



Documento de consenso

Documento de consenso de asma grave en adultos. Actualización 2022



Francisco Javier Alvarez-Gutiérrez^{a,*}, Marina Blanco-Aparicio^b,
Francisco Casas-Maldonado^c, Vicente Plaza^d, Francisco Javier González-Barcala^e,
José Ángel Carretero-Gracia^f, Manuel Castilla-Martínez^g, Carolina Cisneros^h, David Diaz-Pérezⁱ,
Christian Domingo-Ribas^j, Eva Martínez-Moragon^k, Xavier Muñoz^l, Alicia Padilla-Galo^m,
Miguel Perpiñá-Torderaⁿ y Gregorio Soto-Campos^{o,◇}

^a Unidad de Asma, UMQER, Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla, España

^b Servicio de Neumología, Hospital Universitario A Coruña, A Coruña, España

^c Servicio de Neumología, Hospital Universitario Clínico San Cecilio, Granada, España

^d Servicio de Neumología y Alergia, Hospital de la Santa Creu i Sant Pau de Barcelona, Barcelona, España

^e Servicio de Neumología-Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela, Santiago de Compostela, A Coruña, España

^f Servicio de Neumología, Hospital Royo Villanova, Zaragoza, España

^g Servicio de Neumología, Hospital Universitario Los Arcos del Mar Menor, Pozo Aledo, Murcia, España

^h Servicio de Neumología, Hospital Universitario La Princesa, FIB La Princesa, Madrid, España

ⁱ Servicio de Neumología y Cirugía Torácica, Unidad de Investigación, Hospital Universitario Nuestra Señora de Candelaria, Santa Cruz de Tenerife, Tenerife, España

^j Servei de Pneumologia, Corporació Parc Taulí, Sabadell, Barcelona, España

^k Servicio de Neumología, Hospital Universitario Dr Peset, Valencia, España

^l Servicio de Neumología Hospital Vall d'Hebron, Departamento de Biología Celular, Fisiología e Inmunología, Universidad Autónoma de Barcelona, Barcelona, España

^m Unidad de Asma, Hospital Costa del Sol, Marbella, Málaga, España

ⁿ Servicio de Neumología, Hospital Universitario y Politécnico La Fe, Valencia, España

^o Unidad de Gestión Clínica de Neumología y Alergia, Hospital Universitario de Jerez, Jerez de la Frontera, Cádiz, España

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 11 de mayo de 2022

Aceptado el 12 de junio de 2022

Palabras clave:

Asma grave

Diagnóstico

Seguimiento

Tratamiento

Anticuerpos monoclonales

R E S U M E N

El asma grave 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 asma grave 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. 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 2020, se realizó por parte de los autores una revisión de la literatura. Posteriormente a través de un proceso interactivo tipo Delphi a 2 rondas un panel amplio de expertos en asma de SEPAR y las sociedades autonómicas de neumología propusieron las recomendaciones y las conclusiones que se recogen en el documento.

© 2022 Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR). Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Consensus document for severe asthma in adults. 2022 update

A B S T R A C T

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

Keywords:

Severe asthma

Diagnosis

follow-up

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: fjavieralvarez2008@gmail.com (F.J. Alvarez-Gutiérrez).

◇ En el anexo 1 se relacionan los participantes del Grupo Validador de Recomendaciones, nombrados por las sociedades autonómicas y el área de asma de SEPAR.

<https://doi.org/10.1016/j.opresp.2022.100192>

2659-6636/© 2022 Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR). Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Treatment
Monoclonal antibodies

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 in order to minimize their symptomatology. For this 2020 consensus update, a literature review was conducted by the authors. 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.

© 2022 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/>).

Metodología

Para la versión de este consenso 2022, basado en los previamente publicados en 2018 y 2020¹ se constituyó un comité coordinador (CC), compuesto por 4 expertos, que supervisó la calidad y la idoneidad de los procesos, y la metodología de consenso, así como la identificación del marco temático de los contenidos a validar. Se constituyó también un grupo elaborador de las recomendaciones (GER), con 11 expertos, cuya principal función fue revisar y sintetizar la evidencia disponible hasta finales de 2017 y formular conclusiones y recomendaciones. Para validar la evidencia, las conclusiones y las recomendaciones formuladas, se constituyó un grupo validador de las recomendaciones (GVR), formado por 78 expertos de diferentes sociedades autonómicas.

Para esta actualización del consenso 2020 previamente publicado, se realizó una revisión de la literatura recopilada desde abril de 2019 hasta julio de 2021. Posteriormente el GER realizó una lectura crítica de las publicaciones anteriormente seleccionadas y extrajo la evidencia pertinente. A partir de esa evidencia se formularon unos enunciados que respondían a las preguntas formuladas anteriormente.

El CC, el GER y el GVR a través de un proceso interactivo tipo Delphi a 2 rondas valoraron las conclusiones y las recomendaciones de manera telemática. Para ello, en un cuestionario *online* expresaron su nivel de acuerdo en una escala Likert de 1 a 9 (1: muy en desacuerdo; 9: muy de acuerdo). Se utilizó la metodología Rand/UCLA para el análisis del consenso en paneles Delphi². Cada ítem del cuestionario queda clasificado en Apropiado (mediana del panel en el rango de 7 a 9), Incierto (mediana del panel en el rango de 4 a 6 o cualquier mediana en desacuerdo) o Inapropiado (mediana del panel en el rango de 1 a 3) en función de la puntuación mediana del panel y el grado de acuerdo mostrado por los panelistas. El acuerdo se logró si al menos un tercio de la muestra respondió dentro del mismo rango de puntuación que la mediana, desacuerdo si la puntuación mediana cayó en cualquiera de los 2 extremos y más de un tercio de la muestra respondió en el intervalo extremo opuesto, o si la mediana cayó en el intervalo central, y al menos un tercio de la muestra respondió en uno de los otros dos intervalos, y «neutral» si no cumplía alguno de los criterios anteriores². Aquellos enunciados que no alcanzaron el grado de acuerdo, tras la valoración de los comentarios ofrecidos por los panelistas, los coordinadores valoraron realizar cambios en los enunciados. Un total de 36 (84%) de los 43 enunciados fueron validados por el panel de expertos.

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]³ y 5 de la *Global Initiative for Asthma* [GINA]⁴), 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, o a comorbilidades tales como la rinosinusitis o la obesidad, la *European Respiratory Society/American Thoracic Society Task Force on Severe Asthma*⁵ 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 controlados⁶.

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 años⁶.

Según el grupo de panelistas

«Se define asma grave no controlado (AGNC) cuando la enfermedad persiste mal controlada pese a recibir tratamiento en el último año con una combinación de glucocorticoides inhalados a dosis elevada/ β_2 agonistas de acción prolongada (GCI/LABA) y anticolinérgicos de acción prolongada (LAMA) o requiera GCS de mantenimiento (tratamiento con duración de 6 meses al año independientemente de la dosis, o dosis acumulada > 1 g de prednisona o equivalente, independientemente de la duración).»

Epidemiología

La prevalencia del AG entre los pacientes asmáticos varía de un país a otro (18% en la Europa occidental, 19% en los EE. UU. y 32% en la Europa Central)⁷. En un estudio reciente realizado en Suecia la prevalencia de AG en la población general fue del 1,1 y del 9,5% de todos los asmáticos⁸. Se estima que un 50% de estos pacientes graves tienen un mal control de su enfermedad⁷. En términos globales, la prevalencia de AG se ha estimado que corresponde al 5-10% de la población total asmática. En un estudio realizado en Holanda, se constató una prevalencia del 3,6%⁹. Un estudio realizado en España en 2011 en unidades hospitalarias de neumología y alergología comunicó una prevalencia del 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 GINA¹⁰. Otro reciente estudio español con análisis de *big data*, arrojó una prevalencia de AGNC del 4,9% de todos los asmáticos¹¹.

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 11.703 €, y el coste no sanitario incremental (costes indirectos) fue de 3.461 €¹².

Abordaje diagnóstico estructurado/escalonado

El diagnóstico de AG debe realizarse en unidades o centros especializados en asma, mediante un abordaje multidisciplinar³⁻⁵, que se llevará a cabo de forma secuencial, en una serie de visitas

Tabla 1
Pruebas complementarias establecidas o recomendadas en las guías y consensos internacionales para el diagnóstico del AG

Característica	Consideraciones, definiciones y criterios
<p>Demostrar variabilidad excesiva en la función pulmonar (una o más de las siguientes pruebas) y documentar obstrucción al flujo aéreo.</p> <p>PBD positiva (más probable demostrarla si se suspende medicación BD antes: SABA, SAMA mín. 6 h/LABA 12 o 24 h según LABA, LAMA 36-48 h).</p>	<p>Cuanto mayor sean las variaciones, o más veces se observen, más fiable será el diagnóstico.</p> <p>Al menos una vez durante el proceso diagnóstico, ante un FEV₁ bajo, confirmar que existe obstrucción (FEV₁/FVC reducido).</p> <p>Adultos: aumento en FEV₁ de $\geq 12\%$ y ≥ 200 ml respecto al basal, 10-15 min tras 200-400 μg salbutamol o equivalente (mayor fiabilidad si es $\geq 15\%$ y ≥ 400 ml).</p>
<p>Variabilidad excesiva en el PEF domiciliario (mañana-noche) durante 2 semanas.</p> <p>Aumento significativo de la función pulmonar tras 4 semanas de tratamiento (GCO o GCI a dosis altas).</p>	<p>Adultos: variabilidad $> 20\%$ en > 3 días de una semana en un registro de 2 semanas.</p> <p>Adultos: aumento en el FEV₁ $\geq 12\%$ y ≥ 200 ml (o una variación diurna circadiana de PEF $\geq 20\%$), respecto al basal tras 4 semanas de tratamiento, en ausencia de infección respiratoria.</p>
<p>Prueba de ejercicio positiva.</p> <p>Test de provocación positivo (en adultos).</p>	<p>Adultos: caída en el FEV₁ de $\geq 10\%$ respecto al basal.</p> <p>Caída en el FEV₁ respecto al basal de $\geq 20\%$ (con metacolina o histamina) o $\geq 15\%$ (con hiperventilación isocápnic, salino hipertónico o manitol).</p>
<p>Variación excesiva en la función pulmonar entre visitas (menor fiabilidad).</p>	<p>Adultos: variación en el FEV₁ de $\geq 12\%$ y ≥ 200 ml entre visitas, en ausencia de infección respiratoria.</p>

BD: broncodilatador; FEV₁: volumen espiratorio forzado en el primer segundo; GCI: glucocorticoides inhalados; GCO: glucocorticoides orales; LABA: agonista β_2 de acción prolongada; LAMA: agonista de acción prolongada; PBD: prueba broncodilatadora; PEF: pico flujo espiratorio (mejor de 3 intentos); SABA: agonista β_2 de acción corta; SAMA: agonista muscarínico de acción corta.
Fuente: Global Initiative for Asthma⁴.

de seguimiento, durante un tiempo no inferior a 6 meses. Dicho abordaje ha demostrado buenos resultados clínicos y ser coste-efectivo¹³⁻¹⁵.

En un primer paso, se debe intentar confirmar 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)⁴. Dado que lo habitual es que los pacientes⁴ cuando son remitidos ya estén realizando tratamiento con GCI, se han propuesto algoritmos de abordaje con desescalada de dosis controlada para confirmar dicho diagnóstico^{4,16}. Si no se logra confirmar, se descartará la existencia de otra posible enfermedad que pueda simular asma mediante un adecuado diagnóstico diferencial (tabla 2)^{3,4,17}.

En un segundo paso, se evaluarán los factores que contribuyan a un mal control del asma y las posibles enfermedades asociadas o comorbilidades^{5,18} 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)^{19,20}.
- Comprobar que se realiza correctamente la técnica inhalatoria con su dispositivo o, en su defecto, 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] u otros antiinflamatorios no esteroideos [AINE], exposición a tóxicos o contaminantes, agentes infecciosos, tabaco, etc.).
- Identificar y tratar las enfermedades concomitantes y comorbilidades que puedan estar contribuyendo a un control inadecuado del asma. Las más habituales son enfermedad rinosinusal (con o sin poliposis asociada), reflujo gastroesofágico, obesidad, síndrome de apnea del sueño, obstrucción laríngea inducible, alteraciones psicopatológicas y/o disnea funcional. Para comprobar todas ellas, se realizarán las pruebas complementarias pertinentes³.

Por último, en un tercer paso, se intentará identificar el subtipo o fenotipo de asma con el fin de realizar un tratamiento individualizado y optimizado²¹. Para ello pueden ser de ayuda marcadores clínicos, biológicos y de función pulmonar. 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 enfermedad²².

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 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, 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 AG, en base al mecanismo patogénico subyacente, consideramos el asma T2 alto (alérgico y/o eosinofílico) y el asma T2 bajo. Esta categorización considera la presencia o ausencia de ciertos marcadores inflamatorios, la historia natural y determinadas peculiaridades clínicas³. Actualmente GINA⁴ identifica la inflamación de tipo 2 (T2) cuando el asma está clínicamente inducida por alérgenos, y/o se demuestra una cifra de eosinófilos (Eos) en sangre $\geq 150/\mu$ l, y/o fracción de óxido nítrico exhalado (FE_{NO}) ≥ 20 ppb, y/o Eos en esputo $\geq 2\%$, mientras se realiza tratamiento con GCS o GCI a dosis alta²¹. En base a estos conceptos consideramos 3 grandes fenotipos en el AG:

Asma alérgica grave. Supone un 40-50% del AG y 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 IgE¹⁸. Se caracteriza por ser de comienzo precoz, tener pruebas alérgicas positivas (cutáneas o en suero) con concordancia clínica, rinitis alérgica, valores de IgE > 100 IU/ml, eosinofilia, FE_{NO} entre 30-50 ppb y perostina sérica elevada^{3,18}. En ocasiones el patrón inflamatorio además de eosinofílico puede ser neutrofilico, mixto o paucigranulocítico¹⁸.

Asma eosinofílica de inicio tardío. Se estima que algo más del 25% de los casos de AG pertenecen a este fenotipo y en su génesis está implicada una producción elevada de IL-5^{3,18,23}. Por lo general se manifiesta después de los 20 años o algo más tarde y no es extraño

Tabla 2
Diagnóstico diferencial

Diagnóstico diferencial/seudoasmas	Síntomas/clínica	Pruebas diagnósticas
Enfermedad orgánica vía superior Colapso dinámico de la vía aérea-traqueomalacia	Disnea que no responde al tratamiento broncodilatador	Espirometría con asa inspiratoria TC en inspiración/espriación de vía superior Fibrobroncoscopia
Tumores de la vía aérea	Estridor, hemoptisis, infecciones de repetición, síntomas dependiendo de localización	Broncoscopia, TC
Aspiración de cuerpo extraño	Si cuerpo extraño se encuentra en la vía aérea periférica aparecerá una sibilancia unilateral localizada o un colapso del tejido pulmonar distal	La Rx de tórax, TC o la fibrobroncoscopia mostrarán el cuerpo extraño
Obstrucción laríngea inducible (OLI)	Disnea con sibilantes inspiratorios/estridor	Laringoscopia/videostroboscopia durante la crisis o tras provocación con metacolina o tras ergometría
Anillo vascular	Son comunes las sibilancias, la falta de aire y el estridor ocasional	TC tórax con contraste
Rinosinusitis crónica	Puede presentarse con tos y disnea nocturna por el goteo nasal posterior. Puede coexistir con el asma	Rinoscopia anterior o endoscopia nasal TC de senos puede mostrar opacidades de los senos, engrosamiento de mucosas, niveles hidroaéreos o anomalías anatómicas
EPOC (enfisema)	Tos productiva/disnea de esfuerzo/exposición a tóxicos-humo de tabaco	TC de tórax Pletismografía y difusión
Déficit de A1AT	Sibilancias persistentes a pesar del tratamiento. Antecedentes familiares de problemas respiratorios	Niveles de A1AT. Genotipado A1AT
Bronquiolitis obliterante	Disnea de esfuerzo/tos seca/obstrucción no reversible	TC de tórax en inspiración/espriación Pletismografía/atrapamiento aéreo Biopsia transbronquial/pulmonar
Disneas funcionales/síndrome de hiperventilación	Disnea suspirosa/mareo/parestesias	Cuestionario de hiperventilación (Nijmegen) Valoración psicológica
Insuficiencia cardíaca izquierda	Disnea de esfuerzo/síntomas nocturnos/edemas en MMII	TC de tórax Electrocardiograma/ecocardiograma
Bronquiectasias Fibrosis quística ABPA GEPA Eosinofilia pulmonares	Tos productiva/infecciones de repetición Infiltrados pulmonares transitorios/hipereosinofilia en sangre/síntomas sistémicos	TC de tórax Test del sudor/estudio genético IgE total y específica a <i>Aspergillus</i> /precipitinas ANCAp/biopsia de órgano(s) afectado(s) Fibrobroncoscopia (con lavado broncoalveolar)
Inmunodeficiencia común variable	Historia de infecciones repetidas de vías respiratorias altas y bajas	Niveles de IgG < 500 mg/dl
Embolismo pulmonar	Gran variedad de presentaciones. Lo más común es la falta de aire y el dolor pleurítico	Estratificación del riesgo, Dímero-D Confirmación por angio-TC. Cuando no es posible la gammagrafía de V/Q es una alternativa, aunque menos sensible

ABPA: aspergilosis broncopulmonar aérea; ANCA: anticuerpos anti-citoplasma de neutrófilos; A1AT: α -1 antitripsina; EPOC: enfermedad pulmonar obstructiva crónica; FEV₁: volumen espiratorio forzado en el primer segundo; FQ: fibrosis quística; GEPA: granulomatosis eosinofílica con poliangeítis; HTA, hipertensión arterial; Ig: inmunoglobulina; TC: tomografía computarizada; TLC: capacidad pulmonar total; RV: volumen residual; Rx: radiografía; V/Q: ventilación/perfusión.

