

Emberi Erőforrások Minisztériuma  
**EGÉSZSÉGÜGYI SZAKMAI KOLLÉGIUM**

Egészségügyi szakmai irányelv  
**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

<b>Típusa:</b>	Klinikai egészségügyi szakmai irányelv
<b>Azonosító:</b>	002188
<b>Megjelenés dátuma:</b>	év. hónap. nap (Közlönykiadó adja meg)
<b>Érvényesség időtartama:</b>	
<b>Kiadja:</b>	Emberi Erőforrások Minisztériuma
<b>Megjelenés helye</b>	
<b>Nyomtatott verzió:</b>	Egészségügyi Közlöny
<b>Elektronikus elérhetőség:</b>	<a href="https://kollegium.aeek.hu">https://kollegium.aeek.hu</a>

**TARTALOMJEGYZÉK**

<b>I. IRÁNYELVFEJLESZTÉSRENDEZŐK</b> .....	<b>3</b>
<b>II. ELŐSZÓ</b> .....	<b>4</b>
<b>III. HATÓKÖR</b> .....	<b>4</b>
<b>IV. MEGHATÁROZÁSOK</b> .....	<b>4</b>
1. Fogalmak .....	4
2. Rövidítések .....	5
3. Bizonyítékok szintje .....	5
4. Ajánlások rangsorolása.....	6
<b>V. BEVEZETÉS</b> .....	<b>6</b>
1. A témakör hazai helyzete, a témaválasztás indoklása .....	6
2. Felhasználói célcsoport .....	6
3. Kapcsolat a hivatalos hazai és külföldi szakmai irányelvekkel .....	7
<b>VI. AJÁNLÁSOK SZAKMAI RÉSZLETEZÉSE</b> .....	<b>8</b>
<b>VII. JAVASLATOK AZ AJÁNLÁSOK ALKALMAZÁSÁHOZ</b> .....	<b>60</b>
1. Az alkalmazás feltételei a hazai gyakorlatban .....	60
2. Alkalmazást segítő dokumentumok listája .....	61
3. A gyakorlati alkalmazás mutatói, audit kritériumok.....	61
<b>VIII. IRÁNYELV FELÜLVIZSGÁLATÁNAK TERVE</b> .....	<b>62</b>
<b>IX. IRODALOM</b> .....	<b>62</b>
<b>X. FEJLESZTÉS MÓDSZERE</b> .....	<b>63</b>
1. Fejlesztőcsoport megalakulása, a fejlesztési folyamat és a feladatok dokumentálásának módja .....	63
2. Irodalomkeresés, szelekció.....	64
3. Felhasznált bizonyítékok erősségének, hiányosságainak leírása (kritikus értékelés, „bizonyíték vagy ajánlás mátrix”), bizonyítékok szintjének meghatározási módja .....	64
4. Ajánlások kialakításának módszere .....	64
5. Véleményezés módszere.....	64
6. Független szakértői véleményezés módszere .....	64
<b>XI. MELLÉKLET</b> .....	<b>65</b>
1. Alkalmazást segítő dokumentumok.....	65

**I. IRÁNYELVFEJLESZTÉSBEN RÉSZTVEVŐK****Társszerző Egészségügyi Szakmai Kollégiumi Tagozat(ok):****Tüdőgyógyászat Tagozat**

Dr. Bogos Krisztina PhD., pulmonológus, klinikai onkológus, belgyógyász szakorvos, elnök, társszerző

**Fejlesztő munkacsoport tagjai:**

Dr. Antus Balázs DSc., pulmonológus szakorvos, társszerző

Dr. Bálint Beatrix PhD., pulmonológus, rehabilitációs szakorvos, társszerző

Dr. Csoma Zsuzsanna PhD., pulmonológus, allergológus klinikai immunológus szakorvos, társszerző

Dr. Jedlinszki Mária, pulmonológus szakorvos, társszerző

Prof. Dr. Müller Veronika DSc., pulmonológus, laboratóriumi medicina, klinikai onkológus szakorvos, társszerző

Prof. Dr. Novák Zoltán PhD., med. habil., gyermekgyógyász, gyermekpulmonológus szakorvos, társszerző

Dr. Sárosi Veronika PhD., pulmonológus, klinikai onkológus szakorvos, társszerző

Dr. Szalai Zsuzsanna PhD., pulmonológus, allergológus klinikai immunológus, klinikai onkológus szakorvos, társszerző

Prof. Dr. Tamási Lilla DSc., pulmonológus, allergológus klinikai immunológus, klinikai onkológus szakorvos, társszerző

**Véleményező Egészségügyi Szakmai Kollégiumi Tagozat(ok):****1. Aneszteziológia és intenzív terápia Tagozat**

Prof. Dr. Gál János, aneszteziológia-intenzív terápia, oxyológia és sürgősségi orvostan szakorvos, elnök, véleményező

**2. Foglalkozás orvostan Tagozat**

Dr. Nagy Imre, foglalkozás-orvostan, házi-orvostan, munkahigiéné, közegészségtan-járványtan szakorvos, elnök, véleményező

**3. Házi-orvostan Tagozat**

Dr. Szabó János, házi-orvostan szakorvos, elnök, véleményező

**4. Klinikai immunológia és allergológia Tagozat**

Prof. Dr. Kiss Emese, belgyógyász, klinikai immunológus és allergológus, reumatológus szakorvos, elnök, véleményező

**5. Oxyológia – sürgősségi orvostan, toxikológia, honvéd és katasztrófa orvostan Tagozat**

Dr. Varga Csaba, aneszteziológia-intenzív terápia, oxyológia és sürgősségi orvostan, addiktológia szakorvos, elnök, véleményező

*„Az egészségügyi szakmai irányelv készítése során a szerzői függetlenség nem sérült.”*

*„Az egészségügyi szakmai irányelvben foglaltakkal a fent felsorolt tagozatok dokumentáltan egyetértenek.”*

**Az irányelvfejlesztés egyéb szereplői****Betegszervezetek tanácskozási joggal:**

Nem kerültek bevonásra.

