunkova J, Horvath R. Bronchial Asthma and Bronchial Hyperresponsiveness and Their Characteristics in Patients with Common Variable Immunodeficiency. *Int Arch Allergy Immunol.* 2019;178:192–200, <http://dx.doi.org/10.1159/000494128>.
  133. Kotsiou OS, Gourgoulanis KI, Daniil Z. Common variable immunodeficiency and asthma: Coexistence or coincidence? *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2020;124:635, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2020.02.013>.
  134. Busse WW, Chupp G, Corbridge T, Stach-Klysh A, Oppenheimer J. Targeting Asthma Remission as the Next Therapeutic Step Toward Improving Disease Control. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2024;12:894–903, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2024.01.044>.
  135. Hansen S, Bastrup Sondergaard M, von Bülow A, Bjerrum AS, Schmid J, Rasmussen LM, et al. Clinical Response and Remission in Patients With Severe Asthma Treated With Biologic Therapies. *Chest.* 2024;165:253–66, <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2023.10.046>.
  136. Jackson DJ, Wechsler ME, Jackson DJ, Bernstein D, Korn S, Pfeffer PE, et al. Twice-Yearly Depemokimab in Severe Asthma with an Eosinophilic Phenotype. *N Engl J Med.* 2024;391:2337–49, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2406673>.
  137. Martínez-Moragón E, Chiner E, Suliana Mogrovejo A, Palop Cervera M, Lluch Tortajada I, Boira Enrique I, et al. Real-world clinical remission of severe asthma with benralizumab in Spanish adults with severe asthma. *J Asthma.* 2024;61:1190–204, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2024.2332351>.
  138. McDowell PJ, McDowell R, Busby J, Eastwood MC, Patel PH, Jackson DJ, et al. Clinical remission in severe asthma with biologic therapy: an analysis from the UK Severe Asthma Registry. *Eur Respir J.* 2023;62:2300819, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00819-2023>.
  139. Oishi K, Hamada K, Murata Y, Matsuda K, Ohata S, Yamaji Y, et al. A Real-World Study of Achievement Rate and Predictive Factors of Clinical and Deep Remission to Biologics in Patients with Severe Asthma. *J Clin Med.* 2023;12:2900, <http://dx.doi.org/10.3390/jcm12082900>.
  140. Padilla-Galo A, Moya Carmona I, Ausín P, Carazo Fernández L, García-Moguel I, Velasco-Garrido JL, et al. Achieving clinical outcomes with benralizumab in severe eosinophilic asthma patients in a real-world setting: orbe II study. *Respir Res.* 2023;24:235, <http://dx.doi.org/10.1186/s12931-023-02539-7>.
  141. Pérez de Llano L, Scelo G, Tran TN, Le TT, Fagerås M, Cosío BG, et al. Exploring Definitions and Predictors of Severe Asthma Clinical Remission after Biologic Treatment in Adults. *Am J Respir Crit Care Med.* 2024;210:869–80, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.202311-21920C>.
  142. Peters SP, Kunselman SJ, Icitovic N, Moore WC, Pascual R, Ameredes BT, et al. Tiotropium bromide step-up therapy for adults with uncontrolled asthma. *N Engl J Med.* 2010;363:1715–26, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1008770>.
  143. Tian JW, Chen JW, Chen R, Chen X. Tiotropium versus placebo for inadequately controlled asthma: a meta-analysis. *Respir Care.* 2014;59:654–66, <http://dx.doi.org/10.4187/respcare.02703>.
  144. Szeffel SJ, Vogelberg C, Bernstein JA, Goldstein S, Mansfield L, Zaremba-Pechmann L, et al. Tiotropium IS Efficacious in 6- to 17-Year-Olds with Asthma, Independent of T2 Phenotype. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2019;7:2286–95, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.03.019>, e4.
  145. Tonelli M, Zingoni M, Bacci E, Dente FL, Di Franco A, Giannini D, et al. Short-term effect of the addition of leukotriene receptor antagonists to the current therapy in severe asthmatics. *Pulm Pharmacol Ther.* 2003;16:237–40, [http://dx.doi.org/10.1016/S1094-5539\(03\)00054-3](http://dx.doi.org/10.1016/S1094-5539(03)00054-3).
  146. Hinks TSC, Levine SJ, Brusselle GG. Treatment options in type-2 low asthma. *Eur Respir J.* 2021;57, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00528-2020>.
  147. Agache I, Eguiluz-Gracia I, Cojanu C, Laculiceanu A, Del Giacco S, Zemelka-Wiacek M, et al. Advances and highlights in asthma in 2021. *Allergy.* 2021;76:3390–407, <http://dx.doi.org/10.1111/all.15054>.
  148. Rogliani P, Ritondo BL, Calzetta L. Triple therapy in uncontrolled asthma: a network meta-analysis of phase III studies. *Eur Respir J.* 2021;58:2004233, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.04233-2020>.
  149. Kim LHY, Saleh C, Whalen-Browne A, O'Byrne PM, Chu DK. Triple vs Dual Inhaler Therapy and Asthma Outcomes in Moderate to Severe Asthma: A Systematic Review and Meta-analysis. *JAMA.* 2021;325:2466–79, <http://dx.doi.org/10.1001/jama.2021.7872>.
  150. Mallah N, Turner JM, González-Barcala FJ, Takkouche B. Gastroesophageal reflux disease and asthma exacerbation: A systematic review and meta-analysis. *Pediatr Allergy Immunol.* 2022;33:e13655, <http://dx.doi.org/10.1111/pai.13655>.
  151. Prasad B, Nyenhuis SM, Imayama I, Siddiqi A, Teodorescu M. Asthma and Obstructive Sleep Apnea Overlap: What Has the Evidence Taught Us? *Am J Respir Crit Care Med.* 2020;201:1345–57, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.201810-1838TR>.
  152. Cardet JC, Bulkhi AA, Lockey RF. Nonrespiratory Comorbidities in Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:3887–97, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.08.027>.
  153. Facal D, López-Lois B, González-Barcala FJ. A Current Overview of the Psychological Aspects of Asthma in Adults. *Arch Bronconeumol (Engl Ed).* 2020;56:475–6, <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2019.10.012>.
  154. Gibson PG, McDonald VM, Granchelli A, Olin JT. Asthma and Comorbid Conditions-Pulmonary Comorbidity. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:3868–75, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.08.028>.
  155. Kritikos V, Price D, Papi A, Infantino A, Ståhlberg B, Ryan D, et al. The Burden of Self-Reported Rhinitis and Associated Risk for Exacerbations with Moderate-Severe Asthma in Primary Care Patients. *J Asthma Allergy.* 2020;13:415–28, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S266204>.
  156. Malipiero G, Paoletti G, Blasi F, Paggiaro P, Senna G, Latorre M, et al. Clinical features associated with a doctor-diagnosis of bronchiectasis in the Severe Asthma Network in Italy (SANI) registry. *Expert Rev Respir Med.* 2021;15:419–24, <http://dx.doi.org/10.1080/17476348.2021.1840983>.
  157. Ramaswamy US, Patel VA, Lee SE. Managing chronic rhinosinusitis in severe asthma. *Curr Opin Pulm Med.* 2021;27:23–8, <http://dx.doi.org/10.1097/MCP.0000000000000741>.
  158. Rogliani P, Sforza M, Calzetta L. The impact of comorbidities on severe asthma. *Curr Opin Pulm Med.* 2020;26:47–55.
  159. Vertigan AE, Kapela SL, Gibson PG. Laryngeal Dysfunction in Severe Asthma: A Cross-Sectional Observational Study. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:897–905, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.09.034>.
  160. Yang F, Busby J, Heaney LG, Menzies-Gow A, Pfeffer PE, Jackson DJ, et al. Factors Associated with Frequent Exacerbations in the UK Severe Asthma Registry. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:2691–701, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.12.062>, e1.
  161. Cardoso-Vigueros C, von Blumenthal T, Rückert B, Rinaldi AO, Tan G, Dreher A, et al. Leukocyte redistribution as immunological biomarker of corti-



- corticosteroid resistance in severe asthma. *Clin Exp Allergy*. 2022;52:1183–94, <http://dx.doi.org/10.1111/cea.14128>.
162. McDowell PJ, Busby J, Heaney LG. Asthma Exacerbations in Severe Asthma: Why Systemic Corticosteroids May not Always Be the Best Treatment Option. *Curr Treat Options Allergy*. 2023;10:53–63, <http://dx.doi.org/10.1007/s40521-023-00330-z>.
  163. Hew M, Chung KF. Corticosteroid insensitivity in severe asthma: significance, mechanisms and aetiology. *Intern Med J*. 2010;40:323–34, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1445-5994.2010.02192.x>.
  164. Kirkland SW, Cross E, Campbell S, Villa-Roel C, Rowe BH. Intramuscular versus oral corticosteroids to reduce relapses following discharge from the emergency department for acute asthma. *Cochrane Database Syst Rev*. 2018;6:CD012629, <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD012629.pub2>.
  165. Meyers DA, Bleecker ER, Holloway JW, Holgate ST. Asthma genetics and personalised medicine. *Lancet Respir Med*. 2014;2:405–15, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(14\)70012-8](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(14)70012-8).
  166. Chaves Loureiro C, Branco Ferreira M, Ferreira J, Lima R, Marques J, Sokolova A, et al. Reducing oral corticosteroids in severe asthma (ROSA Project): a nationwide Portuguese consensus. *Pulmonology*. 2021;27:313–27, <http://dx.doi.org/10.1016/j.pulmoe.2020.10.002>.
  167. Normansell R, Kew KM, Mansour G. Different oral corticosteroid regimens for acute asthma. *Cochrane Database Syst Rev*. 2016;2016:CD011801, <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD011801.pub2>.
  168. Cataldo D, Louis R, Michils A, Peché R, Pilette C, Schleich F, et al. Severe asthma: oral corticosteroid alternatives and the need for optimal referral pathways. *J Asthma*. 2021;58:448–58, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2019.1705335>.
  169. Chung LP, Upham JW, Bardin PG, Hew M. Rational oral corticosteroid use in adult severe asthma: A narrative review. *Respirology*. 2020;25:161–72, <http://dx.doi.org/10.1111/resp.13730>.
  170. Suehs CM, Menzies-Gow A, Price D, Bleecker ER, Canonica GW, Gurnell M, et al. Expert Consensus on the Tapering of Oral Corticosteroids for the Treatment of Asthma. A Delphi Study. *Am J Respir Crit Care Med*. 2021;203:871–81, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.202007-2721OC>.
  171. Price DB, Trudo F, Voorham J, Xu X, Kerkhof M, Ling Zhi Jie J, et al. Adverse outcomes from initiation of systemic corticosteroids for asthma: long-term observational study. *J Asthma Allergy*. 2018;11:193–204, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S176026>.