Fuente: Cheung Wong y Farne¹⁶.

que venga precedida de infección del tracto respiratorio superior o inferior, e incluso de sinusitis crónica y poliposis nasal. Un subgrupo de ellos desarrolla adicionalmente enfermedad respiratoria exacerbada por ácido acetilsalicílico y antiinflamatorios no esteroideos (EREA), expresando alteraciones en el metabolismo del ácido araquidónico^{3,18}. Los pacientes tienen pruebas alérgicas negativas (o positivas, pero sin concordancia clínica), IgE baja, y eosinofilia (≥ 300 Eos/ μ l en sangre o $> 3\%$ en esputo)³.

AG T2 bajo. Está presente en más de un tercio de los pacientes con AG. La patobiología de dicho fenotipo está orquestada por citocinas T2 bajo (IL-1 β , IL-6, IL-8, IL-17A/F, IFN- γ y TNF- α) y la existencia de anomalías estructurales del músculo liso de la vía aérea y activación neuronal errática en la pared bronquial²⁴. Cursa sin eosinofilia (ni en sangre periférica, ni en esputo), y muestra un perfil paucigranulocítico o neutrofílico, con niveles bajos de FE_{NO} y una pobre respuesta a los glucocorticoides^{3,18}. Tiende a acompañarse de limitación crónica del flujo aéreo con importante atrapamiento y, frecuentemente, tiene antecedentes de tabaquismo¹⁸. El rasgo neutrofílico puede deberse a enfermedad concomitante, la pervivencia de inflamación residual ligada a la reducción de los Eos tras tratamientos glucocorticoides prolongados o al efecto inhibidor de éstos sobre la apoptosis de los neutrófilos¹⁸. El mecanismo del perfil paucigranulocítico está todavía por definir con exactitud.

Según algunos estudios puede haber importantes variaciones en los fenotipos a lo largo del tiempo. Así en el estudio de Kupczyk et al. se describe una variación de fenotipo en el AG en un año del 30% de pacientes cuando se consideran parámetros fisiológicos y de más del 48% cuando se consideran biomarcadores²⁵.

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 precoz de la enfermedad (< 12 años) es un dato sugestivo de predominio alérgico.
- 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 glucocorticoides sistémicos, se puede considerar un recuento de Eos en sangre (actual o histórico) ≥ 300 cél/ μ l en ≥ 2 determinaciones.
- Para considerar inflamación T2 en un paciente con glucocorticoides sistémicos puede considerarse un recuento de Eos en sangre ≥ 150 cél/ μ l.
- Para considerarse inflamación T2 en un paciente con AG que realiza su tratamiento correctamente puede considerarse un punto de corte de FE_{NO} > 25 ppb.

- La obesidad es un subfenotipo a considerar en pacientes con asma T2 bajo.

Seguimiento del asma grave

Introducción

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 el sistema de salud implemente estrategias para mejorar el seguimiento y evaluar a estos pacientes de acuerdo con las guías de práctica clínica (GPC)⁸. En las visitas de seguimiento se evaluará clínicamente al paciente y se le realizarán pruebas funcionales, analíticas u otras dirigidas a^{3,4,18}:

- 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 monitoricen la situación clínica, funcional y de control del paciente, su cumplimiento terapéutico y el pronóstico a medio plazo.

Indicadores de la situación del paciente

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 GINA⁴, 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* (ACQ), en sus diversas versiones, 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 y que se consiguen con los diferentes cuestionarios de calidad de vida²⁶. La GINA contempla el resultado de la espirometría como un factor de riesgo futuro (si hay obstrucción).

La GEMA mantiene la visión dual del concepto de control (control actual y riesgo futuro), aunque incluye el valor del volumen espiratorio forzado en el primer segundo (FEV₁) como variable definitoria de control actual. Según la GEMA, un paciente asintomático con un valor de FEV₁ bajo no estaría bien controlado, siempre y cuando revierta la obstrucción tras tratamiento esteroideo intenso, es decir, que no sea el suyo habitual (capítulo 8 de la GEMA). Para la GINA sí lo estaría, pero tendría un riesgo aumentado de exacerbaciones en el futuro¹⁸. La GEMA también recomienda el uso de cuestionarios validados (ACT y ACQ)³. 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 obligación de medir biomarcadores de inflamación para estimar este aspecto del seguimiento. La eosinofilia periférica es un biomarcador que ayuda a la indicación de algunos anticuerpos monoclonales (mAb) que tienen como diana terapéutica interleucinas (mepolizumab, reslizumab, benralizumab y dupilumab) o la IgE (omalizumab, disponible para el asma alérgica). En este sentido, cabe destacar también el valor de la FE_{NO} como marcador de respuesta T2 y su emergente papel en la selección del tratamiento con mAb^{27,28}. En pacientes con AGNC, especialmente en aquellos que reciben glucocorticoides orales (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^{29,30}.

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%³¹. No obstante, la medición del cumplimiento es un problema, ya que los marcadores de incumplimiento son muy inexactos. La pregunta directa al paciente sobreestima su cumplimiento y cuestionarios no específicos para terapia inhalada, como la prueba 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 adhesión¹⁹. Además, el TAI incluye 2 preguntas adicionales sobre la técnica inhalatoria para comprobar su idoneidad.

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 (*dumbers*). 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 es un método válido y cada vez más extendido, aunque no siempre disponible. El uso combinado del TAI con la evaluación de la retirada del fármaco en la farmacia supone una herramienta más sensible para detectar la falta de adhesión que el empleo de un solo método²⁰.

Recientemente se ha publicado un estudio en asma de control difícil que demuestra que la telemonitorización de los valores de FE_{NO}, y su supresión con dosis altas de GCI, puede ayudar a identificar a los incumplidores³². Por último, un método novedoso de valoración de la adhesión será la posibilidad de que en un futuro cercano muchos nuevos modelos de inhaladores estén provistos de un chip que podrá conectarse con aplicaciones de *smartphone*, y albergar los datos de cumplimiento para su posterior comprobación³³. En este sentido ya existen experiencias positivas en vida real con un producto de LABA/LAMA/GCI formulado como polvo para inhalación en cápsulas duras, para ser administrado mediante un inhalador de polvo seco de una sola dosis. El inhalador del producto incluye un sensor digital opcional que se conecta a la base del inhalador y se utiliza con una *app* móvil basada en una web^{34,35}. El sensor electrónico recoge datos sobre el uso del inhalador por parte de los pacientes y se pueden compartir con el médico del paciente³⁴.

Los resultados intermedios sobre el compromiso del paciente y la adhesión con el uso del sensor digital se han presentado en el último congreso de la *European Respiratory Society* (ERS)³⁶.

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 la pérdida de función pulmonar y los efectos adversos (EA) del tratamiento. Por lo tanto, los marcadores de riesgo futuro serán obtenidos a través de la historia clínica o el uso de cuestionarios, si bien también hay que tener en cuenta 2 particularidades: los marcadores de inflamación bronquial y la función pulmonar.

Un mal control de los síntomas de asma se asocia con mayor riesgo de exacerbaciones, de hospitalización y de uso de GCO³⁷. Además, la presencia de obstrucción bronquial es un factor de riesgo independiente para sufrir exacerbaciones en el futuro, incluso si el ACT es ≥ 20 ³⁸. La reversibilidad en la prueba broncodilatadora también ha sido reportada como factor que aumenta el riesgo de exacerbaciones³⁹.

Por otra parte, aunque existen resultados contradictorios respecto la eosinofilia como biomarcador (valores superiores a 300 células/mm³) 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 futuro⁴⁰, y la concordancia de eosinofilia periférica y local (en esputo) identifica al grupo con mayor riesgo de ataques de asma⁴¹. En lo referente a la FE_{NO} 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 o con el número de exacerbaciones previas⁴². En cualquier caso, son necesarios más estudios para poder considerar a la FE_{NO} 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_{NO} y la EREA⁴³. De ellos, solo serían modificables el tabaquismo y la FE_{NO}, 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 concepto dual de control de la enfermedad, atendiendo a la situación actual y al riesgo futuro. La medicación se ajustará al alza o a la baja de acuerdo con el grado de control del paciente, y siguiendo las recomendaciones de la GEMA³ o de la GINA⁴. Además, es importante actuar sobre los factores de riesgo futuro que sean modificables (tabaquismo, cumplimiento terapéutico, comorbilidad, etc.). Por lo tanto, a la hora de planificar la medicación, se deben tener en cuenta todos los datos recogidos previamente con los marcadores ya comentados, considerando el fenotipo clínico de asma en cada caso concreto y las peculiaridades de cada paciente. En la **tabla 3** se recogen los marcadores que se recomiendan para el seguimiento. La generación de evidencia que respalda el uso de estos marcadores en ocasiones es escasa, inconsistente, o no lo suficientemente reciente. En el caso de la eosinofilia y la FE_{NO}, por ejemplo, con un metaanálisis reciente se 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 (OR: 0,36; IC 95%: 0,21-0,62). La reducción también era significativa, aunque menor (OR adultos: 0,60; IC 95%: 0,43-0,84; OR niños: 0,58; IC 95%: 0,45-0,75) si la estrategia de ajuste se basaba en la medida de FE_{NO}. Sin embargo, no se observaron cambios con ninguna de estas estrategias en cuanto a la función pulmonar o los síntomas⁴⁴. Por lo tanto, estos biomarcadores podrían resultar de utilidad con pacientes en los que el objetivo terapéutico sea reducir exacerbaciones.

Tabla 3

Marcadores recomendados para el seguimiento de pacientes con AG

ACT/ACQ
Número de exacerbaciones ^a
Dosis diaria de GCS de mantenimiento
FEV ₁
Cumplimiento (TAI, e-receta)
FE _{NO}
Eosinofilia en sangre
IgE ^b

ACT/ACQ: *Asthma Control Test/Asthma Control Questionnaire*; AG: asma grave; FEV₁: volumen espirado forzado en el primer segundo; FE_{NO}: fracción exhalada de NO; GCS: glucocorticoides sistémicos; IgE: inmunoglobulina E; TAI: test de adhesión a inhaladores.

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

^b Para fenotipado inicial y seguimiento de aspergilosis broncopulmonar alérgica.

Las guías son muy ambiguas en lo referente al periodo de tiempo que debe mediar entre visita y visita, y las pruebas a realizar obligatoriamente. Ello no debería sorprendernos, 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 GEMA³ 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 GEMA³ indica una valoración clínica que incluye cuestionarios de control de síntomas, y la valoración de la función pulmonar con espirometría o PEF (cuando la espirometría no sea posible). Se asume que los efectos del tratamiento sobre los síntomas y FEV₁ deberían ser evidentes a los 3 meses, y por ello se propone este periodo de tiempo para reevaluar la respuesta al tratamiento inhalado⁴⁵. En el caso de pacientes tratados con mAbs, se postulan 4 meses para una primera valoración de respuesta clínica, funcional e inflamatoria⁴⁶. Finalmente, para comprobar la eficacia en la reducción de exacerbaciones, 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 4**. En esta tabla queda recogida la escala multidimensional EXACTO⁴⁷ (EXacerbaciones, ACT, Corticoides sistémicos y Obstrucción-FEV₁), que evalúa de forma sencilla la respuesta del paciente con AGNC al tratamiento con un mAbs. 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 2 rondas en el que participaron finalmente 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.

La evaluación de la rinosinusitis crónica con poliposis nasal (RSCcPN) se realiza mediante el cuestionario *Sino-Nasal-Outcome-Test* de 22 ítems (SNOT 22)⁴⁸, que puntúa de 0 a 110 (peor calidad de vida cuanto mayor es la puntuación). Este cuestionario permite evaluar de forma muy satisfactoria el impacto de la RSCcPN sobre la calidad de vida relacionada con la salud y su uso, no sólo en investigación sino en la práctica clínica habitual, permite valorar mejor el grado de afectación de los pacientes. Es un cuestionario validado que 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 puntos⁴⁹, y valorar los niveles de gravedad en tres grados: leve (8-20 puntos), moderada (> 20-50 puntos) y grave (> 50 puntos)⁵⁰. Además, predice que pacientes se beneficiarán más de cirugía (probabilidad mayor de un

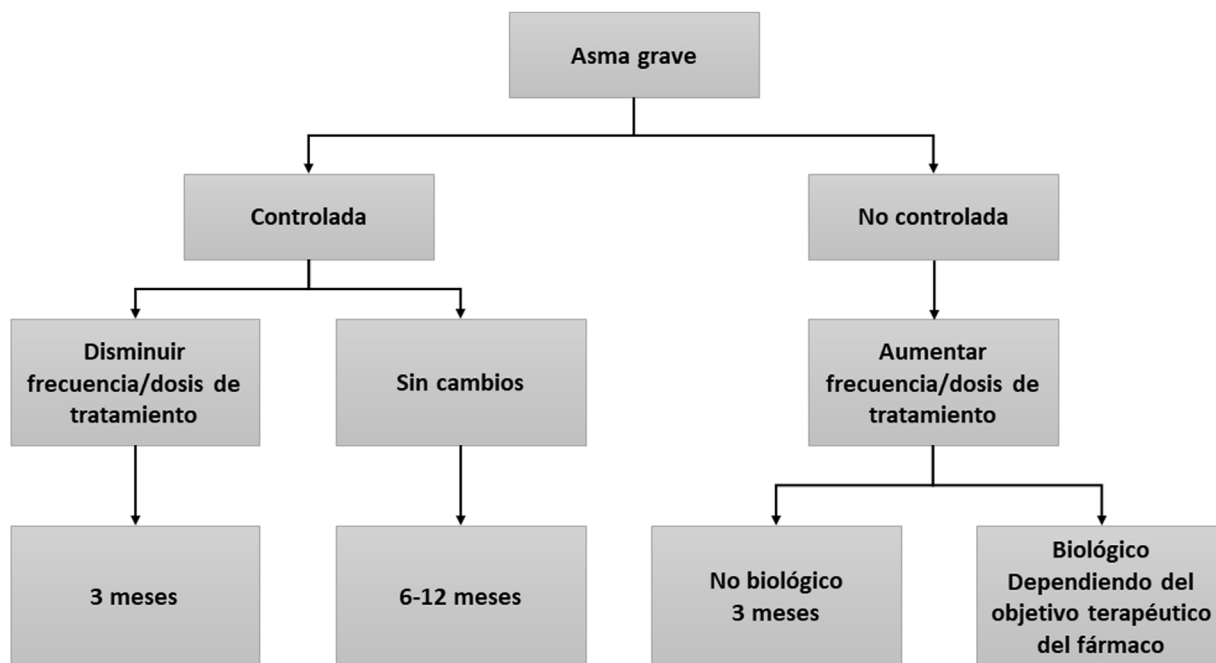


Figura 1. Planificación de visitas en pacientes con asma grave.