**Egyéb szervezet(ek) tanácskozási joggal:**

Nem kerültek bevonásra.

**Szakmai társaság(ok) tanácskozási joggal:**

Nem kerültek bevonásra.

**Független szakértő(k):**

Nem kerültek bevonásra.

## II. ELŐSZÓ

A bizonyítékokon alapuló egészségügyi szakmai irányelvek az egészségügyi szakemberek és egyéb felhasználók döntéseit segítik meghatározott egészségügyi környezetben. A szisztematikus módszertannal kifejlesztett és alkalmazott egészségügyi szakmai irányelvek, tudományos vizsgálatok által igazoltan, javítják az ellátás minőségét. Az egészségügyi szakmai irányelvben megfogalmazott ajánlások sorozata az elérhető legmagasabb szintű tudományos eredmények, a klinikai tapasztalatok, az ellátottak szempontjai, valamint a magyar egészségügyi ellátórendszer sajátosságainak együttes figyelembevételével kerülnek kialakításra. Az irányelv szektorsemleges módon fogalmazza meg az ajánlásokat. Bár az egészségügyi szakmai irányelvek ajánlásai a legjobb gyakorlatot képviselik, amelyek az egészségügyi szakmai irányelv megjelenésekor a legfrissebb bizonyítékokon alapulnak, nem pótolhatják minden esetben az egészségügyi szakember döntését, ezért attól indokolt esetben dokumentáltan el lehet térni.

## III. HATÓKÖR

<b>Egészségügyi kérdéskör:</b>	asztma
<b>Ellátási folyamat szakasza(i):</b>	diagnosztika, kezelés, gondozás
<b>Érintett ellátottak köre:</b>	asztmában szenvedő felnőttek, azaz 18 év feletti betegek (kivéve a foglalkozási asztmában szenvedőket)
<b>Érintett ellátók köre</b>	
<b>Szakterület:</b>	1900 tüdőgyógyászat 1903 tüdőgyógyászati és légzésrehabilitáció 1904 tüdőszűrés (ideértve az önálló felvételt készítést is) 4601 központi ügyelet 4602 sürgősségi betegellátó egységben szervezett szakellátás 6301 házi orvosi ellátás
<b>Ellátási forma:</b>	A1 alapellátás, alapellátás A2 alapellátás, ügyeleti ellátás J1 járóbeteg-szakellátás, szakrendelés F1 fekvőbeteg-szakellátás, aktív fekvőbeteg-ellátás F2 fekvőbeteg szakellátás, krónikus fekvőbeteg-ellátás F4 fekvőbeteg szakellátás, rehabilitációs ellátás F6 fekvőbeteg-szakellátás, sürgősségi ellátás
<b>Progresszivitási szint:</b>	I-II-III. szint
<b>Egyéb specifikáció:</b>	Nincs

## IV. MEGHATÁROZÁSOK

### 1. Fogalmak

**Asztma:** Az asztma heterogén betegség, amelyet rendszerint légúti gyulladás jellemez. A kórtörténetben légúti tünetek szerepelnek – sípolás, nehézlégzés, mellkasi feszülés és köhögés –, amelyek időbeli és intenzitásbeli variabilitást mutatnak. A tünetek háttérben változó kilégzési áramláskorlátozottság áll. Az asztmás légúti gyulladás következményes légúti hiperreaktivitással jár, amelynek eredményeként visszatérő sípoló légzéssel, nehézlégzéssel, mellkasi feszüléssel és köhögéssel járó epizódok alakulnak ki. A tünetek leginkább éjszaka vagy kora reggel jelentkeznek, terhelésre súlyosbodnak, és kiterjedt, de változó mértékű légúti obstrukcióval kapcsolatosak, amely spontán vagy gyógyszeres kezelés hatására gyakran reverzibilis.

**2. Rövidítések**

ACO:	asztma-COPD átfedés (asthma-COPD overlap)
AIA:	acetilszalicilsav indukálta asztma
BHR:	bronchialis hiperreaktivitás
COPD:	krónikus obstruktív tüdőbetegség
COX-1:	ciklooxygenáz-1
DPI:	szárazpor-belégző (dry powder inhaler)
EBM:	bizonyítékokon alapuló orvoslás (evidence based medicine)
FENO:	a kilélegzett levegő nitrogén-monoxid-koncentrációja
FEV <sub>1</sub> :	erőltetett kilégzési másodperctérfogat
FVC:	forszírozott vitálkapacitás
GINA:	Global Strategy for Asthma Management and Prevention, Global Initiative for Asthma
GLI:	Global Lung Function Initiative – Globális Légzésfunkciós Normálértékkezdmenyezés
HDM:	házi poratka (house dust mite)
ICS:	inhalációs kortikoszteroid (inhaled corticosteroid)
IL-4R:	interleukin-4 receptor
IL-5R:	interleukin-5 receptor
KCl	kálium-klorid
LABA:	hosszú hatású inhalációs béta-2-receptor-agonista (long acting beta-agonist)
LTE4:	leukotrién-E4
LTRA:	leukotrién-receptor-antagonista
MDI:	adagolószelepes aeroszol (metered dose inhaler)
NSAID:	nem szteroid gyulladáscsökkentők
OCS:	orális kortikoszteroid
PaCO <sub>2</sub> :	a szén-dioxid artériás parciális nyomása
PaO <sub>2</sub> :	az oxigén artériás parciális nyomása
PC20:	20%-os FEV <sub>1</sub> -érték-csökkenéshez szükséges koncentráció
PEF:	kilégzési csúcsáramlás
RABA:	gyors hatású béta-receptor-agonista (rapid acting beta-agonist)
RSV:	Respiratory syncytial virus
SA:	súlyos asztma
SABA:	rövid hatású béta-receptor-agonista (short acting beta-agonist)
SAMA:	rövid hatású antikolinerg szer (short acting muscarinic antagonist)
SaO <sub>2</sub> :	artériás oxigénszaturáció
SCS:	szisztémás kortikoszteroid (short acting muscarinic antagonist)
SLIT:	sublingualis immunterápia
Th:	T helper sejt
TSLP:	thymus sztromális limfopoiétin