  172. Bourdin A, Fabry-Vendrand C, Ostinelli J, Ait-Yahia M, Darnal E, Bouee S, et al. The Burden of Severe Asthma in France: A Case-Control Study Using a Medical Claims Database. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2019;7:1477–87, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2018.12.029>.
  173. Bleecker ER, Menzies-Gow AN, Price DB, Bourdin A, Sweet S, Martin AL, et al. Systematic Literature Review of Systemic Corticosteroid Use for Asthma Management. *Am J Respir Crit Care Med*. 2020;201:276–93, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.201904-0903SO>.
  174. Bourdin A, Husereau D, Molinari N, Golam S, Siddiqui MK, Lindner L, et al. Matching-adjusted comparison of oral corticosteroid reduction in asthma: Systematic review of biologics. *Clin Exp Allergy*. 2020;50:442–52, <http://dx.doi.org/10.1111/cea.13561>.
  175. Liu D, Ahmet A, Ward L, Krishnamoorthy P, Mandelcorn ED, Leigh R, et al. A practical guide to the monitoring and management of the complications of systemic corticosteroid therapy. *Allergy Asthma Clin Immunol*. 2013;9:30, <http://dx.doi.org/10.1186/1710-1492-9-30>.
  176. Menzies-Gow A, Corren J, Bel EH, Maspero J, Heaney LG, Gurnell M, et al. Corticosteroid tapering with benralizumab treatment for eosinophilic asthma: PONENTE Trial. *ERJ Open Res*. 2019;5, <http://dx.doi.org/10.1183/23120541.00009-2019>, 00009-2019.
  177. Sood V, Rogers L, Khurana S. Managing Corticosteroid-Related Comorbidities in Severe Asthma. *Chest*. 2021;160:1614–23, <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2021.05.021>.
  178. Almonacid C, Fitas E, Sánchez-Covisa J, Gutiérrez H, Rebollo P. Geographical differences in the use of oral corticosteroids in patients with severe asthma in Spain: heat map based on existing databases analyses. *BMC Pulm Med*. 2023;23:3, <http://dx.doi.org/10.1186/s12890-022-02295-2>.
  179. Brusselle GG, Vanderstichele C, Jordens P, Deman R, Slabbynck H, Ringoet V, et al. Azithromycin for prevention of exacerbations in severe asthma (AZISAST): a multicentre randomised double-blind placebo-controlled trial. *Thorax*. 2013;68:322–9, <http://dx.doi.org/10.1136/thoraxjnl-2012-202698>.
  180. Gibson PG, Yang IA, Upham JW, Reynolds PN, Hodge S, James AL, et al. Effect of azithromycin on asthma exacerbations and quality of life in adults with persistent uncontrolled asthma (AMAZES): a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet*. 2017;390:659–68, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(17\)31281-3](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(17)31281-3).
  181. Thomas D, McDonald VM, Stevens S, Baraket M, Hodge S, James A, et al. Effect of Azithromycin on Asthma Remission in Adults With Persistent Uncontrolled Asthma: A Secondary Analysis of a Randomized, Double-Anonymized, Placebo-Controlled Trial. *Chest*. 2024;166:262–70, <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2024.02.048>.
  182. Hiles SA, McDonald VM, Guilhermino M, Brusselle GG, Gibson PG. Does maintenance azithromycin reduce asthma exacerbations? An individual participant data meta-analysis. *Eur Respir J*. 2019;54:1901381, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.01381-2019>.
  183. Niessen NM, Gibson PG, Baines KJ, Barker D, Yang IA, Upham JW, et al. Sputum TNF markers are increased in neutrophilic and severe asthma and are reduced by azithromycin treatment. *Allergy*. 2021;76:2090–101, <http://dx.doi.org/10.1111/all.14768>.
  184. Sadeghdoust M, Mirsadraee M, Aligolighasemabadi F, Khakzad MR, Hashemi Attar A, Naghibi S. Effect of azithromycin on bronchial wall thickness in severe persistent asthma: A double-blind placebo-controlled randomized clinical trial. *Respir Med*. 2021;185:106494, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2021.106494>.
  185. Yepes-Núñez JJ, Torrego A, Solà I, Alonso-Coello P, Plaza V, Roqué i Figuls M, et al. Bronchial thermoplasty for moderate or severe persistent asthma in adults. *Cochrane Database Syst Rev*. 2012.
  186. Cox G, Miller JD, McWilliams A, Fitzgerald JM, Lam S. Bronchial thermoplasty for asthma. *Am J Respir Crit Care Med*. 2006;173:965–9, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.200507-1162OC>.
  187. Pavord ID, Cox G, Thomson NC, Rubin AS, Corris PA, Niven RM, et al. Safety and efficacy of bronchial thermoplasty in symptomatic, severe asthma. *Am J Respir Crit Care Med*. 2007;176:1185–91, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.200704-571OC>.
  188. Castro M, Rubin AS, Laviolette M, Fiterman J, De Andrade Lima M, Shah PL, et al. Effectiveness and safety of bronchial thermoplasty in the treatment of severe asthma: a multicenter, randomized, double-blind, sham-controlled clinical trial. *Am J Respir Crit Care Med*. 2010;181:116–24, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.200903-0354OC>.
  189. Chupp G, Kline JN, Khatri SB, McEvoy C, Silvestri GA, Shifren A, et al. Bronchial Thermoplasty in Patients With Severe Asthma at 5 Years: The Post-FDA Approval Clinical Trial Evaluating Bronchial Thermoplasty in Severe Persistent Asthma Study. *Chest*. 2022;161:614–28, <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2021.10.044>.
  190. Keim-Malpasse J, Malpass HC. Cost Utility of Bronchial Thermoplasty for Severe Asthma: Implications for Future Cost-Effectiveness Analyses Based on Phenotypic Heterogeneity. *Clinicoecon Outcomes Res*. 2022;14:427–37, <http://dx.doi.org/10.2147/CEOR.S362530>.
  191. Cangelosi MJ, Ortendahl JD, Meckley LM, Bentley TG, Anene AM, Shriner KM, et al. Cost-effectiveness of bronchial thermoplasty in commercially-insured patients with poorly controlled, severe, persistent asthma. *Expert Rev Pharmacoecon Outcomes Res*. 2015;15:357–64, <http://dx.doi.org/10.1586/14737167.2015.978292>.
  192. Goorsen-Berg AWM, d'Hooghe JNS, Srikanthan K, Ten Hacken NHT, Weersink EJM, Roelofs J, et al. Bronchial Thermoplasty Induced Airway Smooth Muscle Reduction and Clinical Response in Severe Asthma. The TASMA Randomized Trial. *Am J Respir Crit Care Med*. 2021;203:175–84, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.201911-2298OC>.
  193. Tan LD, Yoneda KY, Louie S, Hogarth DK, Castro M. Bronchial Thermoplasty: A Decade of Experience: State of the Art. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2019;7:71–80, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2018.08.017>.
  194. Domingo C. Omalizumab for severe asthma: efficacy beyond the atopic patient? *Drugs*. 2014;74:521–33, <http://dx.doi.org/10.1007/s40265-014-0203-y>.
  195. Pennington LF, Tarchevskaya S, Brigger D, Sathiyamoorthy K, Graham MT, Nadeau KC, et al. Structural basis of omalizumab therapy and omalizumab-mediated IgE exchange. *Nat Commun*. 2016;7:11610, <http://dx.doi.org/10.1038/ncomms11610>.
  196. Humbert M, Beasley R, Ayres J, Slavin R, Hébert J, Bousquet J, et al. Benefits of omalizumab as add-on therapy in patients with severe persistent asthma who are inadequately controlled despite best available therapy (GINA 2002 step 4 treatment): INNOVATE. *Allergy*. 2005;60:309–16, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1398-9995.2004.00772.x>.
  197. Hanania NA, Castro M, Bateman E, Pavord ID, Papi A, Fitzgerald JM, et al. Efficacy of dupilumab in patients with moderate-to-severe asthma and persistent airflow obstruction. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2023;130:206–14, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2022.10.018>, e2.
  198. Busse W, Corren J, Lanier BQ, McAlary M, Fowler-Taylor A, Cioppa GD, et al. Omalizumab, anti-IgE recombinant humanized monoclonal antibody, for the treatment of severe allergic asthma. *J Allergy Clin Immunol*. 2001;108:184–90, <http://dx.doi.org/10.1067/mai.2001.117880>.
  199. Normansell R, Walker S, Milan SJ, Walters EH, Nair P. Omalizumab for asthma in adults and children. *Cochrane Database Syst Rev*. 2014;2014:CD003559, <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD003559.pub4>.
  200. Braunstahl GJ, Chen CW, Maykut R, Georgiou P, Peachey G, Bruce J. The eXpERience registry: the 'real-world' effectiveness of omalizumab in allergic asthma. *Respir Med*. 2013;107:1141–51, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2013.04.017>.
  201. Barnes N, Menzies-Gow A, Mansur AH, Spencer D, Percival F, Radwan A, et al. Effectiveness of omalizumab in severe allergic asthma: a retrospective UK real-world study. *J Asthma*. 2013;50:529–36, <http://dx.doi.org/10.3109/02770903.2013.790419>.
  202. Korn S, Thielen A, Seyfried S, Taube C, Kormmann O, Buhl R. Omalizumab in patients with severe persistent allergic asthma in a real-life setting in Germany. *Respir Med*. 2009;103:1725–31, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2009.05.002>.
  203. Schumann C, Kropf C, Wibmer T, Rudiger S, Stoiber KM, Thielen A, et al. Omalizumab in patients with severe asthma: the XCLUSIVE study. *Clin Respir J*. 2012;6:215–27, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1752-699X.2011.00263.x>.

204. Brusselle GG, Koppelman GH. Biologic Therapies for Severe Asthma. *N Engl J Med*. 2022;386:157–71. <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMra2032506>.
205. Cazzola M, Camiciottoli G, Bonavia M, Gulotta C, Ravazzi A, Alessandrini A, et al. Italian real-life experience of omalizumab. *Respir Med*. 2010;104:1410–6. <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2010.04.013>.
206. Vennema MC, Pérez De Llano L, Bardagi S, Ausin P, Sanjuas C, González H, et al. Omalizumab therapy in severe asthma: experience from the Spanish registry—some new approaches. *J Asthma*. 2012;49:416–22. <http://dx.doi.org/10.3109/02770903.2012.668255>.
207. Vignola AM, Humbert M, Bousquet J, Boulet LP, Hedgecock S, Blogg M, et al. Efficacy and tolerability of anti-immunoglobulin E therapy with omalizumab in patients with concomitant allergic asthma and persistent allergic rhinitis: SOLAR. *Allergy*. 2004;59:709–17. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1398-9995.2004.00550.x>.
208. Busse WW, Humbert M, Haselkorn T, Ortiz B, Trzaskoma BL, Stephenson P, et al. Effect of omalizumab on lung function and eosinophil levels in adolescents with moderate-to-severe allergic asthma. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2020;124:190–6. <http://dx.doi.org/10.1016/j.anaai.2019.11.016>.