Tabla 4

Herramienta e instrumentos de medición con las puntuaciones de cada variable y los rangos establecidos para valorar la respuesta al tratamiento con mAbs en la escala multidimensional EXACTO^a

	Exacerbaciones ^b		ACT		Corticoides sistémicos ^b		FEV ₁	
No respuesta	Igual o mayor	0	Igual o menor que el de inicio	0	Dosis igual o mayor	0	Igual o menor que el de inicio	0
Respuesta parcial	≥ 2 exacerbaciones	1	< 20 y mejora < 3 puntos	0	Disminución de dosis < 50% sin retirada de GCO	1	Aumento < 10% y FEV ₁ < 80% predicho o < 80% del mejor histórico	0
Respuesta buena	≤ 1 exacerbación	2	< 20 y mejora ≥ 3 puntos	1	Disminución de dosis ≥ 50% sin retirada de GCO	2	Aumento ≥ 10% y FEV ₁ < 80% predicho o < 100% mejor histórico	1
Respuesta completa/ superrespondedor	Sin exacerbaciones	3	≥ 20	2	Retirada de GCO o dosis ≤ 5 mg/día si insuficiencia adrenal	3	Aumento ≥ 10% y FEV ₁ ≥ 80% predicho o ≥ 100% mejor histórico	2
Respuesta mAbs			Puntuación sin GCO				Puntuación con GCO (corticoides continuos)	
No			0-1				0-2	
Parcial			2-4				3-6	
Buena			5-6				7-9	
Completa/superrespondedor			7				10	

EXACTO: EXacerbaciones, ACT, CorTicosteroides sistémicos y Obstrucción – FEV₁%; ACT: Asthma Control Test; FEV₁: volumen espiratorio forzado en el primer segundo; GCO: glucocorticoides sistémicos; mAbs: anticuerpos monoclonales (monoclonal antibodies).

^a Se hará una valoración de la respuesta al tratamiento con mAbs a las 16 semanas y a los 12 meses. Para el seguimiento del paciente, se recomienda aplicar la herramienta cada 6 meses a partir del primer año de tratamiento.

^b El número de exacerbaciones y la dosis de GCO se ajustará para el periodo evaluado, 16 semanas o 12 meses, comparándose con valores previos de dichas variables para un periodo previo de igual duración.

Fuente: Casas-Maldonado et al.⁴⁷.

75% de mejorar más de un 45% con un SNOT-22 preoperatorio > 30 puntos⁵¹.

En la RSCcPN, al igual que sucede con el asma, también es importante disponer de una herramienta que permita valorar la respuesta a los fármacos biológicos. En las guías EUFOREA y EPOS20 existen sendas propuestas, pero no están validadas^{52,53}. En la tabla 5 se expone una nueva propuesta consensuada entre un grupo de expertos.

Para la valoración del grado de satisfacción del paciente con la medicación existen cuestionarios validados, como el SATMED-Q para medicación oral⁵⁴ o el FSI-10 para medicación inhalada⁵⁵. Se ha considerado que estos cuestionarios, y otros similares, no son aplicables para evaluar el grado de satisfacción con un mAb, que se administra por vía subcutánea o intravenosa en Hospital de Día o autoadministrada en domicilio por vía subcutánea. Para la valoración del grado de satisfacción del paciente se han considerado

Tabla 5

Escala de valoración de la respuesta a fármacos biológicos en RSCcPN

SNOT-22 < 30 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 NPS
Respuesta completa: 3-4 criterios
Respuesta buena: 2 criterios
Respuesta parcial: un criterio
No respuesta: 0 criterios

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

Tabla 6

Escala de valoración del grado de satisfacción del paciente con el mAbs

Dominio	Baremo
Efectos adversos de la medicación	0: Efectos adversos importantes 1: Efectos adversos leves 2: No efectos adversos
Eficacia del tratamiento	0: No eficaz o poco eficaz 1: Eficaz 2: Muy eficaz
Comodidad de uso de la medicación	0: No cómodo o poco cómodo 1: Cómodo 2: Muy cómodo
Impacto de la medicación en las actividades cotidianas	0: Poco o ningún impacto 1: Impacto positivo 2: Impacto muy positivo
Opinión general respecto a la medicación	0: Mala 1: Buena 2: Muy buena

mAbs: anticuerpos monoclonales.

Fuente: modificada de Campbell et al.⁵⁶.

5 dominios: 1) efectos adversos de la medicación; 2) eficacia del tratamiento; 3) comodidad de uso; 4) impacto de la medicación en las actividades cotidianas; y 5) opinión general respecto a la medicación. En la [tabla 6](#) se describe la puntuación de cada uno de los dominios, donde 0 es el peor grado de satisfacción y 10 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 asma⁵⁷, y si además alcanza respuesta en la escala de poliposis ([tabla 5](#)), se define como superrespondedor para la vía respiratoria única. 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 mAbs⁵⁷. 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 FEV₁. En un estudio reciente de 2 años de seguimiento en vida real de pacientes tratados con biológicos anti IL-5, Eger et al.⁵⁸ 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 FEOS⁵⁷ y otras, para ayudar al clínico en la toma de decisiones.

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 espirometría¹⁸.

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 personalizadas³. 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^{13,59}.

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 unidades de asma 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 GEMA³ 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^{60,61}.

Las recomendaciones formuladas con relación al seguimiento del paciente con AG son las siguientes:

- 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 3 meses para valorar los efectos del tratamiento inhalado sobre los síntomas y FEV₁, y se recomienda esperar un mínimo de 4 meses para una primera valoración de respuesta clínica, funcional e inflamatoria en pacientes tratados con mAbs. Se valorará la reducción de exacerbaciones 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 remisión de los pacientes con AG a unidades especializadas dotadas de medios y personal sanitario experto 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, FEV₁, TAI, FE_{NO}, eosinofilia en sangre y consumo de esteroides sistémicos.
- La eosinofilia periférica es un biomarcador que ayuda a la indicación de 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 monoclonal.
- Los nuevos inhaladores que incorporan sensores digitales para recoger datos sobre su uso pueden mejorar el cumplimiento del tratamiento del asma.
- Los nuevos inhaladores que incorporan sensores digitales para recoger datos sobre su uso deberían utilizarse preferentemente

Tabla 7
Funciones de enfermería

<p><i>Educación en asma</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - Información estructurada sobre la enfermedad, factores agravantes y desencadenantes - Adiestramiento en la técnica inhalatoria - Formación sobre administración de tratamientos con monoclonales <p><i>Valoración del control del asma: ACT/ACQ</i></p> <p><i>Adhesión al tratamiento</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - Cuestionarios: TAI - Retirada de fármacos en farmacia <p><i>Otros cuestionarios según indicación individualizada: Mini AQLQ, HADS, Nijmegen, etc.</i></p>
--

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; TAI: test de adhesión a inhaladores.

en pacientes con antecedentes demostrados de incumplimiento terapéutico.

- Algunos de los nuevos inhaladores que incorporan sensores digitales para recoger datos sobre su uso deberían utilizarse en pacientes con antecedentes de técnica inhalatoria incorrecta.
- La realización de prueba broncodilatadora es recomendable en el seguimiento de pacientes con AG.
- Registrar el mejor valor de FEV₁ del paciente (si está disponible) es útil para establecer el objetivo de función pulmonar que se debe conseguir con su tratamiento.
- La prueba de glucocorticoides orales es útil para conocer el mejor valor de FEV₁ del paciente.
- Debería incorporarse la FE_{NO} 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 enfermedad⁶².

De esta manera son varios los puntos a abordar en la consulta de enfermería respiratoria con un paciente con AGNC⁶³: conocimientos de la enfermedad, etiopatogenia del asma, pruebas de diagnóstico y seguimiento, factores desencadenantes de exacerbaciones y medidas preventivas, y el manejo de fármacos.

Con estos objetivos en la [tabla 7](#), 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 continuo⁶⁴, y se debe implementar tras haber elaborado un diagnóstico educativo del paciente con AGNC⁶⁵.

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 AINE en pacientes con EREA³ y el consumo de los alimentos correspondientes en casos de alergia alimentaria confirmada³. Se establecerán planes de acción basados en síntomas y en la medición del flujo espiratorio máximo (PEF)³. Además, se adiestrará a los pacientes en el correcto empleo de los dispositivos de inhalación y de los medidores de PEF^{3,66,67}. Asimismo, debe promoverse la realización de ejercicio físico que ha demostrado mejorar el control del asma⁶⁸.

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

Tabla 8
Criterios previos al programa de autoadministración de tratamiento biológico

<ul style="list-style-type: none"> El paciente acepta autoadministrarse el fármaco o tiene cuidador principal entrenado Ha recibido al menos 3 administraciones intrahospitalarias Se ha administrado al menos una dosis supervisada por profesional sanitario No tiene historial previo de anafilaxia Paciente y/o cuidador han recibido entrenamiento sobre reacciones alérgicas graves en relación con el tratamiento biológico Demuestra conocer el dispositivo de inyección (pluma o jeringa precargada) Demuestra conocer el modo de conservación del fármaco, condiciones de seguridad, transporte y desecho
--

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 en domicilio es una propuesta que hay que hacer a todos los pacientes que cumplan unas condiciones mínimas ([tabla 8](#)). Después del entrenamiento estructurado y con el objetivo de seguir con el tratamiento biológico en el domicilio, se debe analizar si el paciente es candidato a este modo de administración del fármaco. 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 dudas⁶⁹.

En resumen, la evaluación de la enfermería respiratoria respecto a los fármacos biológicos 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 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 sanitarios⁷⁰.

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 medicación³. El tratamiento del asma se configura en un ciclo continuo que consta de evaluación, ajuste del tratamiento y revisión de la respuesta. En la [figura 2](#) se muestra el algoritmo terapéutico del AGNC y en la [figura 3](#) 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^{3,4}. Si existe control insuficiente de la enfermedad, se añadirá por lo menos uno de los siguientes fármacos: LAMA^{3,4,71-73}, antileucotrieno⁷⁴,

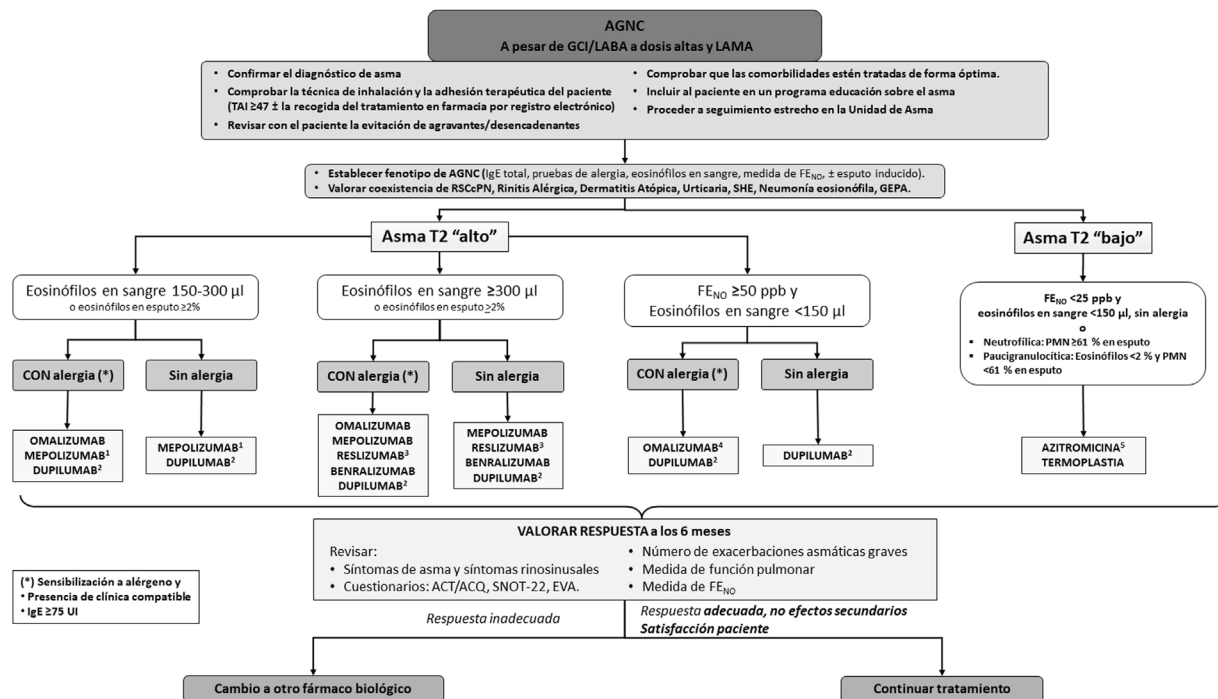


Figura 2. Algoritmo terapéutico del AGNC.

ACQ: cuestionario de control del asma; ACT: test de control del asma; AGNC: asma grave no controlada; EVA: escala visual analógica; FENO: fracción exhalada del óxido nítrico; GEPA: granulomatosis eosinofílica con poliangiítis; GCI: glucocorticoides inhalados; LABA: broncodilatadores $\beta 2$ de larga duración; LAMA: agonistas colinérgicos de larga duración; PMNN: neutrófilos polimorfonucleares; ppb: partes por billón; RSCcPN: rinosinusitis crónica con poliposis nasal; SHE: síndrome hipereosinofílico; SNOT-22: Sino-Nasal Outcome Test de 22 indicadores; TAI: test de adhesión a inhaladores

¹ Mepolizumab tiene indicación si Eos actuales $\geq 150/\mu$ l y $\geq 300/\mu$ l en los 12 meses previos, este fármaco también tiene indicación para granulomatosis eosinofílica con poliangiítis (GEPA) y síndrome hipereosinofílico.

² Dupilumab tiene indicación si Eos $\geq 300/\mu$ l y/o FE_{NO} ≥ 50 ppb y entre 150-300 Eos y FE_{NO} ≥ 25 ppb. Considerar al menos 3 medidas de FENO.

³ Reslizumab tiene indicación si Eos $\geq 400/\mu$ l.

⁴ Puede valorarse uso compasivo de omalizumab si los niveles de IgE ≥ 75 U/l y los de Eos < 150 cél./ μ l.

⁵ En el asma T2 alto se puede optar por azitromicina en caso de no respuesta a monoclonales, intolerancia o reacciones alérgicas a estos.

teofilina⁷⁵ o azitromicina^{76,77}. 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 alcanzado⁴. 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 GINA⁴ 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 glucocorticoides inhalados 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). En los últimos años diversos estudios han demostrado la eficacia de la triple terapia en un único inhalador, incluyendo diferentes combinaciones de fármacos^{78,79}.

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 los factores agravantes más frecuentes debemos tener presentes la obstrucción laríngea inducible; factores psicológicos como ansiedad y depresión; el consumo de fármacos como AINE, betabloqueantes no selectivos o inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (IECA); fibromialgia; hipertiroidismo; menstruación/menopausia; obesidad; reflujo gastroesofágico; rinitis alérgica y no alérgica, rinosinusitis crónica con/sin poliposis nasal; síndrome de hiperventilación; apnea obstructiva del sueño (AOS); tabaquismo; bronquiectasias, aspergilosis broncopulmonar alérgica, traqueomalacia y otras traqueopatías, enfermedades cardiovasculares y metabólicas^{3,80-91}.