**3. Bizonyítékok szintje**

Ahol ez jelzésre kerül, ott az adaptált nemzetközi Global Strategy for Asthma Management and Prevention, 2021 UPDATE GINA irányelv bizonyítékszint-besorolását változtatások nélkül vette át a fejlesztőcsoport 1.

A forrásirányelv bizonyítékszintjének besorolási módja:

A bizonyítékok szintje	Forrás
A	Randomizált, kontrollált klinikai vizsgálatok. Nagy adatmennyiség áll rendelkezésre.
B	Randomizált, kontrollált klinikai vizsgálatok. Korlátozott adatmennyiség áll rendelkezésre.
C	Nem randomizált vizsgálatok. Obszervációs vizsgálatok.
D	Tudományos testületek véleménye.

#### 4. Ajánlások rangsorolása

Az adaptált GINA irányelv nem alkalmaz ajánlás-rangsorolást, csak a bizonyítékok szintjének jelölését, amit úgy indokolnak, hogy nem lehet az egész világra egységesen érvényes ajánláserősséget meghatározni, hiszen az az adott egészségügyi ellátórendszer és betegpopuláció preferenciáján alapul, ami területenként, országonként más és más. A fejlesztőcsoport döntése alapján nem alkalmaztak külön rangsorolási jelölést az ajánlások erősségére az irányelv adaptálása során.

A fejlesztők úgy ítélték meg, hogy a GINA irányelv ajánlásai a magyar ellátórendszerben változtatás nélkül megvalósíthatók. Az ajánlások szövegében a megfogalmazás módja (pl. kell, javasolt, lehet, nem javasolt) tükrözi a fejlesztők véleményét a magyar ellátói környezetben való alkalmazhatóságról, amely megegyezik a forrásirányelv megfogalmazásával.

## V. BEVEZETÉS

### 1. A témakör hazai helyzete, a témaválasztás indoklása

Az asztma becsült előfordulási gyakorisága világszerte mintegy 300 millió ember, Európa legtöbb országában az átlagos asztma prevalencia 5-10% körüli. Hazánkban a tüdőbeteg-gondozó intézetek által nyilvántartott asztmások száma 2020-ban 310000 fő volt 2. Az éves új megbetegedések száma (incidencia) az utóbbi 5 évben 15000-20000 között mozgott. Ez a szám nem tartalmazza a különböző tüdőgyógyászati fekvőbeteg-intézmények ambulanciáin, illetve a háziorvosi praxisokban gondozott betegeket, így feltehetően alulbecsüli az asztma valódi előfordulási gyakoriságát. Az asztma mortalitása nem korrelál a betegség előfordulási gyakoriságával; évente világszerte 250000 ember halálát okozza a betegség, a mortalitás alakulása Európában 5/100000 asztmás/év körüli érték.

Az asztmának nagy a társadalmi jelentősége, mivel gyakori betegség, és döntően a munkaképes korosztály megbetegedése. A közvetlen egészségügyi (gyógyszerelés, kórházi vagy sürgősségi ellátás stb.) és a közvetett, nem egészségügyi (korai halálozás, munkahelytől távol töltött napok stb.) kiadások egyértelmű összefüggést mutatnak az asztma súlyosságával és az asztmakontroll fokával.

A világ különböző régióiban végzett költségelemzések alapján az alábbi tények állapíthatók meg:

- az asztma ellátásának költsége a betegség súlyosságának és kontrolláltsági szintjének függvénye, és az exacerbációk elkerülésének sikerességétől függ;
- a sürgősségi ellátás drágább a tervezett megelőző kezelésnél;
- a nem egészségügyi, indirekt költségek asztma esetében jelentősek;
- az asztma megelőző kezelésének költséges volta ellenére a megfelelő megelőző terápia elmulasztása drágább;
- a rossz gyógyszer-adherencia ugyan csökkenti a gyógyszerkiadásokat, de az emiatt gyakorivá váló sürgősségi ellátás és kórházi ellátás drágává teszi a kezelést.

Az asztma nem gyógyítható betegség, azonban a fenntartó kezelés fejlődése eredményeképpen napjainkban rendelkezésre állnak azok a készítmények, amelyek alkalmazásával a tünetek kialakulása a betegek jelentős részében megelőzhető 3.