209. Ayres JC, Higgins B, Chilvers ER, Ayre G, Blogg M, Fox H. Efficacy and tolerability of anti-immunoglobulin E therapy with omalizumab in patients with poorly controlled (moderate-to-severe) allergic asthma. *Allergy*. 2004;59:701–8. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1398-9995.2004.00533.x>.
210. Hanania NA, Alpan O, Hamilos DL, Condemi JJ, Reyes-Rivera I, Zhu J, et al. Omalizumab in severe allergic asthma inadequately controlled with standard therapy: a randomized trial. *Ann Intern Med*. 2011;154:573–82. <http://dx.doi.org/10.7326/0003-4819-154-9-201105030-00002>.
211. Solèr M, Matz J, Townley R, Buhl R, O'Brien J, Fox H, et al. The anti-IgE antibody omalizumab reduces exacerbations and steroid requirement in allergic asthmatics. *Eur Respir J*. 2001;18:254–61. <http://dx.doi.org/10.1183/09031936.01.00092101>.
212. Holgate ST, Chuchalin AG, Hébert J, Lötvall J, Persson GB, Chung KF, et al. Efficacy and safety of a recombinant anti-immunoglobulin E antibody (omalizumab) in severe allergic asthma. *Clin Exp Allergy*. 2004;34:632–8. <http://dx.doi.org/10.1111/j.1365-2222.2004.1916.x>.
213. Domingo C, Mirapeix RM, González-Barcala FJ, Forne C, García F. Omalizumab in Severe Asthma: Effect on Oral Corticosteroid Exposure and Remodeling. A Randomized Open-Label Parallel Study. *Drugs*. 2023;83:1111–23. <http://dx.doi.org/10.1007/s40265-023-01905-5>.
214. Casale TB, Chipps BE, Rosén K, Trzaskoma B, Haselkorn T, Omachi TA, et al. Response to omalizumab using patient enrichment criteria from trials of novel biologics in asthma. *Allergy*. 2018;73:490–7. <http://dx.doi.org/10.1111/all.13302>.
215. Humbert M, Taille C, Mala L, Le Gros V, Just J, Molimard M, et al. Omalizumab effectiveness in patients with severe allergic asthma according to blood eosinophil count: the STELLAIR study. *Eur Respir J*. 2018;51. <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.02523-2017>, 1702523.
216. Casale TB, Luskin AT, Busse W, Zeiger RS, Trzaskoma B, Yang M, et al. Omalizumab Effectiveness by Biomarker Status in Patients with Asthma: Evidence From PROSPERO, A Prospective Real-World Study. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2019;7:156–64. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2018.04.043>, e1.
217. Hanania NA, Chipps BE, Griffin NM, Yoo B, Iqbal A, Casale TB. Omalizumab effectiveness in asthma-COPD overlap: Post hoc analysis of PROSPERO. *J Allergy Clin Immunol*. 2019;143:1629–33. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2018.11.032>, e2.
218. Colombo GL, Di Matteo S, Martinotti C, Oselin M, Valentino MC, Bruno GM, et al. Omalizumab and long-term quality of life outcomes in patients with moderate-to-severe allergic asthma: a systematic review. *Ther Adv Respir Dis*. 2019;13. <http://dx.doi.org/10.1177/1753466619841350>, 1753466619841350.
219. Cabrejos S, Moreira A, Ramirez A, Quirce S, Soto Campos G, Dávila I, et al. FENOMA Study: Achieving Full Control in Patients with Severe Allergic Asthma. *J Asthma Allergy*. 2020;13:159–66. <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S246902>.
220. Dávila I, Campo P, Cimbollek S, Almonacid Sánchez C, Quirce S, Moreira A, et al. Cluster Subanalysis of Patients With Severe Asthma Who Responded to Omalizumab. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2022;32:213–5. <http://dx.doi.org/10.18176/jiacci.0731>.
221. Namazy JA, Blais L, Andrews EB, Scheuerle AE, Cabana MD, Thorp JM, et al. Pregnancy outcomes in the omalizumab pregnancy registry and a disease-matched comparator cohort. *J Allergy Clin Immunol*. 2020;145:528–36. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2019.05.019>, e1.
222. Aldinger JP, Dobyns T, Lam K, Han JK. The role of omalizumab in the treatment of chronic rhinosinusitis with nasal polyposis. *Expert Opin Biol Ther*. 2021;21:1143–9. <http://dx.doi.org/10.1080/14712598.2021.1962282>.
223. Nair P, Pizzichini MM, Kjarsgaard M, Inman MD, Efthimiadis A, Pizzichini E, et al. Mepolizumab for prednisone-dependent asthma with sputum eosinophilia. *N Engl J Med*. 2009;360:985–93. <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa0805435>.
224. Haldar P, Brightling CE, Hargadon B, Gupta S, Monteiro W, Sousa A, et al. Mepolizumab and exacerbations of refractory eosinophilic asthma. *N Engl J Med*. 2009;360:973–84. <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa0808991>.
225. Pavord ID, Korn S, Howarth P, Bleeker ER, Buhl R, Keene ON, et al. Mepolizumab for severe eosinophilic asthma (DREAM): a multicentre, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet*. 2012;380:651–9. [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(12\)60988-X](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(12)60988-X).
226. Bel EH, Wenzel SE, Thompson PJ, Prazma CM, Keene ON, Yancey SW, et al. Oral glucocorticoid-sparing effect of mepolizumab in eosinophilic asthma. *N Engl J Med*. 2014;371:1189–97. <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1403291>.
227. Ortega HG, Liu MC, Pavord ID, Brusselle GG, FitzGerald JM, Chetta A, et al. Mepolizumab treatment in patients with severe eosinophilic asthma. *N Engl J Med*. 2014;371:1198–207. <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1403290>.
228. Rodríguez-García C, Blanco-Aparicio M, Nieto-Fontarigo JJ, Blanco-Cid N, González-Fernández C, Mosteiro-Añón M, et al. Efficacy of mepolizumab in usual clinical practice and characteristics of responders. *Respir Med*. 2021;187:106595. <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2021.106595>.
229. Domingo Ribas C, Carrillo Díaz T, Blanco Aparicio M, Martínez Moragón E, Banas Conejero D, Sánchez Herrero MG, et al. REal world Effectiveness and Safety of Mepolizumab in a Multicentric Spanish Cohort of Asthma Patients Stratified by Eosinophils: The REDES Study. *Drugs*. 2021;81:1763–74. <http://dx.doi.org/10.1007/s40265-021-01597-9>.
230. Pilette C, Canonica GW, Chaudhuri R, Chupp G, Lee FE, Lee JK, et al. REALITY-A Study: Real-World Oral Corticosteroid-Sparing Effect of Mepolizumab in Severe Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2022;10:2646–56. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2022.05.042>.
231. Lugogo N, Domingo C, Chanez N, Leigh R, Gilson MJ, Price RG, et al. Long-term Efficacy and Safety of Mepolizumab in Patients With Severe Eosinophilic Asthma: A Multi-center, Open-label Phase IIIB Study. *Clin Ther*. 2016;38:2058–70. <http://dx.doi.org/10.1016/j.clinthera.2016.07.010>, e1.
232. Khatri S, Moore W, Gibson PG, Leigh R, Bourdin A, Maspero J, et al. Assessment of the long-term safety of mepolizumab and durability of clinical response in patients with severe eosinophilic asthma. *J Allergy Clin Immunol*. 2019;143:1742–51. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2018.09.033>, e7.
233. Chapman KR, Albers FC, Chipps B, Munoz X, Devouassoux G, Bergna M, et al. The clinical benefit of mepolizumab replacing omalizumab in uncontrolled severe eosinophilic asthma. *Allergy*. 2019;74:1716–26. <http://dx.doi.org/10.1111/all.13850>.
234. Pavord I, Gardiner F, Heaney LG, Domingo C, Price RG, Pullan A, et al. Remission outcomes in severe eosinophilic asthma with mepolizumab therapy: Analysis of the REDES study. *Front Immunol*. 2023;14:1150162. <http://dx.doi.org/10.3389/fimmu.2023.1150162>.
235. Domingo C, Sogo A, Casado E, Martínez-Moragón E, Blanco-Aparicio M, Carrillo T, et al. Potential impact of mepolizumab in stepping down anti-osteoporotic treatment in corticosteroid-dependent asthma. *Front Pharmacol*. 2023;14:1183156. <http://dx.doi.org/10.3389/fphar.2023.1183156>.
236. Wechsler ME, Akuthota P, Jayne D, Khouri P, Klion A, Langford CA, et al. Mepolizumab or Placebo for Eosinophilic Granulomatosis with Polyangiitis. *N Engl J Med*. 2017;376:1921–32. <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1702079>.
237. Mamilla M, Maddeti NY, Thada PK, Mahamoud I, Sarwar S, Waleed MS, et al. Use of Dupilumab in Glucocorticoid-Dependent Asthma. *South Med J*. 2022;115:611–5. <http://dx.doi.org/10.14423/SMJ.0000000000001423>.
238. Roufosse F, Kahn JE, Rothenberg ME, Wardlaw AJ, Klion AD, Kirby SY, et al. Efficacy and safety of mepolizumab in hypereosinophilic syndrome: A phase III, randomized, placebo-controlled trial. *J Allergy Clin Immunol*. 2020;146:1397–405. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2020.08.037>.
239. Gleich GJ, Roufosse F, Chupp G, Faguer S, Walz B, Reiter A, et al. Safety and Efficacy of Mepolizumab in Hypereosinophilic Syndrome: An Open-Label Extension Study. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2021;9:4431–40. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.07.050>, e1.
240. Castro M, Mathur S, Hargreave F, Boulet LP, Xie F, Young J, et al. Reslizumab for poorly controlled, eosinophilic asthma: a randomized, placebo-controlled study. *Am J Respir Crit Care Med*. 2011;184:1125–32. <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.201103-0396OC>.
241. Corren J, Weinstein S, Janka L, Zangrilli J, Garin M. Phase 3 Study of Reslizumab in Patients With Poorly Controlled Asthma: Effects Across a Broad Range of Eosinophil Counts. *Chest*. 2016;150:799–810. <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2016.03.018>.
242. Bjermer L, Lemiere C, Maspero J, Weiss S, Zangrilli J, Germinaro M. Reslizumab for Inadequately Controlled Asthma With Elevated Blood Eosinophil Levels: A Randomized Phase 3 Study. *Chest*. 2016;150:789–98. <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2016.03.032>.
243. Murphy K, Jacobs J, Bjermer L, Fahrenholz JM, Shalit Y, Garin M, et al. Long-term Safety and Efficacy of Reslizumab in Patients with Eosinophilic Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2017;5:1572–81. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2017.08.024>, e3.
244. Bourdin A, McDonald M, Vanlandingham R. Abstracts PDS. *Allergy*. 2018;73:134–335. <http://dx.doi.org/10.1111/all.13537>.