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

Durante mucho tiempo los pacientes con AG no controlados 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 exacerbaciones³. Los pacientes respondedores a GCS suelen tener inflamación tipo T2, mientras que el asma T2 bajo suele tener pobre respuesta, incluso

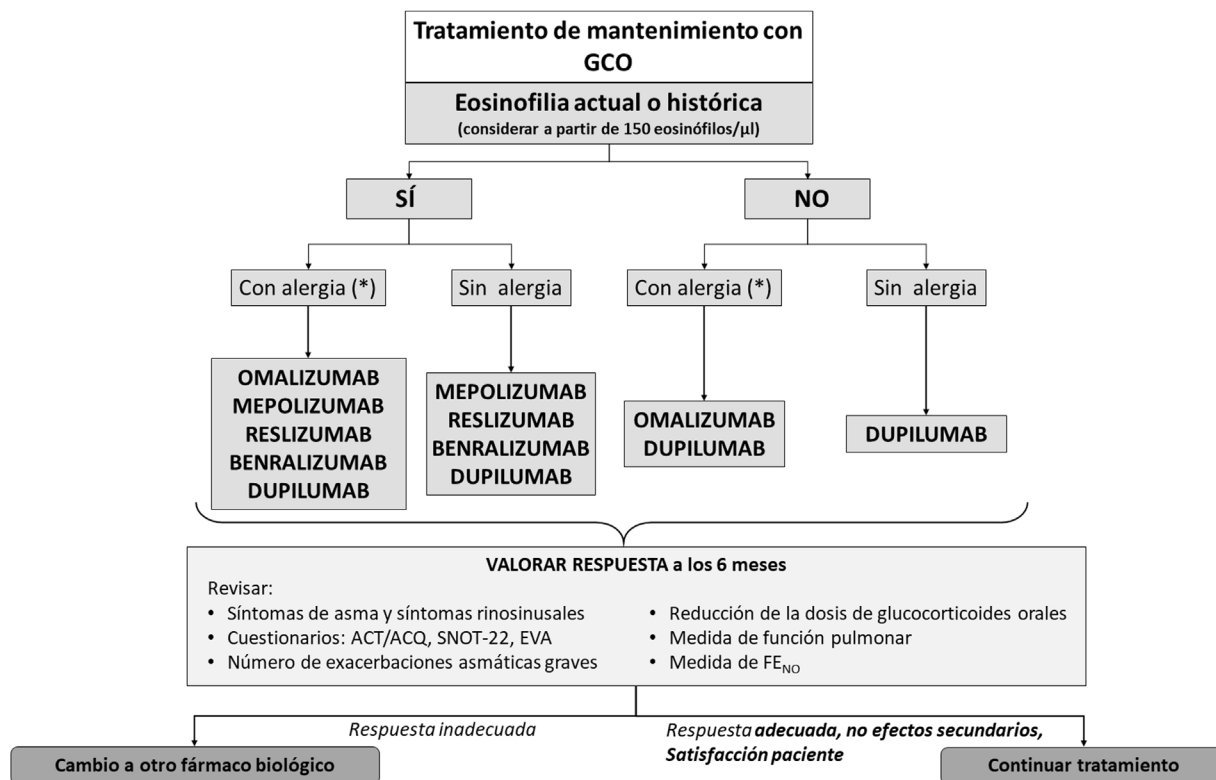


Figura 3. Algoritmo terapéutico del AGNC en tratamiento crónico con GCO.

* Sensibilización a alérgeno y presencia de clínica compatible IgE ≥ 75 UI.

Definiciones

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

- ACT <20 o ACQ >1.5
- ≥2 ciclos de glucocorticoides orales (GCO) de ≥3 días de duración en el año previo
- ≥1 ingreso hospitalario por agudización asmática en el año previo
- FEV1 ≤80% de esperado

Inflamación refractaria de T2: ≥1 de los siguientes criterios mientras el paciente usa GCO diarios:

- ≥150 Eos por microlitro en sangre
- FENO ≥25 ppb (American Thoracic Society Committee)
- ≥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 FENO). 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/μl 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 FENO. 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 FENO, 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 monoclonales

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 poliangéitís (GEPA), neumonía eosinofílica, ABPA, esofagitis eosinofílica).

- Benralizumab (mayor eficacia >300 Eos/μl): Pacientes con mala función pulmonar, poliposis, corticoides orales de mantenimiento y dificultad para acceder a unidad de asma.
- Reslizumab (mayor eficacia >400 Eos/μl): 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/μl, pero mayor eficacia >500 Eos/μl): Indicado en pacientes con >150 Eos /μl si existen valores históricos de >300 Eos/μl. Se ha demostrado que permite reducción o retirada de GCO.
- Dupilumab (mayor eficacia >300 Eos/μl y FENO >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. 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 infecciones recurrentes. La FEV1 debe ser mayor de 40% y no debe haber contraindicación para BFC con sedación. ACQ: cuestionario de control del asma; ACT: test de control del asma; EVA: escala visual analógica; FENO: fracción exhalada del óxido nítrico; GCO: glucocorticoides orales; SNOT-22: Sino-Nasal Outcome Test de 22 indicadores.

a dosis altas⁹⁵. También hay que tener en cuenta que algunos pacientes, especialmente obesos y/o fumadores, pueden presentar «insensibilidad a los glucocorticoides»⁹². La inyección intramuscular de triamcinolona mejora el control, reduce la cantidad de Eos en el esputo, aumenta el FEV₁ y previene las exacerbaciones en algunos de estos pacientes⁹³.

Es importante evaluar la respuesta a los GCS ya que varía considerablemente entre pacientes⁹⁴. En este sentido, un panel de expertos internacionales consensuó su acuerdo en que, si la indicación es reducir el número de exacerbaciones, la respuesta deberá evaluarse en un periodo no inferior a 6 meses y, si la indicación ha sido la mejoría de síntomas, la respuesta puede evaluarse entre 1-3 meses una vez iniciado el tratamiento⁹⁵. Por tanto, debería evaluarse la respuesta entre los 3 y 6 meses valorando síntomas, calidad de vida, exacerbaciones, función pulmonar y efectos secundarios, sustentando la decisión de mantener el tratamiento crónico con GCS cuando los beneficios superen los riesgos.

La prescripción de GCS se realiza sobre todo cuando la persistencia de síntomas y las exacerbaciones son los responsables del no control del asma, teniendo un papel menos preponderante en la obstrucción aislada del flujo aéreo⁹⁶ y el uso a largo plazo no es apropiado en situaciones donde estén disponibles otras opciones de tratamiento debido al alto porcentaje de EA que pueden ocasionar⁹⁷.

Actualmente existe una gran variabilidad en la dosis y duración del tratamiento y una revisión sistemática publicada por Cochrane (18 ensayos clínicos; n = 2.438 pacientes), concluyó que la evidencia sobre el mejor esquema de tratamiento con GCS es aún débil⁹⁸. 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 retrospectivos y no están diseñados para estudiar 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)^{99,100}. 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 a 1 g⁹⁷. Price et al.¹⁰¹ observaron que la diabetes asociada con el uso de GCS se presentaba con dosis acumuladas de 0,5 a 1 g y que la mayoría de los demás EA se daban con dosis de 1 a 2,5 g/año. Bourdin et al.¹⁰² 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/día⁴ 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/día⁹⁶. En los pacientes que han sido 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 reconocida^{101,103} que requiera tratamiento sustitutivo¹⁰⁴. 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)^{95,97}. El riesgo de IA es mayor con dosis > 5 mg/día de prednisolona (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 a las 8 de la mañana cuando se quiera reducir la dosis de GCS < 5 mg/día⁹⁷.

Recientemente se ha propuesto una pauta de retirada en pacientes que ha 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 menores de 5 µg/dl o 100 nmol/l indica una IA)¹⁰⁵.

- 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 3-6 meses debería monitorizarse la presión arterial, el sobrepeso, y la glicemia. También debería monitorizarse la posible afectación del sistema óseo, ocular y digestivo¹⁰⁴.

Los GCI también pueden producir efectos secundarios sistémicos significativos. Una revisión sistemática y metaanálisis encontró que pacientes tratados únicamente con GCI tenían un 6,8% de riesgo de presentar IA¹⁰⁶. El riesgo se incrementa con dosis más elevadas, con mayor duración del tratamiento, con la utilización concomitante de GCS o con el uso de otros fármacos como los inhibidores de la enzima CYP3A4¹⁰⁶. También se debe considerar el tipo de GCI, ya que no son todos iguales y presentan importantes diferencias en cuanto a su potencia e índice terapéutico, y, por lo tanto, también en sus efectos secundarios^{107,108}. Las recomendaciones con respecto a este tema son:

- El tratamiento con GCI debe reservarse para pacientes con AGNC en los que todos los demás tratamientos, incluidos los 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 GCI 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 estos³⁻⁵.

Un estudio inicial usando dosis de 250 mg de azitromicina 3 días a la semana (estudio AZISAST) evidenció que se mejoraba la calidad de vida pero que no se reducían el número de exacerbaciones¹⁰⁹. Sin embargo, Gibson et al. (estudio AMAZES)¹¹⁰ sí que observaron que usando 500 mg, también 3 días a la semana durante al menos 48 semanas, se conseguía mejorar la tos, el FEV₁ 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 alto como T2 bajo. 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 estudios¹¹¹.

También, recientemente, se ha propuesto que la azitromicina puede tener una importante acción beneficiosa al evitar el remodelado bronquial aumentado tanto el diámetro como el área de la luz bronquial, aunque no se ha podido evidenciar que disminuya el grosor de la pared bronquial¹¹².

- 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 sean 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 hiperrespuesta bronquial, una disminución de las exacerbaciones y mejorar la calidad de vida de los pacientes con asma¹¹³.

Desde el punto de vista clínico se han desarrollado 3 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 vida¹¹⁴⁻¹¹⁶. El efecto sobre el FEV₁ es dudoso, ya que tan solo uno de estos estudios ha demostrado una mejoría de este¹¹⁵. Los 3 estudios demostraron que se trata de un procedimiento seguro y a los 5 años de seguimiento no se ha observado incremento en las hospitalizaciones por eventos respiratorios ni tampoco deterioro de la función pulmonar^{117,118}. Así mismo, diversos estudios farmacoeconómicos han evidenciado que se trata de un procedimiento eficiente para el tratamiento de estos pacientes¹¹⁹.

Recientemente, 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 bronquial¹²⁰.

Actualmente, tanto la guía GEMA³ como la GINA⁴ 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 3 «I»: «*Identification, Implementation and Intense follow-up*»¹²¹.

- La termoplastia podría ser recomendable en pacientes con fenotipos de AGNC no subsidiarios de tratamiento con fármacos biológicos, o en los que estos hayan fracasado, en unidades de asma con experiencia y pacientes sin contraindicación para la técnica.

Anticuerpos monoclonales disponibles actualmente

Omalizumab

Es un mAb aprobado para pacientes con ≥ 6 años con asma persistente de moderada a grave, siendo el paciente alérgico a un alérgeno perenne, con valores de IgE en sangre comprendidos entre 30 y 1.500 UI/ml, no controlado con GCI a dosis altas + LABA¹²². Evita la unión de la IgE a los receptores de alta y baja afinidad¹²³. Se administra por vía sc y la dosis (máxima de 1.200 mg/mes) se ajusta por peso y concentración de IgE en sangre periférica. Tanto la evidencia clínica¹²⁴⁻¹²⁷ como los estudios en vida real^{109,128-134} avalan sus resultados. Mejora las exacerbaciones, la calidad de vida, el consumo de GCO y del FEV₁. En un análisis *post hoc* se agruparon los datos de adolescentes de 12 a 17 años de 8 ensayos aleatorios de omalizumab^{124-126,135-139}. En global se observó una mejoría estadísticamente significativa en el FEV₁ de 120,9 ml (3,0%) y de 101,5 ml en la capacidad vital forzada¹³⁶.

Estudios recientes indican la utilidad de este fármaco en pacientes con niveles altos de Eos en sangre periférica^{140,141}. 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^{142,143}.

Una evaluación de estudios en vida real de duración comprendida entre 48 semanas y 9 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 tiempo¹⁴⁴. Así mismo, estudios en vida real recientes indican que este fármaco puede hacer alcanzar una respuesta completa en pacientes con AG alérgica¹⁴⁵ e incluso en pacientes sin base atópica¹⁴⁶.

El registro EXPECT recogió información de 250 mujeres embarazadas (el 64,9% con AG y el 35,1% con asma moderada) tratadas con omalizumab y datos de una cohorte de 1.153 mujeres de Quebec (Canadá) (el 21,2% con AG y el 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 la exposición durante el embarazo no está asociada con un mayor riesgo¹⁴⁷. 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 patología¹⁴⁸.

Mepolizumab

Es un mAb bloqueante 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 2 exacerbaciones graves o una hospitalización en el año previo. Ha demostrado disminución del número de exacerbaciones^{149,150}, siendo más eficaz en pacientes con más de 500 Eos/ μ l, aunque también se ha observado eficacia en pacientes con ≥ 300 Eos/ μ l en sangre en el último año o con ≥ 150 Eos/ μ l en el momento del tratamiento, pero con controles históricos de eosinofilia. La fase clínica se inició con el estudio DREAM¹⁵¹, seguida del SIRIUS¹⁵² y el MENSA¹⁵³, que evidenciaron que el fármaco disminuye las exacerbaciones y el consumo de GCO y mejoró la calidad de vida con mejoría discreta del FEV₁.

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 pacientes¹⁵⁴⁻¹⁵⁶.

El estudio abierto COSMOS¹⁵⁷ 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 4 años¹⁵⁸. Se administra por vía sc 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 omalizumab¹⁵⁹.

La FDA aprobó mepolizumab como el primer tratamiento dirigido contra la granulomatosis eosinofílica con poliangeítis (GPEA), conocida antes como síndrome de Churg-Strauss. Recientemente, la *European Medicines Agency* (EMA) ha aprobado 3 nuevas indicaciones de mepolizumab que son el síndrome hipereosinofílico (SHE), la RSCcPN y la GEPA¹⁶⁰.

GEPA: El estudio de Wechsler et al.¹⁶¹ es un ensayo multicéntrico, doble ciego, fase III en pacientes con GEPA recidivante o refractaria que tomaban una dosis estable de prednisona o prednisona. El tratamiento consistió en 300 mg de mepolizumab o placebo, administrado por vía sc cada 4 semanas, además del tratamiento de base que recibía el paciente. El grupo tratado con mepolizumab presentó un mayor número de semanas de remisión que el placebo, un mayor porcentaje de participantes en remisión tanto en la semana 36 como en la 48, menor tasa de recaída anualizada y una reducción significativa del consumo de GCO. El perfil de seguridad de mepolizumab fue similar al observado en estudios anteriores. En base a estos datos tanto la FDA como la EMA han aprobado el uso de la dosis de 300 mg por vía sc/cada 4 semanas como tratamiento adicional en pacientes a partir de los 6 años con enfermedad recurrente-remite o refractaria¹⁶⁰.

La RSCcPN es una comorbilidad frecuente en el AG. En el estudio SYNAPSE¹⁶², 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/o la cirugía no proporcionan un adecuado control de la enfermedad.

En el SHE, un estudio pivotal¹⁶³ de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de 32 semanas de duración con una dosis de mepolizumab por vía sc 300 mg cada 4 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 células/ μ 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 aleatorizado¹⁶⁴.

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 ≥ 400 Eos/ μ l. En un estudio aleatorizado controlado con placebo, que incluyó a 53 pacientes tratados con reslizumab, Castro et al.¹⁶⁵ observaron que la disminución de Eos en sangre periférica se acompañaba de una mejoría del FEV₁ y de la calidad de vida (ACQ-5), especialmente en el grupo de pacientes con poliposis nasal. El desarrollo de la fase clínica incluyó varios estudios¹⁶⁶⁻¹⁶⁸, que han demostrado disminución de las exacerbaciones, mejoría en la calidad de vida y una mayor mejoría en el FEV₁ 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 fármaco¹⁶⁹.

En un análisis *post hoc* de un estudio que incluyó a 480 pacientes con asma eosinofílica (> 400 Eos/ μ l) no controlada de moderada a grave que fueron tratados con reslizumab (3 mg/kg/cada 4 semanas) durante 52 semanas, se evaluó la respuesta según la atopía (IgE específica basal positiva o no)¹⁷⁰. Tanto en los pacientes atópicos como en los no atópicos, se observó reducción de exacerbaciones, y mejoría en el FEV₁, el control del asma y la calidad de vida. Estos resultados no eran dependientes de la sensibilización alérgica¹⁷⁰.