### 2. Felhasználói célcsoport

Az egészségügyi szakmai irányelv célja, hogy segítséget nyújtson a 18 évet betöltött, felnőtt asztmás betegek ellátásában kompetens szakembereknek (ld. kompetenciaszintek), továbbá hogy a betegek országszerte egységes, a legújabb tudományos bizonyítékoknak megfelelő ellátásban részesüljenek. Az egészségügyi szakmai irányelvek útmutatásai alapján végzett kezelés költségkímélő, a korszerű terápiával az asztmakontroll a betegek nagy részében elérhető és fenntartható.

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

Konkrét cél a megfelelő asztmakontroll elérése, ennek megfelelően az, hogy

- csökkenjen az asztma költséges ellátást igénylő exacerbációinak száma;
- csökkenjen a sürgősségi vizitek száma;
- csökkenjen az asztma miatt kórházi kezelésre szoruló betegek száma;
- a tünetek kialakulása a betegek jelentős részében megelőzhető legyen;
- csökkenjen az asztma miatti táppénzes napok (iskolai hiányzás, munkahelyi hiányzás) száma;
- a betegek életminősége javuljon.

A jelen egészségügyi szakmai irányelv kizárólag a **felnőtt** (azaz 18 év feletti) betegpopulációra vonatkozik, célja, hogy segítséget nyújtson az asztmás betegek ellátásában kompetens szakembereknek.

**A kompetenciaszintek megjelölése:**

- tüdőgyógyász szakorvos: az asztma diagnosztizálása, gyógyszeres kezelése, gondozása, inhalációs gyógyszerbeviteli úton adott asztma ellenes készítmények elrendelése és az inhalációs kezelés oktatása, az akut súlyos asztma ellátása;
- tüdőgyógyász és klinikai immunológus, allergológus szakorvos (a továbbiakban tüdőgyógyász-allergológus): az asztma diagnosztizálása, gyógyszeres kezelése - beleértve az allergénspecifikus immunterápiát – és gondozása, inhalációs gyógyszerbeviteli úton adott asztma ellenes készítmények elrendelése és az inhalációs kezelés oktatása, az akut súlyos asztma ellátása;
- háziorvos: az asztma gondozása a tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakellátás írásos utasítása alapján és az abban megjelölt határidőig (maximum 12 hónap; formája: a szakellátás – a beteg ellátásáról készült összefoglalóban – a tájékoztatásán túl felkéri a háziorvost a szakellátási vizitek közötti ellátási/gondozási feladatok elvégzésében való közreműködésre, ennek keretében javaslatot ad a szükséges ellátási feladatokra vonatkozóan); asztmás állapotromlás elsődleges ellátása; akut/életveszélyt jelentő történéskor a kórállapot felismerése, elsődleges ellátása, a beteg szakintézetbe utalása, szükség esetén, az állapottól függően, megfelelő szintű szállításának megszervezése;
- intenzív terápiás szakorvos, oxiológus-sürgősségi orvostan szakorvos: az akut súlyos asztma, súlyos asztmás állapotromlás ellátása.

**3. Kapcsolat a hivatalos hazai és külföldi szakmai irányelvekkel****Egészségügyi szakmai irányelv előzményei:**

Jelen fejlesztés az alábbi, lejárt érvényességi idejű szakmai irányelv témáját dolgozza fel.

<b>Azonosító:</b>	000819
<b>Cím:</b>	Egészségügyi szakmai irányelv – Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban 4
<b>Nyomtatott verzió:</b>	Egészségügyi Közlöny, 2018. év 13. szám
<b>Elektronikus elérhetőség:</b>	<a href="https://kollegium.aeek.hu/Iranyelvek/Index">https://kollegium.aeek.hu/Iranyelvek/Index</a>

**Kapcsolat külföldi szakmai irányelvekkel:**

Jelen irányelv az alábbi külföldi irányelv(ek) ajánlásainak adaptációjával készült.

<b>Tudományos szervezet:</b>	The Global Initiative for Asthma (GINA) 1
<b>Cím:</b>	Global Strategy for Asthma Management and Prevention
<b>Megjelenés adatai:</b>	2021. május
<b>Elérhetőség:</b>	<a href="http://www.ginasthma.org/">http://www.ginasthma.org/</a>

A nemzetközi GINA 2021 [1] és hazai 000819 EMMI felnőtt asztma ellátására vonatkozó [2] irányelvből származó állítások mögött külön referencia megjelölés nem szerepel. A fentiek által nem tartalmazott ajánlások mögött a konkrét forrás megjelölésre került, illetve ezen források összegyűjtve a dokumentum „IX. Irodalom” fejezetében külön is feltüntetésre kerültek.

**Kapcsolat hazai egészségügyi szakmai irányelv(ek)kel**

## VI. AJÁNLÁSOK SZAKMAI RÉSZLETEZÉSE

### 1. AZ ASZTMA DEFINÍCIÓJA ÉS KIALAKULÁSÁT BEFOLYÁSOLÓ TÉNYEZŐK

Az asztma heterogén betegség, amelyet rendszerint légúti gyulladás jellemez. A kórtörténetben légúti tünetek szerepelnek – sípolás, nehézlégzés, mellkasi feszülés és köhögés –, amelyek időbeli és intenzitásbeli variabilitást mutatnak. A tünetek háttérben variábilis kilégzési áramláskorlátozottság áll. Az asztmás légúti gyulladás következményes légúti hiperreaktivitással jár, amelynek eredményeként visszatérő sípoló légzéssel, nehézlégzéssel, mellkasi feszüléssel és köhögéssel járó epizódok alakulnak ki. A tünetek leginkább éjszaka vagy kora reggel jelentkeznek, terhelésre súlyosbodnak, és kiterjedt, de változó mértékű légúti obstrukcióval kapcsolatosak, amely spontán vagy gyógyszeres kezelés hatására gyakran reverzibilis.