245. Pérez de Llano LA, Cosío BG, Domingo C, Urrutia I, Bobolea I, Valero A, et al. Efficacy and Safety of Reslizumab in Patients with Severe Asthma with Inadequate Response to Omalizumab: A Multicenter Open-Label Pilot Study. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2019;7:2277–83. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.01.017>, e2.
246. Bernstein JA, Virchow JC, Murphy K, Maspero JF, Jacobs J, Adir Y, et al. Effect of fixed-dose subcutaneous reslizumab on asthma exacerbations in patients with severe uncontrolled asthma and corticosteroid sparing in patients with oral corticosteroid-dependent asthma: results from two phase 3, randomised, double-blind, placebo-controlled trials. *Lancet Respir Med*. 2020;8:461–74. [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(19\)30372-8](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(19)30372-8).
247. Nair P, Bardin P, Humbert M, Murphy KR, Hickey L, Garin M, et al. Efficacy of Intravenous Reslizumab in Oral Corticosteroid-Dependent Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2020;8:555–64. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.09.036>.
248. Virchow JC, Katial R, Brusselle GG, Shalit Y, Garin M, McDonald M, et al. Safety of Reslizumab in Uncontrolled Asthma with Eosinophilia: A Poo-



- led Analysis from 6 Trials. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2020;8:540–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.07.038>, e1.
249. Kolbeck R, Kozhich A, Koike M, Peng L, Andersson CK, Damschroder MM, et al. MEDI-563, a humanized anti-IL-5 receptor alpha mAb with enhanced antibody-dependent cell-mediated cytotoxicity function. *J Allergy Clin Immunol.* 2010;125:1344–53, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2010.04.004>, e2.
  250. Bleecker ER, FitzGerald JM, Chanez P, Papi A, Weinstein SF, Barker P, et al. Efficacy and safety of benralizumab for patients with severe asthma uncontrolled with high-dosage inhaled corticosteroids and long-acting beta(2)-agonists (SIROCCO): a randomised, multicentre, placebo-controlled phase 3 trial. *Lancet.* 2016;388:2115–27, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(16\)31324-1](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(16)31324-1).
  251. FitzGerald JM, Bleecker ER, Nair P, Korn S, Ohta K, Lommatzsch M, et al. Benralizumab, an anti-interleukin-5 receptor alpha monoclonal antibody, as add-on treatment for patients with severe, uncontrolled, eosinophilic asthma (CALIMA): a randomised, double-blind, placebo-controlled phase 3 trial. *Lancet.* 2016;388:2128–41, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(16\)31322-8](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(16)31322-8).
  252. Chipps BE, Newbold P, Hirsch I, Trudo F, Goldman M. Benralizumab efficacy by atopy status and serum immunoglobulin E for patients with severe, uncontrolled asthma. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2018;120:504–11, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2018.01.030>, e4.
  253. Nair P, Wenzel S, Rabe KF, Bourdin A, Lugogo NL, Kuna P, et al. Oral Glucocorticoid-Sparing Effect of Benralizumab in Severe Asthma. *N Engl J Med.* 2017;376:2448–58, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1703501>.
  254. Busse WW, Bleecker ER, FitzGerald JM, Ferguson GT, Barker P, Sproule S, et al. Long-term safety and efficacy of benralizumab in patients with severe, uncontrolled asthma: 1-year results from the BORA phase 3 extension trial. *Lancet Respir Med.* 2019;7:46–59, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(18\)30406-5](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(18)30406-5).
  255. Goldman M, Hirsch I, Zangrilli JG, Newbold P, Xu X. The association between blood eosinophil count and benralizumab efficacy for patients with severe, uncontrolled asthma: subanalyses of the Phase III SIROCCO and CALIMA studies. *Curr Med Res Opin.* 2017;33:1605–13, <http://dx.doi.org/10.1080/03007995.2017.1347091>.
  256. Korn S, Bourdin A, Chupp G, Cosio BG, Arbetter D, Shah M, et al. Integrated Safety and Efficacy Among Patients Receiving Benralizumab for Up to 5 Years. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:4381–92, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.07.058>, e4.
  257. Jackson DJ, Pelaia G, Emmanuel B, Tran TN, Cohen D, Shih VH, et al. Benralizumab in severe eosinophilic asthma by previous biologic use and key clinical subgroups: real-world XALOC-1 programme. *Eur Respir J.* 2024;64, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.01521-2023>.
  258. Menzies-Gow A, Hoyte FL, Price DB, Cohen D, Barker P, Kreindler J, et al. Clinical Remission in Severe Asthma: A Pooled Post Hoc Analysis of the Patient Journey with Benralizumab. *Adv Ther.* 2022;39:2065–84, <http://dx.doi.org/10.1007/s12325-022-02098-1>.
  259. Wechsler ME, Nair P, Terrier B, Walz B, Bourdin A, Jayne DRW, et al. Benralizumab versus Mepolizumab for Eosinophilic Granulomatosis with Polyangiitis. *N Engl J Med.* 2024;390:911–21, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2311155>.
  260. Bachert C, Han JK, Desrosiers MY, Gevaert P, Heffler E, Hopkins C, et al. Efficacy and safety of benralizumab in chronic rhinosinusitis with nasal polyps: A randomized, placebo-controlled trial. *J Allergy Clin Immunol.* 2022;149:1309–17, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2021.08.030>, e12.
  261. Patel TR, Sur S. IgE and eosinophils as therapeutic targets in asthma. *Curr Opin Allergy Clin Immunol.* 2017;17:42–9, <http://dx.doi.org/10.1097/ACI.0000000000000336>.
  262. Wenzel S, Ford L, Pearlman D, Spector S, Sher L, Skobieranda F, et al. Dupilumab in persistent asthma with elevated eosinophil levels. *N Engl J Med.* 2013;368:2455–66, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1304048>.
  263. Wenzel SE, Pavord I, Zhang B, Maroni J, Rowe P, Hamilton JD, et al. Type 2 Biomarkers Associated with Dupilumab Efficacy in Patients with Uncontrolled, Moderate-to-Severe Asthma Enrolled in the Phase 3 Study LIBERTY ASTHMA QUEST. C101 ASTHMA CLINICAL AND MECHANISTIC STUDIES: American Thoracic Society. 2018. A5949-A.
  264. Maspero JF, Katelaris CH, Busse WW, Castro M, Corren J, Chipps BE, et al. Dupilumab Efficacy in Uncontrolled, Moderate-to-Severe Asthma with Self-Reported Chronic Rhinosinusitis. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2020;8:527–39, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.07.016>, e9.
  265. Abellard A, Pappalardo AA. Overview of severe asthma, with emphasis on pediatric patients: a review for practitioners. *J Investig Med.* 2021;69:1297–309, <http://dx.doi.org/10.1136/jim-2020-001752>.
  266. Domingo C, Rabe KF, Price D, Brusselle G, Wechsler ME, Xia C, et al. Long-term efficacy of dupilumab in severe asthma by baseline oral corticosteroid dose. *ERJ Open Res.* 2023;9, <http://dx.doi.org/10.1183/23120541.00056-2023>, 00056-2023.
  267. Rabe KF, Nair P, Brusselle G, Maspero JF, Castro M, Sher L, et al. Efficacy and Safety of Dupilumab in Glucocorticoid-Dependent Severe Asthma. *N Engl J Med.* 2018;378:2475–85, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1804093>.
  268. Wechsler ME, Ford LB, Maspero JF, Pavord ID, Papi A, Bourdin A, et al. Long-term safety and efficacy of dupilumab in patients with moderate-to-severe asthma (TRaverse): an open-label extension study. *Lancet Respir Med.* 2022;10:11–25, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00322-2](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00322-2).
  269. Nowshien S, Darveaux JL. Real-world efficacy and safety of dupilumab use in the treatment of asthma. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2021;127:147–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2021.04.011>.
  270. Campisi R, Crimi C, Nolasco S, Beghe B, Antonicelli L, Guarnieri G, et al. Real-World Experience with Dupilumab in Severe Asthma: One-Year Data from an Italian Named Patient Program. *J Asthma Allergy.* 2021;14:575–83, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S312123>.
  271. Maspero JF, Peters AT, Chapman KR, Domingo C, Stewart J, Hardin M, et al. Long-Term Safety of Dupilumab in Patients With Moderate-to-Severe Asthma: TRaverse Continuation Study. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2024;12:991–7, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2023.12.043>, e6.
  272. Washko GR, Lipworth BJ, Saralaya D, Zhang M, Soler X, Sacks H, et al. Effect of Dupilumab on Airway Oscillometry Ventilation/Perfusion, and Mucus Plugging in Moderate-to-Severe Asthma: The Vestige Trial. B14 LATE BREAKING ABSTRACTS: SCIENCE THAT WILL IMPACT CLINICAL CARE: American Thoracic Society. 2024. A2994-A.
  273. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. FICHA TECNICA DUPIXENT 300 MG SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA. 2024. Disponible en: <https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1171229006/ft/1171229006.html>.
  274. Jackson DJ, Bacharier LB, Phipatanakul W, Sher L, Domingo C, Papadopoulos N, et al. Dupilumab pharmacokinetics and effect on type 2 biomarkers in children with moderate-to-severe asthma. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2023;131:44–51, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2023.03.014>, e4.
  275. Simpson EL, Bieber T, Guttman-Yassky E, Beck LA, Blauvelt A, Cork MJ, et al. Two Phase 3 Trials of Dupilumab versus Placebo in Atopic Dermatitis. *N Engl J Med.* 2016;375:2335–48, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1610020>.
  276. Blauvelt A, de Bruin-Weller M, Gooderham M, Cather JC, Weisman J, Pariser D, et al. Long-term management of moderate-to-severe atopic dermatitis with dupilumab and concomitant topical corticosteroids (LIBERTY AD CHRONOS): a 1-year, randomised, double-blinded, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet.* 2017;389:2287–303, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(17\)31191-1](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(17)31191-1).
  277. de Bruin-Weller M, Thaçi D, Smith CH, Reich K, Cork MJ, Radin A, et al. Dupilumab with concomitant topical corticosteroid treatment in adults with atopic dermatitis with an inadequate response or intolerance to ciclosporin A or when this treatment is medically inadvisable: a placebo-controlled, randomized phase III clinical trial (LIBERTY AD CAFÉ). *Br J Dermatol.* 2018;178:1083–101, <http://dx.doi.org/10.1111/bjd.16156>.
  278. Bhatt SP, Rabe KF, Hanania NA, Vogelmeier CF, Bafadhel M, Christenson SA, et al. Dupilumab for COPD with Blood Eosinophil Evidence of Type 2 Inflammation. *N Engl J Med.* 2024;390:2274–83, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2401304>.
  279. Bhatt SP, Rabe KF, Hanania NA, Vogelmeier CF, Cole J, Bafadhel M, et al. Dupilumab for COPD with Type 2 Inflammation Indicated by Eosinophil Counts. *N Engl J Med.* 2023;389:205–14, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2303951>.