El reslizumab también ha sido evaluado como alternativa en un cambio de tratamiento tras otro mAb. Se evaluó la respuesta al tratamiento con reslizumab (4 infusiones por vía iv de 3 mg/kg/cada 4 semanas) en 10 pacientes corticodependientes (prednisona) que presentaban eosinofilia en esputo ($> 3\%$) y en sangre (> 300 células/ μ l) a pesar de que previamente habían sido tratados con mepolizumab (100 mg por vía sc/cada 4 semanas) durante un año²⁹. 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 por vía sc, lo que se asocia a una mejoría del control del asma en estos pacientes²⁹. 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 por vía iv (3 mg/kg) en 29 pacientes con asma eosinofílica (> 400 Eos/ μ l) sin respuesta adecuada a omalizumab¹⁷¹. 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 pacientes¹⁷¹.

Dos estudios en fase III, aleatorizados, a doble ciego, en pacientes con > 300 Eos (solo el 30% podían tener < 400 Eos) fracasaron en el intento de demostrar que reslizumab es eficaz a una dosis fija de 110 mg/mensual¹⁷². En un estudio multicéntrico abierto, reslizumab ha demostrado ser eficaz en pacientes alérgicos con eosinofilia con mala respuesta a omalizumab¹⁷¹.

Un estudio *post hoc* ha demostrado el efecto ahorrador de GCO¹⁷³. Otro análisis *post hoc* que incluyó 6 estudios, que recoge 3 casos de anafilaxia controlada clínicamente demostró la seguridad del fármaco¹⁷⁴.

Benralizumab

Es un mAb humanizado dirigido contra la subunidad α 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 anticuerpos¹⁷⁵. 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 (FEV₁) 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 atopía¹⁷⁶⁻¹⁷⁸. Los resultados son coherentes también en el estudio ZONDA¹⁷⁹, 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/ μ l en sangre periférica y > 150 Eos/ μ 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 poliposis nasal; 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 adulta¹⁸⁰⁻¹⁸². El perfil de seguridad y EA a 2 años es similar al observado en el primer año¹⁸¹.

El estudio BORA¹⁸¹ 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 abierto¹⁸³. El tiempo medio de seguimiento de los pacientes que recibieron benralizumab cada 4 semanas fue de 3,9 (0,9) años y de 3,7 (0,9) para los que recibieron la dosis cada 8 semanas. Un 10,8% de los pacientes recibieron benralizumab durante 5 o más años y el 35,2% durante 4 o más años. El estudio MELTEMI certificó la seguridad del fármaco¹⁸³.

El estudio PONENTE¹⁰⁵ 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 insuficiencia suprarrenal cuando se llegaba a la dosis de 5 mg/día de GCO. Un 60% de los pacientes presentaba un cierto grado de insuficiencia suprarrenal (33% parcial y 18,1% completa).

Dupilumab

Es un mAb totalmente humano que bloquea la subunidad α 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^{184,185}. Wenzel et al.¹⁸⁵ 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/ μ l en sangre o más del 3% en esputo. Posteriormente, Wenzel et al.¹⁸⁶ 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 FEV₁ a la semana 12 que se mantuvo hasta la semana 24, independientemente del valor basal de Eos (categorizado ≥ 300 o < 300 cél/ μ l).

El estudio aleatorizado en fase III QUEST, a doble ciego y comparado con placebo, de Castro et al.²⁷ compararon 2 dosis de dupilumab (200 y 300 mg) y placebo cada 2 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 (≥ 300 cél/ μ l) pero el grupo con recuento entre 150 y 299 Eos/ml también presentó mejorías significativas. Los beneficios fueron más evidentes en aquellos pacientes con marcadores T2 altos (≥ 150 Eos/mm³ y FE_{NO} basal ≥ 25 ppb).

Estudios *post hoc* del ensayo QUEST^{27,187} mostraron que dupilumab redujo las tasas de exacerbaciones graves, mejoró el FEV₁ 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 rinosinusitis crónica (con o sin poliposis nasal) como comorbilidad asociada.

VENTURE¹⁸⁸ 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 FEV₁ en pacientes dependientes de GCO. Mejoraron más aquellos pacientes que poseían valores más elevados de Eos y FE_{NO}. De hecho, el recuento basal de Eos y el resultado de FE_{NO} parecen ser los mejores marcadores de respuesta al fármaco¹⁸⁹.

En cuanto a EA, cabe destacar que en VENTURE¹⁸⁸, el 14% de los pacientes tratados con dupilumab presentaron eosinofilia (1% en grupo placebo). De estos, el recuento fue superior a 3.000 cél/ μ l en un 13%, si bien no hubo repercusión clínica. En el estudio QUEST²⁷, se registró eosinofilia en el 4,1% (54 pacientes) del grupo tratado frente al 0,6% (4 pacientes) en el grupo placebo. No obstante, únicamente 4 pacientes del grupo tratado con dupilumab presentaron sintomatología clínica²⁷.

El estudio TRAVERSE¹⁹⁰ 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). 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^{191,192}.

Finalmente, dupilumab puede ser eficaz en otras comorbilidades asociadas al AG como la dermatitis atópica y/o poliposis¹⁹³⁻¹⁹⁶.

La EMA ha aprobado el uso del dupilumab en adultos y adolescentes (≥ 12 años) como tratamiento de mantenimiento para AG tipo 2 que no sea controlada con altas dosis de GCI acompañados de otro fármaco controlador, y curse con un alto recuento de Eos y/o FE_{NO} y desde el uno de enero de 2022 está disponible en España para el tratamiento de pacientes de AGNC con esos requisitos.

La Dirección General de Cartera Común de Servicios del SNS y Farmacia ha emitido resolución de financiación para la indicación de dupilumab en adultos y adolescentes a partir de 12 años como tratamiento de mantenimiento adicional para el AG con inflamación de tipo 2 caracterizada por Eos elevados en sangre y/o elevada FE_{NO}, que no están adecuadamente controlados con GCI en dosis altas en combinación con otro medicamento para el tratamiento de mantenimiento, restringiendo la financiación al tratamiento de pacientes con niveles de Eos (Eos) ≥ 300 o FE_{NO} ≥ 50 , o pacientes con Eos ≥ 150 y < 300 , pero con más de 2 exacerbaciones graves en el último año o más de una exacerbación grave que requiera hospitalización, o pacientes con uso crónico de GCO.

Cambio de anticuerpo monoclonal en pacientes poco o no respondedores a un anticuerpo determinado.

La reciente introducción de tratamientos biológicos en el campo del asma en España (tabla 9) se remonta al año 2006 cuando se comercializó omalizumab y este fue el único anticuerpo disponible durante una década. Si bien esta situación ha favorecido notablemente el progreso en el conocimiento de la inmunología de la enfermedad también ha favorecido el uso compasivo de omalizumab (situaciones fuera de ficha técnica), al tiempo que ha limitado las decisiones terapéuticas de los clínicos. Sin embargo, en el último lustro han aparecido 4 anticuerpos más que se disputan su indicación en un espacio común: el AGNC que conocemos como T2 alto. En caso de no respuesta o respuesta insuficiente, aparecen también otras alternativas. La existencia de suficiente evidencia en la literatura^{29,159,171,197}, 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 biológicos. Además, empieza a generarse evidencia del beneficio que en caso de fracaso secuencial de dos anticuerpos con efecto inmunológico distinto (anti-IgE y antieosinofílico), se debe plantear la combinación de dos mAb con efecto anti-IgE y antieosinofílico¹⁹⁸.

Tabla 9
Principales características de los biológicos disponibles para tratamiento del asma grave

	Mecanismo acción	Indicación prioritaria	Evidencia efectos clínicos				Dosificación		Vía	Lugar	Seguridad largo plazo
			↓ Exacerbaciones	↓ Síntomas	↑ Calidad vida	↑ FEV ₁	Dosis	Frecuencia			
Omalizumab	Anti-IgE	Asma alérgica	+++	++	++	+	Variable (según IgE y peso): 75-600 mg	Cada 2-4 semanas	Subcutánea	Unidad asma/domicilio	> 10 años
Benralizumab	Antirreceptor IL-5	Asma eosinofílica	+++	++	++	+	Fija (30 mg)	Cada 8 semanas (3 primeras cada mes)	Subcutánea	Unidad asma/domicilio	4 años
Mepolizumab	Anti-IL-5	Asma eosinofílica	+++	++	++	+	Fija (100 mg)	Cada 4 semanas	Subcutánea	Unidad asma/domicilio	5 años
Reslizumab	Anti-IL-5	Asma eosinofílica	+++	++	++	+	Variable (3 mg/kg)	Cada 4 semanas	Intravenosa	Hospital de día	2 años
Dupilumab	Anti-IL-4/IL-13	Asma T2 alto (alérgica o no alérgica)	+++	++	++	++	Fija (400 mg seguido de 200 mg) ^a	Cada 2 semanas	Subcutánea	Unidad asma/domicilio	2 años

Ig: inmunoglobulina; IL: interleucina.

^a En pacientes en tratamiento crónico con GCO, poliposis nasal o dermatitis atópica: 600 mg de carga, 300 mg/cada 2 semanas.
Fuente: modificada de Otero y García Polo¹⁹⁹.

En caso de fracaso secuencial de dos anticuerpos con efecto inmunológico distinto (anti-IgE y antieosinofílico) se debe indicar en primer lugar dupilumab²⁷. En caso de fracaso terapéutico, se debe plantear la combinación de 2 mAbs con efecto anti-IgE y antieosinofílico.

Las recomendaciones elaboradas en relación con el tratamiento del paciente con AG con monoclonales son:

- Se debe realizar una valoración objetiva del cumplimiento terapéutico antes de iniciar un tratamiento con mAb.
- Los resultados obtenidos con omalizumab, mepolizumab, reslizumab, benralizumab y dupilumab son similares para AGNC, si bien las poblaciones estudiadas no son exactamente superponibles.
- En los asmáticos graves no controlados sensibilizados a un alérgeno estacional (con clínica estacional o persistente), el omalizumab podría ser una alternativa (indicación: uso compasivo).
- 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 asmáticos graves no controlados alérgicos con recuentos de Eos con más de 300 cél/ μ l en los que ha fracasado el omalizumab, tanto los anti-IL-5 como dupilumab son una alternativa válida.
- La decisión última de la elección de un monoclonal 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 los pacientes con AGNC y fenotipo alérgico con un recuento de Eos < 150 cél/ μ l sin tratamiento con glucocorticoides de mantenimiento, omalizumab es la primera opción de tratamiento.
- En los pacientes con AGNC y fenotipo alérgico con un recuento de Eos \geq 150 < 300 cél/ μ l sin tratamiento con glucocorticoides de mantenimiento, omalizumab, mepolizumab y dupilumab son alternativas válidas.
- En AGNC con fenotipo eosinofílico están indicados tanto los anti-IL5/anti eosinofílicos como dupilumab.
- En caso de respuesta incompleta tras el tratamiento secuencial con dos monoclonales con diferentes mecanismos de acción (anti-IgE y anti-IL5/antieosinófilo), se debe plantear como primera opción dupilumab.

- En los pacientes con AGNC y fenotipo eosinofílico en los que han fracasado los anti-IL-5 y dupilumab, si los niveles de IgE > 30 UI/ μ l, omalizumab en uso compasivo podría ser una alternativa.
- En determinados casos de AGNC, el valor de la FE_{NO} \geq 25 ppb puede ser relevante para la elección del mAb.
- En pacientes con AGNC, el diagnóstico de RSCcPN condiciona la elección del mAb.

Otros anticuerpos monoclonales en fases avanzadas de investigación

Tezepelumab

En la actualidad, tezepelumab es el mAb no comercializado en fase más avanzada de desarrollo. Tezepelumab bloquea la linfopoyetina del estroma tímico (TSLP-acrónimo inglés) 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 antígeno²⁰⁰.

En el estudio PATHWAY²⁰¹ ensayo de fase II, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, se compararon 3 dosis distintas de tezepelumab por vía sc con placebo durante un período 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 3 dosis de tezepelumab, un mínimo del 62% en la población general del estudio y del 71% con la dosis de 210 mg sc cada 4 semanas (dosis estudiada en los ensayos fase 3 y objeto de comercialización). La mejoría ocurrió independientemente del nivel de Eos inicial. El FEV₁ final también fue superior en los grupos tratados. También se produjo una disminución de los Eos, de la FE_{NO} y de la IgE.

En el estudio pivotal en fase III NAVIGATOR²⁰², 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 sc cada 4 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 56% y en los pacientes con < 300 Eos, fue del 41%. También mejoró la función respiratoria, la calidad de vida y el control del asma.

El estudio SOURCE²⁰³ 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 4 semanas comparado con placebo. Los resultados fueron numéricamente favorables al grupo tratado con tezepelumab, pero no hubo diferencias estadísticamente significativas con el placebo. El estudio demostró un descenso de los marcadores T2 a pesar de la disminución de GCO.

El estudio CASCADE²⁰⁴ 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 basal²⁰⁵.

Medidas preventivas en asma

Medidas de control ambiental

Junto con el tratamiento farmacológico debemos tener en cuenta las estrategias 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^{3,4}. 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 fumar²⁰⁶. 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^{207,208}. 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 general²⁰⁹, y que en algunos casos conduce a la muerte²¹⁰. 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 agudizaciones²¹¹⁻²¹³. Por ello, desde la clínica se deben 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:

- Los pacientes con asma deben evitar el uso del cigarrillo electrónico y otros dispositivos de inhalación.
- Los pacientes con asma deben evitar la exposición pasiva al cigarrillo electrónico y otros dispositivos de inhalación.
- Se debe investigar sobre el uso de cigarrillos electrónicos, cachimbos, etc. o la exposición pasiva a ellos en la entrevista clínica.
- Se debe investigar de forma habitual la exposición a otras sustancias tóxicas inhaladas.

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^{208,214}. 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)²¹⁴. Se suman a esto los alérgenos procedentes de mascotas, mohos y ácaros, que pueden influir en la calidad del aire de los entornos cerrados. Además, la alergia al polen y la estación polínica en su inicio, duración e intensidad se ven alteradas por el cambio climático. Así, hay evidencia de que las plantas producen más polen como respuesta a los altos niveles atmosféricos de dióxido de carbono²¹⁵. Incluso se ha demostrado que las tormentas eléctricas en épocas de polinización pueden favorecer las crisis asmáticas graves en pacientes sensibilizados²¹⁶. Por otro lado, la proliferación de moho aumenta con las inundaciones y las tormentas, pudiendo repercutir en el control del asma²¹⁵. 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 MDI 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.

Antiinflamatorios no esteroideos (AINE)

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 previos³. Sin embargo, los sujetos con EREA, caracterizada por intolerancia a la aspirina, asma y pólipos nasales, evitarán tratamientos analgésicos o antiinflamatorios con fármacos de la clase terapéutica AINE que inhiben la ciclooxigenasa-1 (COX-1), ya que muchas de estas reacciones son graves o incluso mortales. 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 tolerancia³.

Alérgenos

En el asma alérgica se deben considerar recomendaciones específicas, una vez que se hayan confirmado las sensibilizaciones a los distintos alérgenos en cada paciente. 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. Por otro lado, la aplicación de intervenciones específicas combinadas ha proporcionado una reducción significativa del grado de exposición alérgica y, en consecuencia, mayor eficacia clínica³.

Vacunación antigripal

La vacunación antigripal no ha demostrado la reducción del número o la gravedad de las agudizaciones en los asmáticos²¹⁷. Sin embargo, debido a que es una estrategia coste-efectiva, al elevado riesgo de complicaciones en pacientes con procesos crónicos, y a un mayor riesgo de fracaso terapéutico en niños²¹⁸, debería ser considerada en pacientes con asma moderada o grave, tanto adultos como niños^{3,4}.

Vacunación antineumocócica

Los pacientes con asma, especialmente los niños y ancianos, tienen 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-valente²¹⁹. Sin embargo, a pesar de que no existe suficiente evidencia, diversos documentos de consenso de expertos²²⁰ y el Sistema Nacional de Salud recomiendan la administración de la vacuna antineumocócica en pacientes con AG³.

- Se recomienda el abandono del tabaquismo (incluido el pasivo) en los pacientes asmáticos.
- Los pacientes con EREA evitarán el tratamiento con cualquiera de los fármacos de la clase terapéutica AINE y los inhibidores de la COX-1.
- Se debe informar sobre los beneficios potenciales de la vacunación antineumocócica a los pacientes con AG.