Az asztma multifaktoriális etiológiájú kórkép, kialakulásában genetikai és környezeti tényezők játszzák a fő szerepet. A klinikai kép változatos lehet, a különböző kórelletani, klinikai formáit fenotípusoknak nevezi a szakirodalom. Tünetei adekvát gyógyszeres kezeléssel és megfelelő gondozással jól kontrollálhatók, de maga a betegség nem gyógyítható. A megfelelő tüneti kontroll folyamatos fenntartásával csökkenthető a költséges ellátást igénylő és a betegeket veszélyeztető exacerbációk és a sürgősségi vizitek száma.

Európa legtöbb országában az asztma átlagos prevalenciája 5-10% körüli. Hazánkban a tüdőbeteg-gondozó intézetek által nyilvántartott asztmások száma 310000. Az éves új megbetegedések száma az utóbbi 5 évben 15000-20000 között volt. 2

Az asztma oka komplex és multifaktoriális, a kialakulását meghatározó tényezők lehetnek az asztma kialakulásáért felelős, vagy az asztma klinikai megjelenését befolyásoló tényezők – egyes tényezők mindkettőért felelnek. Az asztma kialakulását és megjelenését befolyásoló tényezőket az 1. táblázat foglalja össze.

#### 1. táblázat. Az asztma kialakulását befolyásoló és az asztma tüneteit súlyosbító, illetve provokáló tényezők.

4

A BETEGGEL KAPCSOLATOS TÉNYEZŐK
- Genetikai tényezők: atópiás betegségekre hajlamosító gének; légúti hiperreaktivitásra hajlamosító gének; a gyulladásos mediátorok expresszióját és a T helper (Th)1/Th2/T regulatorikus/Th17 immunválasz arányát meghatározó genetikai konstellációk
- Elhízás
- Női nem
KÖRNYEZETI TÉNYEZŐK
- Allergének beltéri: házipor-atka, szőrös állatok (kutya, macska, egér), csótány, gombák, penészgombák kültéri: pollenek, gombák, penészgombák
- Infekciók (elsősorban vírusos eredetűek, pl. RSV, Parainfluenza)
- Foglalkozási allergének
- Dohányfüst (passzív dohányzás; aktív dohányzás)
- Kültéri/beltéri légszennyezés
- Táplálkozás

#### 1.1. Az asztma kialakulásának prevenciója

Az asztma kialakulása és fennállása genetikailag meghatározott, az intrauterin életben és a korai gyermekkorban ért hatások befolyásolják, de kevés vizsgálati eredmény áll rendelkezésre a témában.

A prevenció tekintetében az aktuális ajánlások az alábbiak:

- Semmilyen étkezési megszorításra nincs szükség a terhesség során a magzat allergiás eredetű betegségeinek megelőzése érdekében;
- Tartózkodni kell a dohányfüsttől a magzati életben és a korai gyermekkorban;
- Ajánlott a hüvelyi szülés;
- Ajánlott a szoptatás;
- Amennyiben lehetséges, tartózkodni kell a széles spektrumú antibiotikumok használatától az első életévben;



## Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

- Az asztmás terhes és terhességet tervező nők esetében a D-vitamin szint meghatározása és hiány esetén pótlása javasolt a sípolással járó kisgyermekkorú légúti megbetegedések megelőzése érdekében;
- Az asztma terhesség alatt történő ellátása során a felsőlégúti vírusinfekciók megelőzése csökkenti az asztmás exacerbáció gyakoriságát.

**1.2. Az asztma tünetességének és exacerbációjának prevenciója**

Az asztma exacerbációját specifikus (allergének) és nem specifikus ágensek (vírusinfekciók, légszennyezők, gyógyszerek stb.) okozhatják (2. táblázat). Tekintetbe kell venni azonban, hogy a legtöbb beteg esetében a tünetekért olyan tényezők felelősek, amelyek jelenléte a környezetben ubiquitáer, a mindennapi életben nem vagy nehezen kerülhetők el. A megelőző gyógyszeres kezelés hatására mérséklődik a gyulladás és csökken a légutak érzékenysége ezekre az ágensekre.

**2. táblázat. A szenzitív betegek esetében az asztma állapotromlásához vezető rizikótényezők. 4**

Allergének (pl. atkák, pollenek, állati szőrök, penészgombák, ételek, ételfestékek, nehézfémek)
Irritáló gázok (pl. SO <sub>2</sub> , O <sub>3</sub> , dohányfüst, nitrózus gázok, erős szagok)
Fizikai terhelés, száraz, hideg levegő belégzése
Sűrű köd
Légúti vírusfertőzések
Gastrooesophagealis reflux, hormonális hatások
Nem kardioszelektív béta-blokkolók
Nem szteroid gyulladásgátlók (pl. acetilszalicilsav, indomethacin)
Szulfitképző anyagok
Pszichés hatások

**2. AZ ASZTMA PATOMECHANIZMUSA**

Az asztma a légutak krónikus gyulladásos betegsége, amelyet bronchialis hiperreaktivitás (BHR) kísér. A klinikai tünetek e két kórélettani jellemző, a gyulladás és hiperreaktivitás következményei. A légúti áramlási korlátozottság a hörgő simaizom-kontrakció, a nyálkahártya-oedema, illetve a nyák túlermelődés következménye, melyekhez az esetek egy részében légúti strukturális átépülés, ún. remodeling társul.