  280. Domingo C. Overlapping Effects of New Monoclonal Antibodies for Severe Asthma. *Drugs.* 2017;77:1769–87, <http://dx.doi.org/10.1007/s40265-017-0810-5>.
  281. Plaza V, Cañete C, Domingo C, Martínez Rivera C, Muñoz X. Efficacy and Potential Positioning of Tezepelumab in the Treatment of Severe Asthma. *Open Respir Arch.* 2023;5:100231, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2022.100231>.
  282. Caminati M, Buhl R, Corren J, Hanania NA, Kim H, Korn S, et al. Tezepelumab in patients with allergic and eosinophilic asthma. *Allergy.* 2024;79:1134–45, <http://dx.doi.org/10.1111/all.15986>.
  283. Corren J, Parnes JR, Wang L, Mo M, Roseti SL, Griffiths JM, et al. Tezepelumab in Adults with Uncontrolled Asthma. *N Engl J Med.* 2017;377:936–46, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1704064>.
  284. Menzies-Gow A, Corren J, Bourdin A, Chupp G, Israel E, Wechsler ME, et al. Tezepelumab in Adults and Adolescents with Severe, Uncontrolled Asthma. *N Engl J Med.* 2021;384:1800–9, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2034975>.
  285. Carr TF, Moore WC, Kraft M, Brusselle G, Castro M, Chupp GL, et al. Efficacy of Tezepelumab in Patients with Severe, Uncontrolled Asthma Across Multiple Clinically Relevant Subgroups in the NAVIGATOR Study. *Adv Ther.* 2024;41:2978–90, <http://dx.doi.org/10.1007/s12325-024-02889-8>.
  286. Pavord ID, Hoyte FCL, Lindsley AV, Ambrose CS, Spahn JD, Roseti SL, et al. Tezepelumab reduces exacerbations across all seasons in patients with severe, uncontrolled asthma (NAVIGATOR). *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2023;131:587–97, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2023.08.015>, e3.
  287. Biener L, Mummeler C, Hinze CA, Suhling H, Korn S, Fisser C, et al. Real-World Data on Tezepelumab in Patients With Severe Asthma in Germany. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2024;12:2399–407, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2024.05.052>, e5.
  288. Lugogo NL, Akuthota P, Sumino K, Mathur SK, Burnette AF, Lindsley AW, et al. Effectiveness and Safety of Tezepelumab in a Diverse Population of US Patients with Severe Asthma: Initial Results of the PASSAGE Study. *Adv Ther.* 2025;42:3334–53, <http://dx.doi.org/10.1007/s12325-025-03231-6>.
  289. Miralles-López JC, Bravo-Gutiérrez FJ, Andújar-Espinosa R, Castilla-Martínez M, Díaz-Chantar C, Ramírez-Hernández M, et al. Real-life effectiveness of tezepelumab in severe asthma. *Allergol Immunopathol (Madr.).* 2025;53:163–73, <http://dx.doi.org/10.15586/aei.v53i2.1326>.
  290. Wechsler ME, Colice G, Griffiths JM, Almqvist G, Skärby T, Piechowiak T, et al. SOURCE: a phase 3, multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group trial to evaluate the efficacy and safety of tezepelumab in reducing oral corticosteroid use in adults with oral corticosteroid dependent asthma. *Respir Res.* 2020;21:264, <http://dx.doi.org/10.1186/s12931-020-01503-z>.
  291. Emson C, Diver S, Chachi L, Megally A, Small C, Downie J, et al. CASCADE: a phase 2, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group trial to evaluate the effect of tezepelumab on airway inflammation in patients with uncontrolled asthma. *Respir Res.* 2020;21:265, <http://dx.doi.org/10.1186/s12931-020-01513-x>.

292. Bakhiet M, Taurin S. SARS-CoV-2: Targeted managements and vaccine development. *Cytokine Growth Factor Rev.* 2021;58:16–29, <http://dx.doi.org/10.1016/j.cytogfr.2020.11.001>.
293. Laidlaw TM, Menzies-Gow A, Caveney S, Han JK, Martin N, Israel E, et al. Tezepelumab Efficacy in Patients with Severe, Uncontrolled Asthma with Comorbid Nasal Polyps in NAVIGATOR. *J Asthma Allergy.* 2023;16:915–32, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S413064>.
294. Lipworth BJ, Han JK, Desrosiers M, Hopkins C, Lee SE, Mullol J, et al. Tezepelumab in Adults with Severe Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps. *N Engl J Med.* 2025;392:1178–88, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2414482>.
295. Kelsen SG, Agache IO, Soong W, Israel E, Chupp GL, Cheung DS, et al. J Allergy Clin Immunol. 2021;148:790–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2021.03.044>.
296. Wechsler ME, Ruddy MK, Pavord ID, Israel E, Rabe KF, Ford LB, et al. *N Engl J Med.* 2021;385:1656–68, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2024257>.
297. Pérez de Llano L, Cisneros C, Domínguez-Ortega J, Martínez-Moragón E, Olaguibel JM, Plaza V, et al. Response to Monoclonal Antibodies in Asthma: Definitions, Potential Reasons for Failure, and Therapeutic Options for Suboptimal Response. *J Investig Allergol Clin Immunol.* 2023;33:1–13, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0857>.
298. Salter B, Lacy P, Mukherjee M. Biologics in Asthma: A Molecular Perspective to Precision Medicine. *Front Pharmacol.* 2021;12:793409, <http://dx.doi.org/10.3389/fphar.2021.793409>.
299. Chen ML, Nopsopon T, Akenroye A. Incidence of Anti-Drug Antibodies to Monoclonal Antibodies in Asthma: A Systematic Review and Meta-Analysis. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2023;11:1475–84, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2022.12.046>, e20.
300. Pepper AN, Hanania NA, Humbert M, Casale TB. How to Assess Effectiveness of Biologics for Asthma and What Steps to Take When There Is Not Benefit. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2021;9:1081–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.10.048>.
301. Mukherjee M, Bernaola J, Nolasco S, Kjarsgaard M, Xie Y, Radford K, et al. Up-dosing of reslizumab in severe asthmatics with persistent sputum eosinophilia: A feasibility study. *Allergy.* 2025;80:605–8, <http://dx.doi.org/10.1111/all.16322>.
302. Plaza V, Benchimol C. ¿Qué hacer cuando fracasa un biológico para el asma? Una propuesta práctica de actuación para el cambio de fármaco. *Rev Asma.* 2024;8:120–8.
303. Magnan A, Bourdin A, Prazma CM, Albers FC, Price RG, Yancey SW, et al. Treatment response with mepolizumab in severe eosinophilic asthma patients with previous omalizumab treatment. *Allergy.* 2016;71:1335–44, <http://dx.doi.org/10.1111/all.12914>.
304. Domingo C, Pomares X, Moron A, Sogo A. Dual Monoclonal Antibody Therapy for a Severe Asthma Patient. *Front Pharmacol.* 2020;11:587621, <http://dx.doi.org/10.3389/fphar.2020.587621>.
305. Davanzo F, Marchi MR, Iorio L, Bertoli M, Doria A, Padoan R. Combination of monoclonal antibodies targeting type 2 inflammation for severe asthma and eosinophilic granulomatosis with polyangiitis. *Autoimmun Rev.* 2024;23:103503, <http://dx.doi.org/10.1016/j.autrev.2023.103503>.
306. Menzies-Gow AN, McBrien C, Unni B, Porsbjerg CM, Al-Ahmad M, Ambrose CS, et al. Real World Biologic Use and Switch Patterns in Severe Asthma: Data from the International Severe Asthma Registry and the US CHRONICLE Study. *J Asthma Allergy.* 2022;15:63–78, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S328653>.
307. Numata T, Araya J, Miyagawa H, Okuda K, Fujita Y, Utsumi H, et al. Effectiveness of Switching Biologics for Severe Asthma Patients in Japan: A Single-Center Retrospective Study. *J Asthma Allergy.* 2021;14:609–18, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S311975>.
308. Politis J, Bardin PG. Switching Biological Therapies in Adults with Severe Asthma: What Are the Dilemmas and Is It Worthwhile? *Ann Am Thorac Soc.* 2022;19:1965–70, <http://dx.doi.org/10.1513/AnnalsATS.202203-251PS>.
309. Bals R, Boyd J, Esposito S, Foronjy R, Hiemstra PS, Jiménez-Ruiz CA, et al. Electronic cigarettes: a task force report from the European Respiratory Society. *Eur Respir J.* 2019;53, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.01151-2018>.
310. Love M, Gierer S. Electronic Cigarettes and Vaping in Allergic and Asthmatic Disease. *Immunol Allergy Clin North Am.* 2022;42:787–800, <http://dx.doi.org/10.1016/j.iac.2022.06.002>.
311. Wills TA, Soneji SS, Choi K, Jaspers I, Tam EK. E-cigarette use and respiratory disorders: an integrative review of converging evidence from epidemiological and laboratory studies. *Eur Respir J.* 2021;57:1901815, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.01815-2019>.
312. Clapp PW, Peden DB, Jaspers I. E-cigarettes, vaping-related pulmonary illnesses, and asthma: A perspective from inhalation toxicologists. *J Allergy Clin Immunol.* 2020;145:97–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2019.11.001>.
313. Layden JE, Ghinai I, Pray I, Kimball A, Laver M, Tenforde MW, et al. Pulmonary Illness Related to E-Cigarette Use in Illinois and Wisconsin – Final Report. *N Engl J Med.* 2020;382:903–16, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1911614>.
314. Alnajem A, Redha A, Alroumi D, Alshammami A, Ali M, Alhussaini M, et al. Use of electronic cigarettes and secondhand exposure to their aerosols are associated with asthma symptoms among adolescents: a cross-sectional study. *Respir Res.* 2020;21:300, <http://dx.doi.org/10.1186/s12931-020-01569-9>.
315. Hickman E, Jaspers I. Current E-Cigarette Research in the Context of Asthma. *Curr Allergy Asthma Rep.* 2020;20:62, <http://dx.doi.org/10.1007/s11882-020-00952-2>.
316. Kotoulas SC, Katsaounou P, Riha R, Grigoriou I, Papakosta D, Spyrtas D, et al. Electronic Cigarettes and Asthma: What Do We Know So Far? *J Pers Med.* 2021;11:723, <http://dx.doi.org/10.3390/jpm11080723>.
317. Bronte-Moreno O, González-Barcala FJ, Muñoz-Gall X, Pueyo-Bastida A, Ramos-González J, Urrutia-Landa I. Impact of Air Pollution on Asthma: A Scoping Review. *Open Respir Arch.* 2023;5:100229, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2022.100229>.
318. Eguiluz-Gracia I, Mathioudakis AG, Bartel S, Vijverberg SJH, Fuertes E, Comberiat P, et al. The need for clean air: The way air pollution and climate change affect allergic rhinitis and asthma. *Allergy.* 2020;75:2170–84, <http://dx.doi.org/10.1111/all.14177>.