Vacunación frente a SARS-CoV-2

La actual evidencia disponible sugiere que el asma bronquial no puede considerarse un factor de riesgo independiente de COVID-19; sin embargo, los pacientes con AGNC tienen peores resultados en salud cuando se infectan por SARS-CoV-2^{221,222}. Por otro lado, la relación entre los mAbs para AG y la infección por SARS-CoV-2 aún no está clara, aunque se ha postulado un papel protector del tratamiento biológico²²³.

En estos momentos se dispone de vacunas frente al SARS-CoV-2, seguras y eficaces (tabla 10). Según la Organización Mundial de la Salud, estas vacunas son seguras para la mayoría de las personas, incluidas aquellas con afecciones preexistentes de cualquier tipo como el AG²²⁴. 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 5-7 días^{225,226}.

Las recomendaciones SEPAR²²⁶ para los pacientes con AG en época de pandemia por SARS-CoV-2 son:

- Se recomienda continuar el tratamiento de mantenimiento habitual del asma y/o rinitis para no perder el control de la enfermedad.
- Se recomienda mantener los tratamientos biológicos indicados para el AG en pacientes no infectados por SARS-CoV-2 a ser posible en autoadministración para evitar riesgo de transmisión del virus.
- 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.

- No se debe administrar la vacuna SARS-CoV-2 a pacientes con antecedentes de reacción anafiláctica a fármacos biológicos.

Se han publicado estudios en vida real de pacientes con AG en tratamiento con biológicos que se han vacunado frente a SARS-CoV-2 y dada la pequeña proporción de efectos secundarios observados y la ausencia de agudizaciones de asma, los autores animan a la vacunación de este tipo de pacientes²²⁷. En esta misma línea, SEPAR²²⁶ destaca el papel de los neumólogos dentro de la estrategia global de vacunación frente a la COVID-19 en España, ya que la promoción activa de la vacunación en sus pacientes favorecerá la prevención de esta infección y el control de la patología de base.

- Es recomendable retrasar la administración del tratamiento con monoclonales 5-7 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 3 días.

Organización unidades asistenciales en asma

Características generales. Dotación

Diversos trabajos han demostrado que las unidades asistenciales de asma son coste-eficientes^{13,229}, por eso los pacientes con AG deberían poder ser evaluados y tratados en estas unidades. Una unidad asistencial de asma debe tener un organigrama estable de funcionamiento y un espacio físico habilitado para la realización de consultas y estudios complementarios, pero además debe estar dotada de sistemas informáticos con bases datos y, por supuesto, protocolos de actuación que incluyan un programa de educación. En las consultas de enfermería de la unidad, se deben desarrollar programas de educación en asma que incluyan medidas de evitación de neuroalérgenos y talleres de manejo de los inhaladores. La educación en asma debe formar parte de un programa estructurado, en el que se incluyan planes de autotratamiento por escrito. Es aconsejable, además, la posibilidad de atención urgente a pacientes agudizados, evitando la asistencia a puertas de urgencia del hospital o centros de atención continuada.

Recursos técnicos

Espacio físico. La unidad dispondrá de un espacio físico específico constituido por salas de consultas, sala de exploraciones y técnicas, despacho de enfermería/educación, secretaría y sala de espera, que pueden ser compartidos con el resto de sección o servicio de neumología donde se halla inscrita. Sería deseable la existencia de sala de reuniones independiente para actividades docentes.

Material clínico y ofimático. El material será el necesario para llevar a cabo todas las actividades propias de la unidad. Las salas contarán con el material y mobiliario apropiado. El material disponible será el necesario para realización de espirometría inmediata, provocación bronquial inespecífica, pruebas epicutáneas de alergia (*prick-test*), Fe_{NO}, determinaciones inmunológicas en sangre y posibilidad de administración de fármacos biológicos. Si la unidad asistencial es de una complejidad mayor, puede tener disponibles otras técnicas como el recuento celular en esputo inducido, un cicloergómetro para la provocación de asma inducido por ejercicio, la broncoscopia con biopsia bronquial, la termoplastia bronquial o la provocación bronquial específica.

Tabla 10

Características de las vacunas para SARS-CoV2 actualmente disponibles en España (a fecha 11 de septiembre de 2021)

Vacuna	Tecnología	Laboratorio	N.º de participantes	Edad de administración	Dosis e intervalos	Ensayo clínico	Eficacia contra COVID-19 sintomática	Índice de COVID-19 grave	Efectos secundarios frecuentes	Efectos secundarios raros
BNT162b2	mRNA	Pfizer/BioNTech	45.000	≥ 5 años	2 dosis separadas 21 días	NCT04368728	95% a los 7 días de la 2.ª dosis	Uno en el grupo de la vacuna (n ≈ 18.000) 9 en el grupo de placebo (n = 18.000)	-Reacciones locales en el lugar de la inyección -Síntomas sistémicos (fiebre, escalofríos, fatiga, mialgias, dolor de cabeza)	-Anafilaxia (aproximadamente 5/millón) -Miocarditis/pericarditis (aproximadamente 16/millón entre las personas de 16 a 39 años)
mRNA-1273	mRNA	Moderna	30.000	≥ 12 años	2 dosis separadas 28 días	COVE study NCT04470427	94% a los 14 días de la 2.ª dosis	0 en el grupo de la vacuna (n ≈ 14.000) 30 en el grupo de placebo (n = 14.000)	-Reacciones locales en el lugar de la inyección -Síntomas sistémicos (fiebre, escalofríos, fatiga, mialgias, dolor de cabeza)	-Anafilaxia (aproximadamente 2,8 /millón) -Miocarditis/pericarditis (aproximadamente 16 por millón entre las personas de 16 a 39 años)
Ad26.COV2.S	Vector viral no replicante	Janssen/Johnson & Johnson	60.000	≥ 18 años	Una dosis	ENSEMBLE NCT04505722	66% de eficacia frente a COVID-19 moderada-grave	85% de eficacia frente a COVID-19 grave	-Reacciones locales en el lugar de la inyección -Síntomas sistémicos (fiebre, escalofríos, fatiga, mialgias, dolor de cabeza)	Complicaciones trombóticas asociadas con la trombocitopenia: -Para mujeres de 30 a 39 años: 12,4 casos/millón -Para mujeres de 40 a 49 años: 9,4 casos/millón -Para mujeres en otros rangos de edad y varones: 1,3 a 4,7 casos/millón -Síndrome de Guillain-Barré (aproximadamente 8 casos/millón)

Fuente: adaptada de Bakhiet y Tarurín²²⁸.

Recursos humanos

La unidad será atendida por un grupo multidisciplinar de profesionales sanitarios especializados en asma. Estos profesionales deben estar capacitados para el manejo, en el proceso asistencial, de los procedimientos diagnósticos y terapéuticos habituales en asma. El personal médico, auxiliar administrativo y de enfermería pueden compartirse con otras actividades de la sección o servicio.

Formación acreditada en asma

Es importante que los miembros de la unidad de las diferentes especialidades que trabajen en la misma (médicos y enfermería) hayan realizado una formación adecuada en el manejo del asma (cursos acreditados o másteres).

Actividad docente

Este tipo de unidades también debería llevar a cabo actividades docentes. Dichas actividades se realizarán en dos ámbitos: pregrado y posgrado. Es muy interesante que se desarrollen cursos formativos en la unidad y programas de formación dirigidos a residentes que roten por la misma.

Actividad investigadora

La unidad debe estar preparada para asumir una adecuada actividad de investigación: ensayos clínicos, trabajos originales y comunicaciones científicas.

Las sociedades científicas (SEPAR y SEAIC) han impulsado la creación de unidades asistenciales de asma y han buscado métodos para acreditar su calidad^{230,231}. En el caso de SEPAR existen 3 niveles de complejidad, en función de la actividad y los procedimientos

que se realizan en cada una de ellas (unidad básica, unidad especializada y unidad especializada de alta complejidad). Para obtener la acreditación es indispensable que se solicite y se aporte la documentación necesaria que justifique la actividad asistencial, docente e investigadora de la unidad. Asimismo, se debe aportar un listado de los profesionales adscritos a la unidad con descripción de sus funciones, así como del porcentaje de tiempo laboral semanal que dedican cada uno a las tareas propias de la misma. La memoria de actividades debe ser remitida cada 5 años, pues se realiza una evaluación periódica del funcionamiento de las unidades acreditadas.

Unidades multidisciplinares

Es imprescindible la formación de equipos multidisciplinares y la continuidad asistencial en el manejo adecuado de los pacientes con asma^{232,233}. Una consulta monográfica se convierte en una unidad asistencial de asma gracias a la incorporación de otras especialidades, siendo esencial el trabajo conjunto con enfermería especializada en asma. Los miembros fundamentales del equipo serían especialistas en respiratorio/alergia y enfermería con adecuada formación y experiencia en AG. Sobre esta base se requieren otros especialistas que trabajen de forma coordinada para descartar y tratar de forma adecuada todas las comorbilidades o factores agravantes del asma del paciente: otorrinolaringólogos, foniatras, pediatras (transición de niños con AG a unidades de adultos)²³⁴, psicólogos-psiquiatras, fisioterapeutas-rehabilitadores, digestólogos, dietistas, endocrinos y, por supuesto, también son importantes la farmacia tanto hospitalaria como comunitaria. No todas las unidades pueden disponer de todas las especialidades trabajando de forma conjunta, pero cuánto más miembros diversos sean capaces de adscribirse a la unidad, mejor será la calidad asistencial que pueda ofrecerse a los pacientes.

Criterios de derivación

Las discrepancias que existen entre las diferentes guías GPC y documentos de estrategia en asma, para la derivación de pacientes al especialista, deben corregirse mediante 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 enfermedad²³⁵.

La realidad, no obstante, demuestra que, más del 50% de los pacientes con asma, nunca han sido visitados por un especialista²³⁶, más del 50% de los pacientes que mueren por asma no estaban en seguimiento por un especialista y que, un 20% de estas muertes, podrían haberse evitado si el paciente hubiera sido visitado en un centro especializado²³⁷. Ni siquiera el 40% de los pacientes atendidos en un servicio de urgencias en nuestro medio, son derivados al alta al especialista^{238,239}. Por tanto, son necesarias estrategias para determinar cuándo un paciente con asma debe ser remitido al especialista o viceversa²⁴⁰.

Tabla 12

Criterios para la derivación al especialista desde un servicio de urgencias tras una atención por crisis de asma

Derivación al especialista (aconsejable en < 1 mes)	Derivación al especialista con prioridad (aconsejable en ≤ 2 semanas)
Paciente sin diagnóstico objetivo de asma	Crisis grave.
Pacientes que incumplen el tratamiento o no controlados con GCI/LABA	Antecedentes de ARV en el último año
Hiperfrecuentadores por exacerbación (≥ 3 veces/año) o que hayan requerido al menos una hospitalización en el año previo	Embarazadas
Tratados con SABA únicamente y que realicen un uso > 2 ocasiones a la semana o > 1 cartucho al mes	Uso diario de SABA a pesar de tratamiento adecuado
Pacientes que reciben GCS de forma mantenida o repetitiva (> 2 tandas de prednisona o equivalente año)	Anafilaxia

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

Fuente: adaptada Pinera-Salmeron et al.²⁴³.

Tabla 11

Criterios de derivación en asma al especialista

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 aspirina.

Fuente: adaptada de Bakhiet y Tarurín²²⁸ y Dominguez Ortega et al.²³⁹.

En España, se han elaborado documentos de consenso para la derivación de pacientes con asma a atención especializada, tanto desde atención primaria^{241,242} (tabla 11), como desde los servicios de urgencias²⁴³ (tabla 12), todavía en distintas fases de implementación a nivel local.

Los pacientes que reciben altas dosis GCI/LABA de forma regular, con buena técnica inhalatoria y, especialmente, los que no alcanzan un buen control, deben ser derivados a un centro de referencia para confirmar diagnóstico de asma, investigar comorbilidad e identificar fenotipos de AG y, de esta manera, ofrecer un tratamiento personalizado. Este proceso puede ser iniciado por el médico de familia, en función de la disponibilidad de medios²⁴⁴.

No siempre se dispone de unidades de asma acreditadas en cada sector sanitario de cada ciudad o comunidad autónoma, lo que no excluye que haya especialistas capacitados (neumólogos/alergólogos), para realizar una evaluación sistemática de un paciente con asma, fenotipar el AG y ofrecer un tratamiento personalizado. No obstante, cuando esta evaluación de pacientes con AG se lleva a cabo en unidades o centros especializados en asma, mediante un abordaje multidisciplinar, se consigue un mejor control del asma, de la calidad de vida los pacientes y un menor consumo de recursos sanitarios^{13,229,245}.

Precisamente, el carácter multidisciplinar y la condición de coordinación entre niveles asistenciales que ofrecen las unidades de asma, hacen que el AG, controlado o no controlado y especialmente con comorbilidad, deba ser abordado en estas unidades.

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 medido²⁴⁶.

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 y 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 salud³ 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. Es por ello por lo que se plantean diferentes indicadores de resultados en las unidades de asma especializadas que puedan garantizar la excelencia desde el diagnóstico y seguimiento, tanto desde un punto de vista técnico y educacional.

Las recomendaciones formuladas en relación con la organización de las unidades asistenciales de AG son las siguientes:

- Es necesario implementar los consensos de derivación de pacientes con asma desde atención primaria y servicios de urgencias.
- La coordinación entre niveles asistenciales es clave para el correcto manejo del asma.
- Es necesario garantizar la continuidad asistencial en el manejo adecuado de los pacientes con asma.
- El abordaje multidisciplinar del AG en unidades especializadas mejora el control del asma, la calidad de vida del paciente y disminuye el consumo de recursos sanitarios
- Es imprescindible la existencia de equipos multidisciplinares para el manejo adecuado del AGNC.
- Se deben establecer indicadores de resultados en salud fácilmente medibles, de forma que se pueda realizar una evaluación sencilla y prolongada en el tiempo.

Financiación

No se ha recibido financiación para su realización.

Conflicto de intereses

Francisco Javier Álvarez-Gutiérrez declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias o ayudas para asistir a congresos y reuniones científicas por parte de ALK-Abelló, AstraZeneca, Bial, Boehringer-Ingelheim, Chiesi, GlaxoSmithKline, Mundipharma, Novartis, Orion, Sanofi y Teva. Declara no haber recibido, directa o indirectamente, financiación de la industria tabacalera o de sus filiales.

Marina Blanco Aparicio declara haber recibido honorarios por conferencias, asesorías y asistencia a cursos/congresos por parte de AstraZeneca, Chiesi, GlaxoSmithKline, Novartis, Teva, Sanofi y Menarini. Declara no haber recibido, directa o indirectamente, financiación de la industria tabacalera o de sus filiales.

Francisco Casas Maldonado declara haber recibido honorarios por participar como orador en reuniones patrocinadas por AstraZeneca, Chiesi, GlaxoSmithKline, Novartis, Teva y Sanofi. Ha recibido honorarios por actuar como consultor de AstraZeneca, Chiesi y GlaxoSmithKline. Recibió ayudas económicas para la asistencia a congresos por parte de Menarini y Novartis. Declara no haber recibido, directa o indirectamente, financiación de la industria tabacalera o de sus filiales.

Vicente Plaza declara haber recibido honorarios por hablar en reuniones patrocinadas por AstraZeneca, Boehringer-Ingelheim, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline Sanofi. Recibió ayudas para asistencia a reuniones científicas de AstraZeneca y Chiesi. Actuó como consultor de AstraZeneca y GlaxoSmithKline Sanofi. Y recibió financiación para proyectos de investigación de diferentes agencias

gubernamentales y fundaciones sin ánimo de lucro, así como de AstraZeneca, Chiesi y Menarini.

Gonzalez-Barcala Francisco-Javier ha recibido honorarios como orador, honorarios de consultoría o becas de investigación de ALK-Abelló, AstraZeneca, Bial, Boehringer-Ingelheim, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Laboratorios Esteve, Menarini, Mundipharma, Novartis, Rovi, Roxall, Sanofi, Stallergenes-Greer y Teva.