Az asztma klinikai megjelenése nagyon változó lehet, azonban a krónikus és perzisztáló légúti gyulladás az asztma alapvető jellegzetessége. A légúti gyulladás asztmában folyamatosan fennáll annak ellenére, hogy a tünetek megjelenése gyakran epizodikus; a gyulladás mértéke és a tünetek intenzitása közötti kapcsolat nem igazolt. A gyulladás a légutak egészében jelen van, élettani hatása legkifejezettebb a közepes és kisméretű hörgők szintjén.

Az asztmás gyulladást aktivált hízósejtek, nagyszámú aktivált eozinofil sejt és T helper (Th)-2-lymphocytá jelenléte jellemzi – ezt nevezi a szakirodalom *2-es típusú gyulladásnak*. Emellett az immuntolerancia fő sejt elemeként ismert regulatórikus T-lymphocyták csökkent száma, és – főleg súlyos, kevésbé szteroidérzékeny, nem allergiás eredetű asztma esetén – a Th17-sejtek emelkedett száma mutatható ki asztmás betegekben. A dendritikus sejtek antigén-prezentáló sejtekként működnek, az általuk prezentált allergének aktiválják a Th2-sejteket, amelyek specifikus citokintermelésükkel [interleukin (IL)-4, IL-5, IL-9 és az IL-13] Th2 irányultságú specifikus immunválaszt hoznak létre, és irányítják az egész Th2 dominanciájú allergiás gyulladásos folyamat kialakulását és lezajlását. Ennek folytán alakul ki a B-sejtek IgE-termelése és a szöveti eozinofília. A hízósejtek aktivációját klasszikus esetben a nagy affinitású IgE-receptorokon keresztül allergének okozzák, de ozmotikus stimulusok hatására is létrejöhet. A hízósejtekből felszabaduló mediátoranyagok a hisztamin, ciszteinil, leukotriének, prosztaglandin D2. Az eozinofil sejtek a légúti epitheliumot károsító toxikus proteineket, továbbá növekedési faktorokat termelnek, és szerepük van a légúti remodeling folyamatában.

A légutakban az epithelialis sejtek állnak közvetlen kapcsolatban a környezettel, és valószínűleg kulcsszerepük van az inhalált ágensek (allergének, vírusok, légszennyezés) hatására kialakuló gyulladásos reakció szabályozásában. Számos gyulladásos mediátort termelnek (citokineket, lipid mediátorokat, kemokineket). A légúti simaizomsejtek az epithelsejtekhez hasonlóan részt vesznek a gyulladásos mediátorok termelésében, a fibroblastok és myofibroblastok pedig kötőszöveti elemeket szekretálnak, amelyeknek a légúti remodeling kialakulásában van szerepük. A légúti kolinerg idegvégződés reflexes aktivációja hörgőgörcsöt és nyáktermelést indukálhat.

A légúti gyulladás mellett az asztmások egy részében irreverzibilis strukturális változás, remodeling alakul ki. Jellemzői a subepithelialis fibrosis (a bazálmembrán alatt kollagén- és proteoglikánfelporodással), a légúti

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

simaizomtömeg növekedése, következményes hörgőfal-megvastagodás, az epithelialis kehelysejtek túltengése és fokozott nyáktermelése, a légúti erek proliferációja.

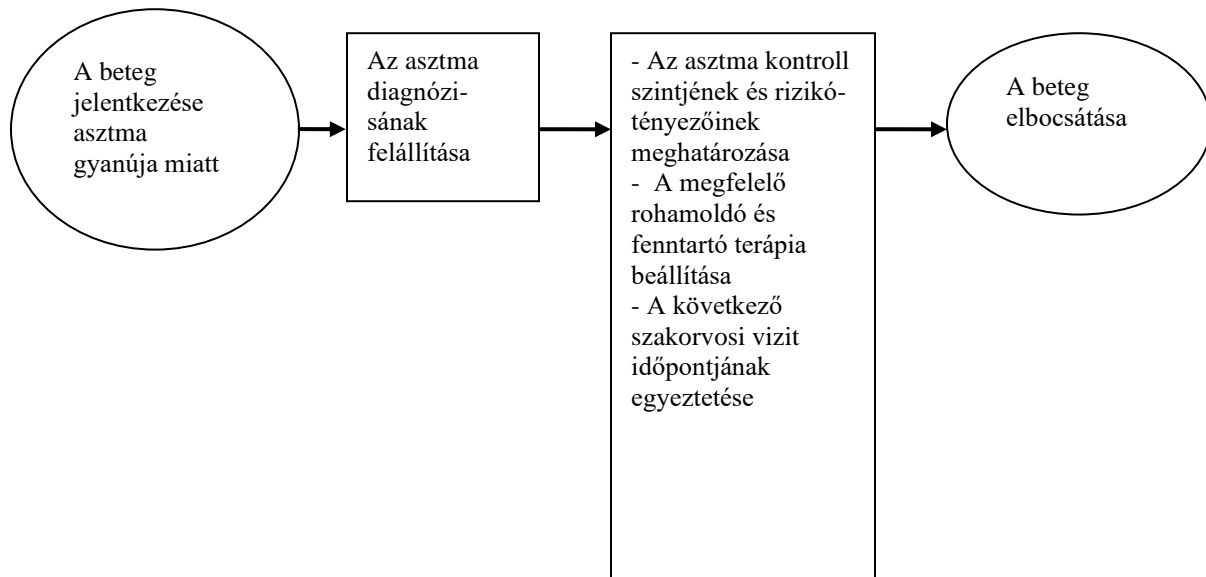
**3. AZ ASZTMA DIAGNOSZTIKÁJA ÉS OSZTÁLYOZÁSA****3.1. Az asztma diagnózisának felállítása**

A jelen egészségügyi szakmai irányelv a GINA 2021 1 nemzetközi irányelv alapján készült, és a 2018. májusban közzé tett 000819 számú EMMI irányelv 4 megújítása. A 2021-ben közzétett GINA irányelvből átvett állítások mögött külön referencia megjelölés nem szerepel. A GINA által nem tartalmazott ajánlások mögött a konkrét forrás megjelölésre került.