319. Beggs PJ, Clot B, Sofiev M, Johnston FH. Climate change, airborne allergens, and three translational mitigation approaches. *EBioMedicine.* 2023;93:104478, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ebiom.2023.104478>.
320. D'Amato G, Chong-Neto HJ, Monge Ortega OP, Vitale C, Ansotegui I, Rosario N, et al. The effects of climate change on respiratory allergy and asthma induced by pollen and mold allergens. *Allergy.* 2020;75:2219–28, <http://dx.doi.org/10.1111/all.14476>.
321. Rorie A, Poole JA. The Role of Extreme Weather and Climate-Related Events on Asthma Outcomes. *Immunol Allergy Clin North Am.* 2021;41:73–84, <http://dx.doi.org/10.1016/j.iac.2020.09.009>.
322. Stevens WW, Cahill KN. Mechanistic and clinical updates in AERD: 2021–2022. *J Allergy Clin Immunol.* 2023;151:1448–56, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2023.03.015>.
323. Pham DL, Le KM, Truong DDK, Le HTT, Trinh THK. Environmental allergen reduction in asthma management: an overview. *Front Allergy.* 2023;4:1229238, <http://dx.doi.org/10.3389/falgy.2023.1229238>.
324. Cates CJ, Rowe BH. Vaccines for preventing influenza in people with asthma. *Cochrane Database Syst Rev.* 2013;2013:CD000364, <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD000364.pub4>.
325. Merckx J, Ducharme FM, Martineau C, Zemek R, Gravel J, Chalut D, et al. Respiratory Viruses and Treatment Failure in Children With Asthma Exacerbation. *Pediatrics.* 2018;142, <http://dx.doi.org/10.1542/peds.2017-4105>.
326. Ministerio de Sanidad. Recomendaciones de vacunación frente a gripe y COVID-19 en la temporada 2024-2025 en España. 2024. Disponible en: [https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/gripe\\_covid19/docs/RecomendacionesVacunacionGripe-Covid19.pdf](https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/gripe_covid19/docs/RecomendacionesVacunacionGripe-Covid19.pdf).
327. Sheen YH, Kizilbash S, Ryoo E, Wi CI, Park M, Abraham RS, et al. Relationship between asthma status and antibody response pattern to 23-valent pneumococcal vaccination. *J Asthma.* 2020;57:381–90, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2019.1575394>.
328. González-Romo F, Picazo JJ, García Rojas A, Labrador Horrillo M, Barrios V, Magro MC, et al. [Consensus document on pneumococcal vaccination in adults at risk by age and underlying clinical conditions. 2017 Update]. *Rev Esp Quimioter.* 2017;30:142–68.
329. Junta de Andalucía. PROGRAMA DE VACUNACIÓN FRENTE A NEUMOCOCCO EN ANDALUCÍA. 2024.
330. Junta de Andalucía. PROGRAMA DE VACUNACIÓN FRENTE A HERPES ZÓSTER EN ANDALUCÍA. 2024.
331. Comunidad de Madrid. VACUNACIÓN FRENTE A HERPES ZOSTER (HZ) EN EL CALENDARIO DE VACUNACIÓN A LO LARGO DE LA VIDA. 2024. Disponible en: [https://www.comunidad.madrid/sites/default/files/doc/sanidad/prev/doc\\_tecnico.vacunacion.frente.a.herpes.zoster.en.la.cm.pdf](https://www.comunidad.madrid/sites/default/files/doc/sanidad/prev/doc_tecnico.vacunacion.frente.a.herpes.zoster.en.la.cm.pdf).
332. Prasad N, Walker TA, Waite B, Wood T, Trenholme AA, Baker MG, et al. Respiratory Syncytial Virus-Associated Hospitalizations Among Adults With Chronic Medical Conditions. *Clin Infect Dis.* 2021;73:e158–63, <http://dx.doi.org/10.1093/cid/ciaa730>.
333. Melgar M, Britton A, Roper LE, Talbot HK, Long SS, Kotton CN, et al. Use of Respiratory Syncytial Virus Vaccines in Older Adults: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices – United States, 2023. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2023;72:793–801, <http://dx.doi.org/10.15585/mmwr.mm7229a4>.
334. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. FICHA TÉCNICA AREXVY POLVO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE. 2025.
335. Garg S, Kim L, Whitaker M, O'Halloran A, Cummings C, Holstein R, et al. Hospitalization Rates and Characteristics of Patients Hospitalized with Laboratory-Confirmed Coronavirus Disease 2019 – COVID-NET, 14 States, March 1–30, 2020. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2020;69:458–64, <http://dx.doi.org/10.15585/mmwr.mm6915e3>.
336. McPhee C, Yevdokimova K, Rogers L, Kraft M. The SARS-CoV-2 pandemic and asthma: What we have learned and what is still unknown. *J Allergy Clin Immunol.* 2023;152, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2023.09.005>.
337. Benfante A, Pirrello G, Sala F, Seminara G, Scichilone N. Coronavirus disease 2019 and severe asthma. *Curr Opin Allergy Clin Immunol.* 2023;23:193–8, <http://dx.doi.org/10.1097/ACI.0000000000000893>.
338. Podrazil M, Taborska P, Stakheev D, Rataj M, Lastovicka J, Vlachova A, et al. Effectiveness and Durability of mRNA Vaccine-Induced SARS-CoV-2-Specific Humoral and Cellular Immunity in Severe Asthma Patients on Biological Therapy. *Front Immunol.* 2022;13:892277, <http://dx.doi.org/10.3389/fimmu.2022.892277>.
339. Liao SY, Gerber AN, Zelarney P, Make B, Wechsler ME. SARS-CoV-2 mRNA Vaccine Antibody Response in Patients with Asthma Receiving Biologic Therapy: A Real-World Analysis. *Am J Respir Crit Care Med.* 2022;206:644–8, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.202203-0599LE>.
340. Ciminati M, Guarnieri G, Batani V, Scarpieri E, Finocchiaro A, Chieco-Bianchi F, et al. COVID-19 Vaccination in Patients with Severe Asthma on Biologic Treatment: Safety, Tolerability, and Impact on Disease Control. *Vaccines (Basel).* 2021;9:853, <http://dx.doi.org/10.3390/vaccines9080853>.



341. Pfaar O, Klimek L, Hamelmann E, Kleine-Tebbe J, Taube C, Wagenmann M, et al. COVID-19 vaccination of patients with allergies and type-2 inflammation with concurrent antibody therapy (biologics) - A Position Paper of the German Society of Allergy and Clinical Immunology (DGAKI) and the German Society for Applied Allergy (AeDA). *Allergol Select*. 2021;5:140-7, <http://dx.doi.org/10.5414/ALX02241E>.
342. Villar-Alvarez F, Martínez-García MA, Jiménez D, Farinas-Guerrero F, Ortiz de Lejarazu-Leonardo R, López-Campos JL, et al. [SEPAR Recommendations for COVID-19 Vaccination in Patients With Respiratory Diseases]. *Open Respir Arch*. 2021;3:100097, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2021.100097>.
343. Gibeon D, Heaney LG, Brightling CE, Niven R, Mansur AH, Chaudhuri R, et al. Dedicated severe asthma services improve health-care use and quality of life. *Chest*. 2015;148:870-6, <http://dx.doi.org/10.1378/chest.14-3056>.
344. Álvarez Gutiérrez F, Delgado Romero J, Quintano Jiménez A. Continuidad asistencial en el asma bronquial. *Espacio Asma*. 2015;8.
345. Delgado Romero J, Miralles López JC, Álvarez Puebla M, Fernández Ibáñez E, Habernau Mena A. Severe Asthma Units Accredited by the Spanish Society of Allergy and Clinical Immunology (SEAI): Experience and Future. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2021;31:182-4, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0618>.
346. Pérez de Llano L, Martínez-Moragón E, Plaza Moral V, Trisan Alonso A, Sánchez CA, Callejas FJ, et al. Unmet therapeutic goals and potential treatable traits in a population of patients with severe uncontrolled asthma in Spain. *ENEAS study*. *Respir Med*. 2019;151:49-54, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2019.03.006>.
347. Cisneros-Serrano C, Rial MJ, Gómez-Bastero-Fernández A, Igea JM, Martínez-Meca A, Fernández-Lisón LC, et al. Spanish multidisciplinary consensus on the characteristics of severe asthma patients on biologic treatment who are candidates for at-home administration. *Rev Clin Esp (Barc)*. 2023;223:154-64, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rceng.2022.11.001>.
348. Climente-Martí M, Alvarado-Arenas M, Ausin-Herrero P, Benito-Bernaldez C, Carballo-Martínez N, Delgado-Romero J, et al. [Translated article] Advances in the work of multidisciplinary teams for the care of patients with severe uncontrolled asthma. A post-COVID vision (TEAM 2.0 project). *Farm Hosp*. 2023;47:1168-74, <http://dx.doi.org/10.1016/j.farma.2023.06.009>.
349. Murphy KR, Meltzer EO, Blaiss MS, Nathan RA, Stoloff SW, Doherty DE. Asthma management and control in the United States: results of the 2009 Asthma Insight and Management survey. *Allergy Asthma Proc*. 2012;33:54-64, <http://dx.doi.org/10.2500/aap.2011.32.3518>.
350. Håkansson KEJ, Backer V, Ulrik CS. Socioeconomic biases in asthma control and specialist referral of possible severe asthma. *Eur Respir J*. 2021;58:2100741, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00741-2021>.
351. Ryan D, Heatley H, Heaney LG, Jackson DJ, Pfeffer PE, Busby J, et al. Potential Severe Asthma Hidden in UK Primary Care. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2021;9:1612-23, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.11.053>, e9.
352. Jackson DJ, Busby J, Pfeffer PE, Menzies-Gow A, Brown T, Gore R, et al. Characterisation of patients with severe asthma in the UK Severe Asthma Registry in the biologic era. *Thorax*. 2021;76:220-7, <http://dx.doi.org/10.1136/thoraxjnl-2020-215168>.
353. Most JF, Ambrose CS, Chung Y, Kreindler JL, Near A, Brunton S, et al. Real-World Assessment of Asthma Specialist Visits Among U.S. Patients with Severe Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2021;9:3662-71, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.05.003>, e1.
354. Redmond C, Heaney LG, Chaudhuri R, Jackson DJ, Menzies-Gow A, Pfeffer P, et al. Benefits of specialist severe asthma management: demographic and geographic disparities. *Eur Respir J*. 2022;60:2200660, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00660-2022>.
355. RCP. Annual report 2015. Disponible en: <https://www.rcp.ac.uk/about-us/college-documents/rcp-annual-report-2015>.
356. Pola-Bibian B, Domínguez-Ortega J, Vilà-Nadal G, Entrala A, González-Cavero L, Barranco P, et al. Asthma Exacerbations in a Tertiary Hospital: Clinical Features, Triggers, and Risk Factors for Hospitalization. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2024;27:238-45, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0128>.