José Ángel Carretero Gracia declara haber recibido honorarios por impartir o recibir formación continuada y para proyectos científicos y de investigación procedentes de GlaxoSmithKline, Novartis, Chiesi, AstraZeneca, Sanofi y de la fundación Pneumaragon de la Sociedad Aragonesa de Aparato Respiratorio.

Manuel Castilla-Martínez declara haber recibido honorarios por labores de asesoría para AstraZeneca y subvenciones para proyectos de investigación provenientes de GlaxoSmithKline y Novartis. Declara haber recibido honorarios por impartir conferencias y/o ayudas para asistir a congresos y reuniones científicas por parte de Chiesi, GlaxoSmithKline, AstraZeneca, Novartis, Faes Farma y Sanofi.

Carolina Cisneros declara haber recibido ayudas por: asesorías científicas, estudios de investigación, charlas y cursos, material y ayudas para investigación y asistencia a congresos de AstraZeneca, Chiesi, Novartis, Sanofi, Mundipharma, GlaxoSmithKline, Menarini, Pfizer, Gebro Pharma y Teva.

David Díaz Pérez declara haber recibido el pago de honorarios por impartir ponencias o participación en proyectos formativos y de investigación por parte de GlaxoSmithKline, Teva, AstraZeneca y Chiesi.

Christian Domingo declara haber recibido ayudas por desplazamiento y honorarios de conferenciante en ALK-Abelló, Allergy Therapeutics, Almirall, AstraZeneca, Boehringer-Ingelheim, Chiesi, Esteve, Ferrer Pharma, GlaxoSmithKline, HAL Allergy, Immunotek, Menarini, Novartis, Pfizer, Sanofi-Aventis, Stallergenes-Greer, Takeda y Teva.

Eva Martínez Moragon ha recibido honorarios como ponente, asesor científico o participante de estudios clínicos de ALK, AstraZeneca, Bial, Boehringer-Ingelheim, Chiesi, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Novartis, Sanofi y Teva.

Xavier Muñoz ha recibido honorarios como ponente, asesor científico o participante de estudios clínicos de: AstraZeneca, Boehringer-Ingelheim, Chiesi, Faes, Gebro Pharma, GlaxoSmithKline, Menarini, Mundipharma, Novartis, Sanofi y Teva.

Alicia Padilla-Galo declara haber recibido honorarios por labores de asesoría, impartir conferencias o ayudas para asistir a congresos y reuniones científicas por parte de ALK-Abelló, AstraZeneca, Chiesi, GlaxoSmithKline, Novartis, Orion Pharma, Teva y Sanofi.

Miguel Perpiñá declara no tener conflicto de intereses.

J. Gregorio Soto declara haber recibido honorarios por participar como orador en reuniones patrocinadas por AstraZeneca, Boehringer-Ingelheim, Novartis y GlaxoSmithKline y como consultor de AstraZeneca, Sanofi, GlaxoSmithKline, Chiesi, Novartis, Rovi y Bial. Recibió ayudas económicas para la asistencia a congresos por parte de Boehringer-Ingelheim, Bial, FAES, Boehringer-Ingelheim y Novartis, y recibió ayudas para proyectos de investigación provenientes de GlaxoSmithKline, Sanofi y Boehringer-Ingelheim.

Contribución de los autores

Todos los autores han contribuido en la elaboración y redacción del manuscrito.

Agradecimientos

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 Piedra-fita, PhD y de Antoni Torres-Collado, PhD (MSC) en la coordinación y edición del manuscrito actualizado.

Anexo. Material adicional

Se puede consultar material adicional a este artículo en su versión electrónica disponible en doi:[doi:10.1016/j.arbres.2021.05.010](https://doi.org/10.1016/j.arbres.2021.05.010).

Anexo. Participantes del Grupo Validador de Recomendaciones, nombrados por las sociedades autonómicas y el área de asma de SEPAR

Abel Pallarés Sanmartín, SOGAPAR
 Agustín Sojo González, SEAR
 Alberto Levy Naón, NEUMOSUR
 Alfredo de Diego Damiá, SEPAR
 Alicia Padilla Galo, SEPAR
 Ana Gómez-Bastero, SEPAR
 Ana Pueyo, SOCALPAR
 Ana Fernández Tena, SEPAR
 Ana Isabel Enríquez Rodríguez, ASTURPAR
 Ana Isabel Sogo Sagardía, SEPAR
 Andrea Trisán, SEPAR
 Antolín López Viña, SEPAR
 Antonio Pereira Vega, SEPAR
 Astrid Crespo Lessmann, SOCAP
 Aurelio Arnedillo Muñoz, NEUMOSUR
 Auxiliadora Romero Falcón, SEPAR
 Berta Román Bernal, NEUMOCAN
 Borja Valencia Azcona, SEPAR
 Carlos Almonacid Sánchez SEPAR
 Carlos Bujalance Cabrera, SOCAMPAR
 Carlos Martínez Rivera, SEPAR
 Carlos Melero Moreno, SEPAR
 Carlos Cabrera López, SEPAR
 Carolina Cisneros Serrano, SEPAR
 Carolina Puchas Manchón, NEUMOSUR
 Cesar Picado Valles, SEPAR
 Cleofe Fernández Aracil, SVNEUMO
 Concepción Cañete, SOCAP
 David Díaz Pérez, SEPAR
 Ebymar Arismendi, SOCAP
 Elena Curto Sánchez, SEPAR
 Elisabeth Vera Solsona, SADAR-PNEUMARAGON
 Eva Martínez Moragón, SVNEUMO
 Fernando Sánchez-Toril López, SEPAR
 Francisco Casas Maldonado, SEPAR
 Francisco de Borja García-Cosío Piqueras, AIRE
 Francisco Pérez-Grimaldi Área Asma SEPAR
 Francisco Javier Álvarez Gutiérrez, SEPAR
 Francisco Javier Callejas González, SOCAMPAR
 Gerardo Pérez Chica, SEPAR
 Gregorio Soto Campos, SEPAR
 Hemily Izaguirre Flores, NEUMOCAN
 Irina Bobolea, SEPAR
 Isabel Urrutia Landa, SEPAR
 Jacinto Ramos Gonzalez, SOCALPAR
 Javier González Barcala, SOGAPAR
 Javier Michel de la Rosa, SVNPAR
 Joan Serra Batlles, SEPAR
 Jordi Giner Donaire, SEPAR
 José Serrano Pariente, AIRE
 José Ángel Carretero Gracia, SEPAR
 José Antonio Castillo Vizuete, SEPAR

José Antonio Gullón Blanco, ASTURPAR
 José Carlos Serrano Rebollo, SEPAR
 Juan Francisco Medina Gallardo, SEPAR
 Juan José Garrido Romero, SEPAR
 Juan Luis García Rivero, SEPAR
 Laura Tomás López, SVNPAR
 Luis Hernández Blasco, SVNEUMO
 Luis Pérez de Llano, SEPAR
 Luis Manuel Entrenas Costa, NEUMOSUR
 Manuel Castilla Martínez, SOMUPAR
 Mar Mosteiro Añon, SEPAR
 María José Linares Serrano, SEPAR
 María Teresa Gómez Vizcaíno, SEAR
 Marina Blanco Aparicio, SEPAR
 Miguel Perpiñá Tordera, SEPAR
 Paz Vaquero Lozano, SEPAR
 Pedro Romero Palacios, SEPAR
 Pilar Cebollero Rivas, SEPAR
 Raúl Godoy Mayoral, SOCAMPAR
 Rocío García García, SEPAR
 Rubén Andújar Espinosa, SOMUPAR
 Salvador Pons Vives, AIRE
 Sylvia Sanchez Cuellar, NEUMOMADRID
 Tamara Alonso Hermida, SEPAR
 Vicente Plaza Moral, SEPAR
 Xavier Muñoz Gall, SEPAR

Bibliografía

1. Álvarez-Gutiérrez FJ, Blanco-Aparicio M, Plaza V, Cisneros C, García-Rivero JL, Padilla A, et al. Documento de consenso de asma grave en adultos. Actualización 2020. Open Respiratory Archives. 2020;2:158–74. <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2020.03.005>.
2. Fitch K, Bernstein SJ, Aguilar MD, Burnand B, LaCalle JR, Lázaro P, et al. The RAND/UCLA Appropriateness Method User's Manual. Santa Mónica, CA: RAND Corporation; 2001.
3. Guía Española para el Manejo del Asma. GEMA 5.1. 2021.
4. Global Initiative for Asthma. Global Strategy for Asthma Management and Prevention. 2021.
5. 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;43:343–373. Erratum in: Eur Respir J. 2018;52:343–373. DOI: 10.1183/13993003.52020-2013.
6. 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>.
7. 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;114:40–57. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2004.04.042>.
8. Ronnebjerg L, Axelsson M, Kankaanranta H, Backman H, Radinger M, Lundback 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>.
9. Hekking PW, Wener RR, Amelink M, Zwinderman AH, Bouvy ML, Bel EH. The prevalence of severe refractory asthma. J Allergy Clin Immunol. 2015;135:896–902. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2014.08.042>.
10. 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.
11. Domingo Ribas C, Sogo Sagardía A, Prina E, Sicras Mainar A, Sicras Navarro A, Engroba Teijeiro C. Late Breaking Abstract - Prevalence, characterization and costs of severe asthma in Spain (BRAVO 1). Eur Respir J. 2020;56:4639. <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.congress-2020.4639>.
12. Puig-Junoy J, Pascual-Argente N. Socioeconomic Costs of Asthma in the European Union United States and Canada: A Systematic Review. Rev Esp Salud Publica. 2017;91 [Article in Spanish].
13. Perez de Llano LA, Villoro R, Merino M, Gomez 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>.
14. 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>.
15. 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. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2016.12.030>, 956–964 e3.

16. Cheung Wong EH, Farne HA. Asthma: Diagnosis and management in adults. *Medicine*. 2020;48:303–13, <http://dx.doi.org/10.1016/j.mpmed.2020.02.001>.
17. 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>.
18. Cisneros Serrano C, Melero Moreno C, Almonacid Sanchez C, Perpina Tordera M, Picado Valles C, Martinez Moragon 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>.
19. Plaza V, Fernandez-Rodriguez C, Melero C, Cosio BG, Entrenas LM, de Llano LP, 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>.
20. 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>.
21. Woodruff PG, Modrek B, Choy DF, Jia G, Abbas AR, Ellwanger A, et al. T-helper type 2-driven inflammation defines major subphenotypes of asthma. *Am J Respir Crit Care Med*. 2009;180:388–95, <http://dx.doi.org/10.1164/rccm.200903-0392OC>.
22. Diamant Z, Vijverberg S, Alving K, Bakirtas A, Bjerner L, Custovic A, et al. Toward clinically applicable biomarkers for asthma: An EAACI position paper. *Allergy*. 2019;74:1835–51, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13806>.
23. Chang HS, Lee TH, Jun JA, Baek AR, Park JS, Koo SM, et al. Neutrophilic inflammation in asthma: Mechanisms and therapeutic considerations. *Expert Rev Respir Med*. 2017;11:29–40, <http://dx.doi.org/10.1080/17476348.2017.1268919>.
24. Sze E, Bhalla A, Nair P. Mechanisms and therapeutic strategies for non-T2 asthma. *Allergy*. 2020;75:311–25, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13985>.
25. Kupczyk M, Dahlen 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>.
26. Bateman ED, Esser D, Chirila C, Fernandez 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>.
27. 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>.
28. 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>.
29. 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>.
30. 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).
31. 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>.
32. 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>.
33. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anaai.2014.12.017>, 341–342 e2.
34. European Medicines Agency. Enezair Breezhaler: Assessment report. 2020 [consultado 9 Ene 2022]. Disponible en: https://www.ema.europa.eu/documents/assessment-report/enezair-breezhaler-epar-public-assessment-report_en.pdf
35. European Medicines Agency. Human medicines highlights 2020 [consultado 9 Ene 2022]. Disponible en: Human medicines: Highlights of 2020 | European Medicines Agency (europa.eu).
36. Woehrl H, Mastoridis P, Stempel DA, Kaye L, Doan C, Mezzi K. Assessment of patient engagement and adherence with once-daily inhaled corticosteroid/mometasone (IND/GLY/MF) Breezhaler digital companion in asthma: interim analysis from Germany. Presentado en el congreso de la ERS de 2021.
37. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anaai.2012.07.024>, 260–265.e2.
38. 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>.
39. Ferrer Galvan M, Javier Alvarez Gutierrez F, Romero Falcon A, Romero Romero B, Saez A, Medina Gallardo JF. Is the bronchodilator test an useful tool to measure asthma control? *Respir Med*. 2017;126:26–31, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rmed.2017.03.008>.
40. Price DB, Rigazio A, Campbell JD, Bleecker ER, Corrigan CJ, Thomas M, et al. Blood eosinophil count and prospective annual asthma disease burden: A UK cohort study. *Lancet Respir Med*. 2015;3:849–58, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(15\)00367-7](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(15)00367-7).
41. 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>.
42. 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).
43. 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>.
44. 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>.
45. 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).
46. Buhl R, Humbert M, Bjerner L, Chanez P, Heaney LG, Pavord I, et al. Severe eosinophilic asthma: A roadmap to consensus. *Eur Respir J*. 2017;49, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00634-2017>.
47. 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. EAACI hybrid Congres, Prague. 2022.
48. 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>.
49. 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>.
50. 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>.
51. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2015.10.012>, 1532–1540 e2.
52. Bachert C, Han JK, Wagenmann M, Hosemann W, Lee SE, Backer V, et al. EUFORIA 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>.
53. Fokkens WJ, Lund VJ, Hopkins C, Hellings PW, Kern R, Reitsma S, et al. European Position Paper on Rhinosinusitis and Nasal Polyps 2020. *Rhinology*. 2020;58:1–464, <http://dx.doi.org/10.4193/Rhin20.600>.
54. Ruiz MA, Pardo A, Rejas J, Soto J, Villasante 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>.
55. Rojas Laverde MdP, Roa Cubaque MA, Polanía Robayo AY, Corredor Gamba SP, Molina Franky JS, Umbacía Salas FÁ. Validación Cuestionario FSI-10 y grado de satisfacción con dispositivos de inhaloterapia. *Revista Cuidarte*. 2022, <http://dx.doi.org/10.15649/cuidarte.1219>.
56. 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>.
57. Perez de Llano L, Davila I, Martinez-Moragon E, Dominguez-Ortega J, Almonacid C, Colas C, et al. Development of a Tool to Measure the Clinical Response to Biologic Therapy in Uncontrolled Severe Asthma: The FEV1, 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>.
58. 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>.
59. Stephenson JJ, Quimbo RA, Gutierrez 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.
60. 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>.
61. 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>.
62. 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>.
63. Vaquero-Lozano P, Lassaletta-Gofi I, Giner-Donaire J, Gómez-Neira MdC, Serra-Batilles J, García-García R, et al. Documento de consenso de