**Ajánlás1**

**Az asztma diagnózisának és az első fenntartó/megelőző kezelés beállításának az 1. ábra szerinti makroalgoritmusnak megfelelően kell történnie. (Ajánlás erőssége: kell)**

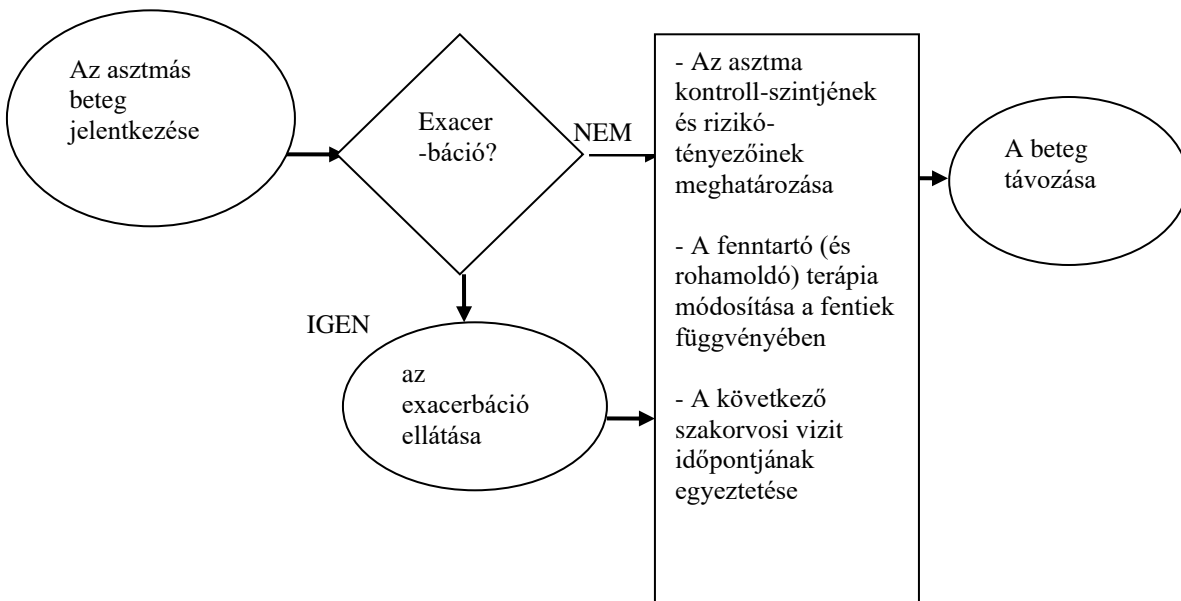
**1. ábra. Az asztma diagnózisának és az első fenntartó/megelőző kezelés beállításának makroalgoritmusja.**  
[saját szerkesztés]



**Ajánlás2**

**Az asztma rendszeres gondozása a 2. ábra szerint kell, hogy történjen. (Ajánlás erőssége: kell)**

**2. ábra. Az asztma rendszeres gondozásának makroalgoritmusa. [saját szerkesztés]**



**Az asztma diagnózis felállításának szakmai lépései**

**Ajánlás3**

**Az asztma diagnózisának gyanúja a jellemző tünetek alapján merül fel. Tünetes periódusban alátámasztásához a reverzibilis légúti obstrukció légzésfunkciós vizsgálattal/vizsgálatokkal történő igazolása (akut vagy krónikus, 1-3 hónapig tartó reverzibilitási teszt is elfogadható), tünetmentes periódusban a légutak kaliberingadozásának dokumentált detektálása vagy a légúti hiperreaktivitás bizonyítása szükséges. (Ajánlás erőssége: kell)**

Az asztma diagnózisának két nélkülözhetetlen eleme tehát:

- a kórelőzményben jellemző légúti tünetek: például zihálás, légszomj, mellkasi szorító érzés és köhögés, melyek időszakonként és intenzitásukban változnak;
- változó kilégzési légáramlás-korlátozottság jelenléte.

Alapvetően igazolni javasolt a légúti obstrukció okozta nehézlégzéses epizódokat, az obstruktív funkciózavar legalább részleges reverzibilitását és az elkülönítő kórisme szempontjából felmerülő egyéb kórképek kizárhatóságát. Az asztma diagnózisát támogató tüneti és légzésfunkciós elemeket a 3. ábra foglalja össze.