357. Domínguez Ortega J, Martín Santos S, Hinojosa Mena-Bernal J, Alonso Llamazares A, Llamas C, Plaza A, et al. [Analysis of 83 bronchospasm episodes seen at urgent care during one spring night]. *Allergol Immunopathol (Madr)*. 2001;29:197-200, [http://dx.doi.org/10.1016/s0301-0546\(01\)79055-6](http://dx.doi.org/10.1016/s0301-0546(01)79055-6).
358. Price D, Bjermer L, Bergin DA, Martínez R. Asthma referrals: a key component of asthma management that needs to be addressed. *J Asthma Allergy*. 2017;10:209-23, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S134300>.
359. Carretero Gracia JA, Rodríguez Fernández F, Gómez Saenz JT, Molina París J, Gómez Ruiz F, López Carrasco V, et al. [Referral Criteria for Asthma: An Updated Consensus]. *Open Respir Arch*. 2021;3:100131, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2021.100131>.
360. Blanco Aparicio M, Delgado Romero J, Molina París J, Tomás Gómez J, Gómez Ruiz F, Álvarez Gutiérrez FJ, et al. Referral Criteria for Asthma: Consensus Document. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2019;29:422-30, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0393>.
361. Piñera-Salmeron P, Álvarez-Gutiérrez FJ, Domínguez-Ortega J, Álvarez C, Blanco-Aparicio M, Dávila I, et al. Referral recommendations for adult emergency department patients with exacerbated asthma. *Emergencias*. 2020;32:258-68.
362. Winders TA, Wilson AM, Fletcher MJ, McGuinness A, Price DB. A Patient-Centered Description of Severe Asthma: Patient Understanding Leading to Assessment for a Severe Asthma Referral (PULSAR). *Patient*. 2019;12:539-49, <http://dx.doi.org/10.1007/s40271-019-00371-0>.
363. Carr TF, Kraft M. Management of Severe Asthma before Referral to the Severe Asthma Specialist. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2017;5:877-86, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2017.04.027>.
364. Davis P, Edie AH, Rushton S, Clevon K. Quality improvement project to increase screening and referral for biologic therapy for patients with uncontrolled asthma. *J Asthma*. 2022;59:2386-94, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2021.2020814>.
365. Burke H, Davis J, Evans S, Flower L, Tan A, Kurukulaaratchy RJ. A multidisciplinary team case management approach reduces the burden of frequent asthma admissions. *ERJ Open Res*. 2016;2, <http://dx.doi.org/10.1183/23120541.00039-2016>.
366. Jackson DJ, Butler C, Chaudhuri R, Pink K, Niven R, Prigmore S, et al. Recommendations following a modified UK-Delphi consensus study on best practice for referral and management of severe asthma. *BMJ Open Respir Res*. 2021;8:e0133428, <http://dx.doi.org/10.1136/bmjresp-2021-001057>.
367. Fundación Neumomadrid. Indicadores de calidad en enfermedades respiratorias. Madrid: Ergón. 2017.
368. Crespo-Lessmann A, Marqués-Espi JA, Domínguez-Ortega J, Pérez de Llano L, Blanco-Aparicio M, Santiñá M, et al. Quality indicators in the rational management of severe asthma: A Spanish multidisciplinary consensus. *J Healthc Qual Res*. 2023;38:277-83, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhqr.2023.03.003>.
369. Loke YK, Blanco P, Thavarajah M, Wilson AM. Impact of Inhaled Corticosteroids on Growth in Children with Asthma: Systematic Review and Meta-Analysis. *PLoS One*. 2015;10:e0133428, <http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0133428>.
370. Axelsson I, Naumburg E, Prietsch SOM, Zhang L. Effects of inhaled corticosteroids on growth in children with persistent asthma: Impact of drug molecules and delivery devices - An overview of Cochrane reviews. *Paediatr Respir Rev*. 2019;32:28-9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.prrv.2019.09.007>.
371. Baan EJ, de Roos EW, Engelkes M, de Ridder M, Pedersen L, Berencsi K, et al. Characterization of Asthma by Age of Onset: A Multi-Database Cohort Study. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2022;10:1825-34, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2022.03.019>, e8.
372. Asher MI, Rutter CE, Bissell K, Chiang CY, El Sony A, Ellwood E, et al. Worldwide trends in the burden of asthma symptoms in school-aged children: Global Asthma Network Phase I cross-sectional study. *Lancet*. 2021;398:1569-80, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(21\)01450-1](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(21)01450-1).
373. Bush A, Fitzpatrick AM, Saglani S, Anderson WC 3rd, Szeffler SJ. Difficult-to-Treat Asthma Management in School-Age Children. *J Allergy Clin Immunol Pract*. 2022;10:359-75, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.11.010>.
374. Pamuk G, Le Bourgeois M, Abou Taam R, de Blic J, Delacourt C, Lezmi G. The economic burden of severe asthma in children: a comprehensive study. *J Asthma*. 2021;58:1467-77, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2020.1802747>.
375. Settipane RA, Kreindler JL, Chung Y, Tkacz J. Evaluating direct costs and productivity losses of patients with asthma receiving GINA 4/5 therapy in the United States. *Ann Allergy Asthma Immunol*. 2019;123:564-72, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anaai.2019.08.462>, e3.
376. Chippes BE, Haselkorn T, Paknis B, Ortiz B, Bleecker ER, Kianifard F, et al. More than a decade follow-up in patients with severe or difficult-to-treat asthma: The Epidemiology and Natural History of Asthma: Outcomes and Treatment Regimens (TENOR) II. *J Allergy Clin Immunol*. 2018;141:1590-7, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2017.07.014>, e9.
377. Beauvais M, Taam RA, Neuraz A, Le Bourgeois M, Delacourt C, Faour H, et al. Hyperventilation syndrome in children with asthma. *J Asthma*. 2023;60:1987-96, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2023.2206903>.
378. D'Alba I, Carloni I, Ferrante AL, Gesuita R, Palazzi ML, de Benedictis FM. Hyperventilation syndrome in adolescents with and without asthma. *Pediatr Pulmonol*. 2015;50:1184-90, <http://dx.doi.org/10.1002/ppul.23145>.
379. Vahlkvist S, Jurgensen L, Hell TD, Petersen TH, Kofoed PE. Dysfunctional breathing and its impact on asthma control in children and adolescents. *Pediatr Allergy Immunol*. 2023;34:e13909, <http://dx.doi.org/10.1111/pai.13909>.
380. Marckmann M, Hermansen MN, Hansen KS, Chawes BL. Assessment of adherence to asthma controllers in children and adolescents. *Pediatr Allergy Immunol*. 2020;31:930-7, <http://dx.doi.org/10.1111/pai.13312>.
381. Andrenacci B, De Filippo M, Votto M, Prevedoni Gorone MS, De Amici M, La Grutta S, et al. Severe pediatric asthma endotypes: current limits and future perspectives. *Expert Rev Respir Med*. 2023;17:675-90, <http://dx.doi.org/10.1080/17476348.2023.2254234>.
382. Bush A, Fleming L. Phenotypes of refractory/severe asthma. *Paediatr Respir Rev*. 2011;12, <http://dx.doi.org/10.1016/j.prrv.2011.01.003>.
383. Fleming L, Tsatsali L, Wilson N, Regamey N, Bush A. Sputum inflammatory phenotypes are not stable in children with asthma. *Thorax*. 2012;67:675-81, <http://dx.doi.org/10.1136/thoraxjnl-2011-201064>.
384. Di Cicco M, Ghezzi M, Kantar A, Song WJ, Bush A, Peroni D, et al. Pediatric obesity and severe asthma: Targeting pathways driving inflammation. *Pharmacol Res*. 2023;188:106658, <http://dx.doi.org/10.1016/j.phrs.2023.106658>.
385. Cloutier MM, Baptist AP, Blake KV, Brooks EG, Bryant-Stephens T, et al. 2020 Focused Updates to the Asthma Management Guidelines: A Report from the National Asthma Education and Prevention Program Coordinating Committee Expert Panel Working Group. *J Allergy Clin Immunol*. 2020;146:1217-70, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2020.10.003>.
386. Ben Tkhatat R, Taytard J, Corvol H, Berdah L, Prévost B, Just J, et al. Benefits and risks of bronchoalveolar lavage in severe asthma in children. *ERJ Open Res*. 2021;7, <http://dx.doi.org/10.1183/23120541.00332-2021>, 00332-2021.

387. Januska MN, Goldman DL, Webley W, Teague WG, Cohen RT, Bunyavanich S, et al. Bronchoscopy in severe childhood asthma: Irresponsible or irreplaceable? *Pediatr Pulmonol.* 2020;55:795–802, <http://dx.doi.org/10.1002/ppul.24569>.
388. Vidal GA. [Pediatric asthma control and quality of life questionnaires]. *Rev Chil Pediatr.* 2014;85:359–66, <http://dx.doi.org/10.4067/S0370-41062014000300013>.
389. Khaleva E, Vázquez-Ortiz M, Comberiati P, DunnGalvin A, Pite H, Blumchen K, et al. Current transition management of adolescents and young adults with allergy and asthma: a European survey. *Clin Transl Allergy.* 2020;10:40, <http://dx.doi.org/10.1186/s13601-020-00340-z>.
390. Hyland ME, Jones RC, Lanario JW, Masoli M. The construction and validation of the Severe Asthma Questionnaire. *Eur Respir J.* 2018;52:1800618, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00618-2018>.
391. Averill SH, McQuillan ME, Slaven JE, Weist AD, Kloepper KM, Krupp NL. Assessment and management of anxiety and depression in a pediatric high-risk asthma clinic. *Pediatr Pulmonol.* 2024;59:137–45, <http://dx.doi.org/10.1002/ppul.26727>.
392. Currie JM, Mercer M, Michael R, Pichardo D. New Caregiver Diagnoses of Severe Depression and Child Asthma Controller Medication Adherence. *Int J Environ Res Public Health.* 2023;20:5986, <http://dx.doi.org/10.3390/ijerph20115986>.
393. Gaffin JM, Petty CR, Sorkness RL, Denlinger LC, Phillips BR, Ly NP, et al. Determinants of lung function across childhood in the Severe Asthma Research Program (SARP) 3. *J Allergy Clin Immunol.* 2023;151:138–46, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2022.08.014>, e9.
394. Ronco L, Folino A, Goia M, Crida B, Esposito I, Bignamini E. Do not forget asthma comorbidities in pediatric severe asthma! *Front Pediatr.* 2022;10:932366, <http://dx.doi.org/10.3389/fped.2022.932366>.
395. Porsbjerg C, Melén E, Lehtimäki L, Shaw D. Asthma. *Lancet.* 2023;401:858–73, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(22\)02125-0](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(22)02125-0).