- enfermería en asma 2020. *Open Respiratory Archives*. 2021;3:100079, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2020.100079>.
64. Román J. Interés de la Educación terapéutica en el manejo del asma. *Donostia, San Sebastián*; 2006.
 65. 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.
 66. Rodríguez García C, Gonzalez-Barcala FJ, Facal May 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>.
 67. Rodríguez-García C, Barreiro E, Munoz-Gall X, Bustamante-Madariaga V, de-Granda-Orive I, Gonzalez-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>.
 68. 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>.
 69. 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>.
 70. 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>.
 71. 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>.
 72. Tian JW, Chen JW, Chen R, Chen X. Tiotropium versus placebo for inadequately controlled asthma: A meta-analysis. *Respiratory care*. 2014;59:654–66, <http://dx.doi.org/10.4187/respcare.02703>.
 73. Szefer 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.03.019>, 2286–2295 e4.
 74. 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).
 75. Inoue H, Komori M, Matsumoto T, Fukuyama S, Matsumura M, Nakano T, et al. Effects of salmeterol in patients with persistent asthma receiving inhaled corticosteroid plus theophylline. *Respiration*. 2007;74:611–6, <http://dx.doi.org/10.1159/000095678>.
 76. 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>.
 77. Agache I, Eguiluz-Gracia I, Cojani 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>.
 78. Rogliani P, Ritondo BL, Calzetta L. Triple therapy in uncontrolled asthma: A network meta-analysis of phase III studies. *Eur Respir J*. 2021;58, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.04233-2020>.
 79. 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>.
 80. Mallah N, Turner JM, Gonzalez-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>.
 81. 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>.
 82. Serrano-Pariente J, Plaza V, Soriano JB, Mays M, Lopez-Vina A, Picado C, et al. Asthma outcomes improve with continuous positive airway pressure for obstructive sleep apnea. *Allergy*. 2017;72:802–12, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13070>.
 83. 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>.
 84. Facal D, Lopez-Lois B, Gonzalez-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>.
 85. 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>.
 86. Kritikos V, Price D, Papi A, Infantino A, Stallberg 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>.
 87. 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>.
 88. 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>.
 89. Rogliani P, Sforza M, Calzetta L. The impact of comorbidities on severe asthma. *Curr Opin Pulm Med*. 2020;26:47–55, <http://dx.doi.org/10.1097/MCP.0000000000000640>.
 90. 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>.
 91. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2020.12.062>, 2691–2701 e1.
 92. 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>.
 93. 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>.
 94. 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).
 95. Chaves Loureiro C, Branco Ferreira M, Ferreira J, Lima R, Marques J, Sokolova A, et al. Reducing oral corticosteroids in severe asthma (MARCO Project): A nationwide Portuguese consensus. *Pulmonology*. 2021;27:313–27, <http://dx.doi.org/10.1016/j.pulmoe.2020.10.002>.
 96. 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>.
 97. 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>.
 98. 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>.
 99. Cataldo D, Louis R, Michils A, Peche 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>.
 100. 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>.
 101. 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>.
 102. 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>.
 103. 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>.
 104. 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>.
 105. 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;5:00009–2019, <http://dx.doi.org/10.1183/23120541.00009-2019>.
 106. Prete A, Bancos I. Glucocorticoid induced adrenal insufficiency. *BMJ*. 2021;374:n1380, <http://dx.doi.org/10.1136/bmj.n1380>.
 107. Daley-Yates P, Brealey N, Thomas S, Austin D, Shabbir S, Harrison T, et al. Therapeutic index of inhaled corticosteroids in asthma: A dose-response comparison on airway hyperresponsiveness and adrenal axis suppression. *Br J Clin Pharmacol*. 2021;87:483–93, <http://dx.doi.org/10.1111/bcp.14406>.
 108. Daley-Yates PT. Inhaled corticosteroids: Potency, dose equivalence and therapeutic index. *Br J Clin Pharmacol*. 2015;80:372–80, <http://dx.doi.org/10.1111/bcp.12637>.
 109. 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>.
 110. 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).
 111. 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, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.01381-2019>.

112. Sadehdoust 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>.
113. Yepes-Nuñez 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.* 2014;2014. CD009910.
114. 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.200507-11620C>.
115. 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.200704-5710C>.
116. 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.200903-03540C>.
117. Thomson NC, Rubin AS, Niven RM, Corris PA, Siersted HC, Olivens-tein R, et al. Long-term (5 year) safety of bronchial thermoplasty: Asthma Intervention Research (AIR) trial. *BMC Pulm Med.* 2011;11:8. <http://dx.doi.org/10.1186/1471-2466-11-8>.
118. Wechsler ME, Laviolette M, Rubin AS, Fiterman J, Lapa e Silva JR, Shah PL, et al. Bronchial thermoplasty: Long-term safety and effectiveness in patients with severe persistent asthma. *J Allergy Clin Immunol.* 2013;132:1295–302. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2013.08.009>.
119. 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>.
120. Goorsenberg 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.201911-22980C>.
121. 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>.
122. 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>.
123. 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>.
124. Humbert M, Beasley R, Ayres J, Slavin R, Hebert 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>.
125. Soler 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>.
126. 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>.
127. Normansell R, Walker S, Milan SJ, Walters EH, Nair P. Omalizumab for asthma in adults and children. *Cochrane Database Syst Rev.* 2014. <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD003559.pub4>. CD003559.
128. 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>.
129. 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>.
130. Domingo C, Moreno A, Jose Amengual M, Monton C, Suarez D, Pomares X. Omalizumab in the management of oral corticosteroid-dependent IGE-mediated asthma patients. *Curr Med Res Opin.* 2011;27:45–53. <http://dx.doi.org/10.1185/03007995.2010.536208>.
131. Korn S, Thielen A, Seyfried S, Taube C, Kornmann 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>.
132. 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>.
133. 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>.
134. Vennema Mdel C, Perez De Llano L, Bardagi S, Ausin P, Sanjuas C, Gonzalez 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>.
135. Vignola AM, Humbert M, Bousquet J, Boulet LP, Hedgcock 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>.
136. 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>.
137. Ayres JG, 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>.
138. Hanania NA, Alpan O, Hamilos DL, Condeemi 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>.
139. Holgate ST, Chuchalin AG, Hebert J, Lotvall 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>.
140. Casale TB, Chipps BE, Rosen 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>.
141. 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>.
142. 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.e1. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2018.04.043>.
143. 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;143:1629–3300. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2018.11.032>.
144. 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. *The Adv Respir Dis.* 2019;13. <http://dx.doi.org/10.1177/1753466619841350>, 1753466619841350.
145. Cabrejos S, Moreira A, Ramirez A, Quirce S, Soto Campos G, Davila 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.5246902>.
146. Davila I, Campo P, Cimbollek S, Almonacid Sanchez C, Quirce S, Moreira A, et al. Cluster sub-analysis of patients with severe asthma who responded to omalizumab. *J Investig Allergol Clin Immunol.* 2021. <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0731>.
147. 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. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2019.05.019>, 528–536.e1.
148. Ema. Summary of product characteristics: XOLAIR. 2022.
149. 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>.
150. 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>.
151. Pavord ID, Korn S, Howarth P, Bleecker 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).
152. 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>.
153. 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>.
154. Rodriguez-García C, Blanco-Aparicio M, Nieto-Fontrigo JJ, Blanco-Cid N, Gonzalez-Fernandez C, Mosteiro-Anon 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>.
155. Harrison T, Canonica GW, Chupp G, Lee J, Schleich F, Welte T, et al. Real-world mepolizumab in the prospective severe asthma REALITY-A study: Initial analysis. *Eur Respir J.* 2020;56. <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.00151-2020>.
156. Domingo Ribas C, Carrillo Diaz T, Blanco Aparicio M, Martinez Moragon E, Banas Conejero D, Sanchez 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>.
157. Lugogo N, Domingo C, Chanez P, 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.clinthera.2016.07.010>, 2058-2070 e1.
158. Khatiri 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2018.09.033>, 1742-1751 e7.
 159. 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>.
 160. Ficha técnica Nucala 100 mg polvo para solución inyectable. 2022.
 161. Wechsler ME, Akuthota P, Jayne D, Khoury 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>.
 162. Han JK, Bachert C, Fokkens V, 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\(21\)00097-107](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00097-107).
 163. 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>.
 164. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.07.050>, 4431-40 e1.
 165. 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>.
 166. 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>.
 167. 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>.
 168. Castro M, Zangrilli J, Wechsler ME, Bateman ED, Brussels GG, Bardin P, et al. Reslizumab for inadequately controlled asthma with elevated blood eosinophil counts: Results from two multicentre, parallel, double-blind, randomised, placebo-controlled, phase 3 trials. *Lancet Respir Med.* 2015;3:355-66, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(15\)00042-9](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(15)00042-9).
 169. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2017.08.024>, 1572-81 e3.
 170. Bourdin A, McDonald M, Vanlandingham R, Abstracts PDS. *Allergy.* 2018;73:134-335, <http://dx.doi.org/10.1111/all.13537>.
 171. Perez de Llano LA, Cosio 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.01.017>, 2277-2283 e2.
 172. 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).
 173. 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>.
 174. Virchow JC, Katial R, Brussels GG, Shalit Y, Garin M, McDonald M, et al. Safety of Reslizumab in Uncontrolled Asthma with Eosinophilia: A Pooled Analysis from 6 Trials. *J Allergy Clin Immunol Pract.* 2020;8, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.07.038>, 540-548 e1.
 175. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaci.2010.04.004>, 1344-53 e2.
 176. 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 beta2-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).
 177. 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).
 178. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.anai.2018.01.030>, 504-511 e4.
 179. 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>.
 180. FitzGerald JM, Bleecker ER, Menzies-Gow A, Zangrilli JG, Hirsch I, Metcalfe P, et al. Predictors of enhanced response with benralizumab for patients with severe asthma: Pooled analysis of the SIROCCO and CALIMA studies. *Lancet Respir Med.* 2018;6:51-64, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(17\)30344-2](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(17)30344-2).
 181. 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).
 182. 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>.
 183. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2021.07.058>, 4381-4392 e4.
 184. 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>.
 185. 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>.
 186. Wenzel S, Castro M, Corren J, Maspero J, Wang L, Zhang B, et al. Dupilumab efficacy and safety in adults with uncontrolled persistent asthma despite use of medium-to-high-dose inhaled corticosteroids plus a long-acting beta2 agonist: A randomised double-blind placebo-controlled pivotal phase 2b dose-ranging trial. *Lancet.* 2016;388:31-44, [http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(16\)30307-5](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(16)30307-5).
 187. 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, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jaip.2019.07.016>, 527-539 e9.
 188. Rabe KF, Nair P, Brussels 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>.
 189. 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. *Am J Respir Crit Care Med.* 2018;197:A5949A.
 190. 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).
 191. Nowshen S, Darveaux JJ. 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>.
 192. 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>.
 193. 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>.
 194. 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).
 195. de Bruin-Weller M, Thaci 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 CAFE). *Br J Dermatol.* 2018;178:1083-101, <http://dx.doi.org/10.1111/bjd.16156>.
 196. 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).
 197. 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>.
 198. 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>.
 199. Otero C, Garcia Polo C. Tratamientos biológicos en asma grave. Nuevas evidencias en asma grave. *Neumología y Salud.* 2021.

200. 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>.
201. 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>.
202. 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>.
203. Wechsler ME, Colice G, Griffiths JM, Almqvist G, Skarby 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/s12931-020-1510>.
204. 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>.
205. Diver S, Khalifaoui L, Emson C, Wenzel SE, Menzies-Gow A, Wechsler ME, et al. Effect of tezepelumab on airway inflammatory cells, remodelling, and hyperresponsiveness in patients with moderate-to-severe uncontrolled asthma (CASCADE): A double-blind, randomised, placebo-controlled, phase 2 trial. *Lancet Respir Med*. 2021;9:1299–312, [http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00226-5](http://dx.doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00226-5).
206. Bals R, Boyd J, Esposito S, Foronjy R, Hiemstra PS, Jimenez-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>.
207. Traboulsi H, Cherian M, Abou Rjeili M, Preteroti M, Bourbeau J, Smith BM, et al. Inhalation Toxicology of Vaping Products and Implications for Pulmonary Health. *Int J Mol Sci*. 2020;21:3495, <http://dx.doi.org/10.3390/ijms21103495>.
208. 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>.
209. 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>.
210. Layden JE, Ghinai I, Pray I, Kimball A, Layer 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>.
211. Alnajem A, Redha A, Alroumi D, Alshammasi 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>.
212. 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>.
213. Kotoulas SC, Katsaounou P, Riha R, Grigoriou I, Papakosta D, Spyrtos 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>.
214. Eguluz-Gracia I, Mathioudakis AG, Bartel S, Vijverberg SJH, Fuertes E, Comberlati 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>.
215. D'Amato G, Chong-Neto HJ, Monge Ortega OP, Vitale C, Ansoategui 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>.
216. 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.jiac.2020.09.009>.
217. Cates CJ, Rowe BH. Vaccines for preventing influenza in people with asthma. *Cochrane Database Syst Rev*. 2013, <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD000364.pub4>. CD000364.
218. 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>.
219. 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>.
220. Gonzalez-Romo F, Picazo JJ, Garcia 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 [Article in Spanish].
221. Choi YJ, Park JY, Lee HS, Suh J, Song JY, Byun MK, et al. Effect of asthma and asthma medication on the prognosis of patients with COVID-19. *Eur Respir J*. 2021;57, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.02226-2020>.
222. Izquierdo JL, Almonacid C, Gonzalez Y, Del Rio-Bermudez C, Ancochea J, Cardenas R, et al. The impact of COVID-19 on patients with asthma. *Eur Respir J*. 2021;57:2003142, <http://dx.doi.org/10.1183/13993003.03142-2020>.
223. Matucci A, Caminati M, Vivarelli E, Vianello A, Micheletto C, Menzella F, et al. COVID-19 in severe asthmatic patients during ongoing treatment with biologicals targeting type 2 inflammation: Results from a multicenter Italian survey. *Allergy*. 2021;76:871–4, <http://dx.doi.org/10.1111/all.14516>.
224. WHO. Enfermedad por el coronavirus (COVID-19): Vacunas. 2022.
225. 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 (biologicals) – 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>.
226. Villar-Álvarez F, Martínez-García MÁ, Jiménez D, Fariñas-Guerrero F, Ortiz de Lejarazu-Leonardo R, López-Campos JL, et al. Recomendaciones SEPAR sobre la vacuna COVID-19 en las enfermedades respiratorias. *Open Respiratory Archives*. 2021;3:100097, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2021.100097>.
227. Caminati 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>.
228. Bakhtiet 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>.
229. 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>.
230. Álvarez Gutiérrez FJ, JDRJAQJ. Continuidad asistencial en el asma bronquial. *Espacio Asma*. 2015:8.
231. Delgado Romero J, Miralles Lopez JC, Alvarez Puebla M, Fernandez Ibanez E, Habernau Mena A. Severe Asthma Units Accredited by the Spanish Society of Allergy and Clinical Immunology (SEACI): Experience and Future. *J Investig Allergol Clin Immunol*. 2021;31:182–4, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0618>.
232. McDonald VM, Vertigan AE, Gibson PG. How to set up a severe asthma service. *Respirology (Carlton, Vic)*. 2011;16:900–11, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1440-1843.2011.02012.x>.
233. Perez de Llano L, Martinez-Moragon E, Plaza Moral V, Trisan Alonso A, Sanchez 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>.
234. Roberts G, Vazquez-Ortiz M, Knibb R, Khaleva E, Alviani C, Angier E, et al. EAAI 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>.
235. Price D, Bjermer L, Bergin DA, Martinez 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>.
236. 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>.
237. Why asthma still kills. 2015.
238. Pola-Bibian B, Dominguez-Ortega J, Vila-Nadal G, Entrala A, Gonzalez-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*. 2016, <http://dx.doi.org/10.18176/jiaci.0128>.
239. Dominguez Ortega J, Martin 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) [Article in Spanish].
240. Orozco-Beltran D, Carratala-Munuera C, Arriero JM, Campo P, Martinez-Moragon E, Molina J, et al. Management and referral of patients with severe and poorly controlled asthma in primary care. *Fam Pract*. 2016;33:678–83, <http://dx.doi.org/10.1093/fampra/cmw081>.
241. Carretero Gracia JA, Rodríguez Fernández F, Gómez Sáenz JT, Molina París J, Gómez Ruiz F, López Carrasco V, et al. Criterios de derivación en asma: Actualización documento de consenso. *Open Respiratory Archives*. 2021;3:100131, <http://dx.doi.org/10.1016/j.opresp.2021.100131>.
242. Blanco Aparicio M, Delgado Romero J, Molina París J, Tomas Gomez J, Gomez Ruiz F, Alvarez Gutierrez 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>.
243. Pinera-Salmeron P, Alvarez-Gutierrez FJ, Dominguez-Ortega J, Alvarez C, Blanco-Aparicio M, Davila I, et al. Referral recommendations for adult emergency department patients with exacerbated asthma. *Emergencias*. 2020;32:258–68 [Article in English, Spanish].
244. 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>.
245. Burke H, Davis J, Evans S, Flower L, Tan A, Kurukulaarachy 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>.
246. Neumomadrid. Indicadores de calidad en enfermedades respiratorias. Ergón; 2017.