396. Allen DB. Inhaled Corticosteroids and Endocrine Effects in Childhood. *Endocrinol Metab Clin North Am.* 2020;49:651–65, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ecl.2020.07.003>.
397. Kapadia CR, Nebesio TD, Myers SE, Willis S, Miller BS, Allen DB, et al. Endocrine Effects of Inhaled Corticosteroids in Children. *JAMA Pediatr.* 2016;170:163–70, <http://dx.doi.org/10.1001/jamapediatrics.2015.3526>.
398. Bacharier LB, Strunk RC, Mauter D, White D, Lemanske RF Jr, Sorkness CA. Classifying asthma severity in children: mismatch between symptoms, medication use, and lung function. *Am J Respir Crit Care Med.* 2004;170:426–32, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.200308-1178OC>.
399. Izadi N, Curran-Everett D, Zeiger R, Szefer S, Covar R. Childhood factors that predict persistence of severe asthma from late adolescence through early adulthood. *J Allergy Clin Immunol.* 2020;145:AB161, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2019.12.426>.
400. Kostorz-Nosal S, Jastrzebski D, Błach A, Skoczyński S. Window of opportunity for respiratory oscillometry: A review of recent research. *Respir Physiol Neurobiol.* 2023;316:104135, <http://dx.doi.org/10.1016/j.resp.2023.104135>.
401. Ducharme FM, Smyrnova A, Lawson CC, Miles LM. Reference values for respiratory sinusoidal oscillometry in children aged 3 to 17 years. *Pediatr Pulmonol.* 2022;57:2092–102, <http://dx.doi.org/10.1002/ppul.25984>.
402. Domínguez-Martín C, Cano A, Díez-Monge N. Rendimiento clínico de espirometría y oscilometría respiratoria para predecir crisis graves en escolares con asma. *An Pediatr.* 2023;98:427–35, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anpedi.2023.04.001>.
403. Ling Y, Si M, Niu Y, Han Y, Xu Y. The predictive value of impulse oscillometry for asthma exacerbations in childhood: A systematic review and meta-analysis. *Pediatr Pulmonol.* 2021;56, <http://dx.doi.org/10.1002/ppul.25374>.
404. Korta Murua J, Valverde Molina J, Praena Crespo M, Figuerola Mulet J, Rodríguez Fernández-Oliva CR, Rueda Esteban S, et al. [Therapeutic education in asthma management]. *An Pediatr (Barc).* 2007;66:496–517, <http://dx.doi.org/10.1157/13102515>.
405. García-Marcos L. Mediterranean Diet and Asthma: Time for Clinical Trials in Children. *Allergol Immunopathol (Madr).* 2019;47:207–8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.aller.2019.04.001>.
406. Sardon-Prado O, Díaz-García C, Corcuera-Elosegui P, Korta-Murua J, Valverde-Molina J, Sánchez-Solis M. Severe Asthma and Biological Therapies: Now and the Future. *J Clin Med.* 2023;12:5846, <http://dx.doi.org/10.3390/jcm12185846>.
407. Nieto A, El-Sayed ZA, Gómez RM, Hossny E, Jiu-Yao W, Kalayci O, et al. Unanswered questions on the use of biologics in pediatric asthma. *World Allergy Organ J.* 2023;16:100837, <http://dx.doi.org/10.1016/j.waojou.2023.100837>.
408. Lipworth B, Kuo CR, Stewart K, Chan R. Should Airway Hyper-Responsiveness Be Included in the Definition of Clinical Remission With Biologic Therapy in Severe Asthma. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2024;12:904–7, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2023.12.013>.
409. Pruteanu AI, Chauhan BF, Zhang L, Prietsch SO, Ducharme FM. Inhaled corticosteroids in children with persistent asthma: dose-response effects on growth. *Cochrane Database Syst Rev.* 2014;2014:CD009878, <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD009878.pub2>.
410. Scotney E, Burchett S, Goddard T, Saglani S. Pediatric problematic severe asthma: Recent advances in management. *Pediatr Allergy Immunol.* 2021;32:1405–15, <http://dx.doi.org/10.1111/pai.13543>.
411. Ghimire JJ, Jat KR, Sankar J, Lodha R, Iyer VK, Gautam H, et al. Azithromycin for Poorly Controlled Asthma in Children: A Randomized Controlled Trial. *Chest.* 2022;161:1456–64, <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2022.02.025>.
412. Santamaria F, Ziello C, Lorello P, Bouche C, Borrelli M. Update on Long-Acting Anticholinergics in Children and Adolescents With Difficult and Severe Asthma. *Front Pediatr.* 2022;10:896865, <http://dx.doi.org/10.3389/fped.2022.896865>.
413. Warraich S, Sonnappa S. Frontiers Review: Severe Asthma in Adolescents. *Front Pediatr.* 2022;10:930196, <http://dx.doi.org/10.3389/fped.2022.930196>.
414. Lang D, Liu Z, Li D. Safety and Tolerability of Omalizumab in Children with Allergic (IgE-Mediated) Asthma: A Systematic Review and Meta-Analysis. *Discov Med.* 2023;35:233–41, <http://dx.doi.org/10.24976/Discov.Med.202335176.24>.
415. Yancey SW, Ortega HG, Keene ON, Bradford ES. Efficacy of add-on mepolizumab in adolescents with severe eosinophilic asthma. *Allergy Asthma Clin Immunol.* 2019;15:53, <http://dx.doi.org/10.1186/s13223-019-0366-x>.
416. Jackson DJ, Bacharier LB, Gergen PJ, Gagalís L, Calatroni A, Wellford S, et al. Mepolizumab for urban children with exacerbation-prone eosinophilic asthma in the USA (MUPPITS-2): a randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group trial. *Lancet.* 2022;400:502–11, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(22\)01198-9](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(22)01198-9).
417. Wedner HJ, Fujisawa T, Guilbert TW, Ikeda M, Mehta V, Tam JS, et al. Benralizumab in children with severe eosinophilic asthma: Pharmacokinetics and long-term safety (TATE study). *Pediatr Allergy Immunol.* 2024;35:e14092, <http://dx.doi.org/10.1111/pai.14092>.
418. Bacharier LB, Maspero JF, Katelaris CH, Flocchi AG, Gagnon R, de Mir I, et al. Dupilumab in Children with Uncontrolled Moderate-to-Severe Asthma. *N Engl J Med.* 2021;385:2230–40, <http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa2106567>.
419. Bacharier LB, Jackson DJ. Biologics in the treatment of asthma in children and adolescents. *J Allergy Clin Immunol.* 2023;151:581–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2023.01.002>.
420. Lee B, Lewis G, Agyei-Manu E, Atkins N, Bhattacharyya U, Dozier M, et al. Risk of serious COVID-19 outcomes among adults and children with moderate-to-severe asthma: a systematic review and meta-analysis. *Eur Respir Rev.* 2022;31:220066, <http://dx.doi.org/10.1183/16000617.20066-2022>.
421. Blum RW, Garell D, Hodgman CH, Jorissen TW, Okinow NA, Orr DP, et al. Transition from child-centered to adult health-care systems for adolescents with chronic conditions. A position paper of the Society for Adolescent Medicine. *J Adolesc Health.* 1993;14:570–6, [http://dx.doi.org/10.1016/1054-139x\(93\)90143-d](http://dx.doi.org/10.1016/1054-139x(93)90143-d).
422. Withers AL, Green R. Transition for Adolescents and Young Adults With Asthma. *Front Pediatr.* 2019;7:301, <http://dx.doi.org/10.3389/fped.2019.00301>.
423. White PH, Cooley WC; Transitions Clinical Report Authoring Group; American Academy of Pediatrics; American Academy of Family Physicians; American College of Physicians. Supporting the Health Care Transition From Adolescence to Adulthood in the Medical Home. *Pediatrics.* 2018;142(5):e20182587. *Pediatrics.* 2019;143:e20183610, <http://dx.doi.org/10.1542/peds.2018-3610>.
424. Nanzer AM, Lawton A, D'Ancona G, Gupta A. Transitioning Asthma Care From Adolescents to Adults: Severe Asthma Series. *Chest.* 2021;160:1192–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.chest.2021.05.019>.
425. Robinson PD, Jayasuriya G, Haggie S, Uluer AZ, Gaffin JM, Fleming L. Issues affecting young people with asthma through the transition period to adult care. *Paediatr Respir Rev.* 2022;41:30–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.prrv.2021.09.005>.
426. Bloom SR, Kuhlthau K, Van Cleave J, Knapp AA, Newacheck P, Perrin JM. Health care transition for youth with special health care needs. *J Adolesc Health.* 2012;51:213–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jadohealth.2012.01.007>.
427. Nagra A, McGinnity PM, Davis N, Salmon AP. Implementing transition: Ready Steady Go. *Arch Dis Child Educ Pract Ed.* 2015;100:313–20, <http://dx.doi.org/10.1136/archdischild-2014-307423>.
428. Ödling M, Andersson N, Hallberg J, Almqvist C, Janson C, Bergström A, et al. A Gap Between Asthma Guidelines and Management for Adolescents and Young Adults. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2020;8:3056–65, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.05.034>, e2.
429. Odling M, Jonsson M, Janson C, Melén E, Bergström A, Kull I. Lost in the transition from pediatric to adult healthcare? Experiences of young adults with severe asthma. *J Asthma.* 2020;57:1119–27, <http://dx.doi.org/10.1080/02770903.2019.1640726>.
430. Sundell K, Bergström SE, Hedlin G, Ygge BM, Tunsäter A. Quality of life in adolescents with asthma, during the transition period from child to adult. *Clin Respir J.* 2011;5:195–202, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1752-699X.2010.00218.x>.
431. Valverde-Molina J, Fernández-Nieto M, Torres-Borrego J, Lozano Blasco J, de Mir-Messa I, Blanco-Aparicio M, et al. Transition of Adolescents With Severe Asthma From Pediatric to Adult Care in Spain: The STAR Consensus. *J Investig Allergol Clin Immunol.* 2023;33:179–89, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0780>.
432. Roberts G, Vázquez-Ortiz M, Knibb R, Khaleva E, Alviani C, Angier E, et al. EAACI Guidelines on the effective transition of adolescents and young adults with allergy and asthma. *Allergy.* 2020;75:2734–52, <http://dx.doi.org/10.1111/all.14459>.
433. Dufrois C, Bourgoignie-Heck M, Lambert N, Just J, Bregeon A, Taillé C, et al. Maintenance of Asthma Control in Adolescents with Severe Asthma After Transitioning to a Specialist Adult Centre: A French Cohort Experience. *J Asthma Allergy.* 2022;15:327–40, <http://dx.doi.org/10.2147/JAA.S348369>.
434. Vázquez-Ortiz M, Gore C, Alviani C, Angier E, Blumchen K, Comberiati P, et al. A practical toolbox for the effective transition of adolescents and young adults with asthma and allergies: An EAACI position paper. *Allergy.* 2023;78:20–46, <http://dx.doi.org/10.1111/all.15533>.