**Ajánlás4**

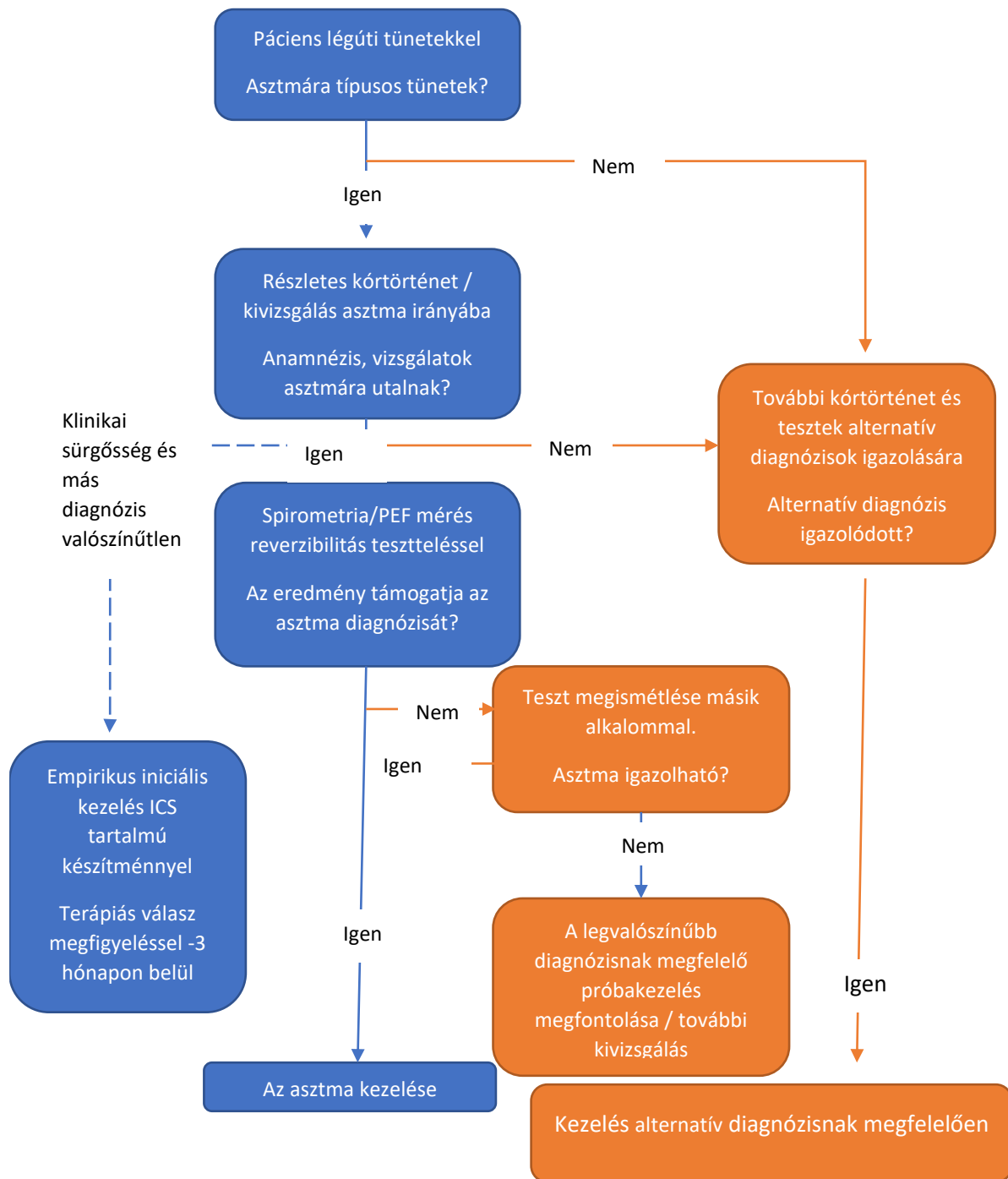
**A légzésfunkciós vizsgálatok történhetnek spirometria vagy teljes test-pletizmográfia segítségével, a légutak kaliberingadozásának igazolásához a kilégzési csúcsáramlás (PEF) értékeinek otthoni monitorozása szükséges (hordozható csúcsáramlásmérővel). A légúti hiperreaktivitás (BHR) igazolását a részletes részben leírt inhalációs vagy terheléses provokációs vizsgálattal lehet igazolni. (Ajánlás erőssége: lehet)**

Kompetenciaszint: A légzésfunkciós lelet értelmezése és az asztma diagnózisának felállítása tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos feladata. Az egészségügyi szakmai irányelv a 18 éves kor feletti betegekre vonatkozik.

**Ajánlás5**

**Az asztma diagnózisát a fenti légzésfunkciós vizsgálatok valamelyikével meg kell erősíteni, és a bizonyítékot rögzíteni kell a beteg orvosi dokumentációjában, lehetőleg a fenntartó kezelés megkezdése előtt. Az asztma diagnózisának felállítása a 3. ábra szerint történik. (Ajánlás erőssége: kell)**

3. ábra. Az asztma diagnózisának felállítása (amennyiben empirikus iniciális kezelésre kerül sor ICS tartalmú készítménnyel, ezt a 6. ábra szerint kell indítani). 1 ICS-inhalációs kortikoszteroid



### 3.1.1. Jellemző anamnézis

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

Az asztma jellemzője a változékony lefolyás, epizodikusan jelentkező tünetek és stabil, tünetmentes időszakok követhetik egymást. A betegség családi halmozódást mutathat. A tünetek, amelyek gyakran hirtelen alakulnak ki, hosszabb-rövidebb ideig perzisztálnak, majd spontán vagy hörgőtágító kezelésre reverzibilitást mutatnak, az alábbiak:

- nehézlégzés, fulladás,
- köhögés, gyakran éjszaka, szárazon vagy viszkózus köpettel,
- visszatérő sípoló légzés (főként kilégzésben),
- mellkasi feszülés, esetleg nyomásérzés,
- a panaszok éjszakai romlása,
- kísérőbetegségként ekcéma, allergiás rhinitis fordulhat elő.

Az asztma valószínűségét emeli: egynél több tünet (sípolás, nehézlégzés, köhögés, mellkas feszülés) jelenléte, a tünetek éjszakai-hajnali romlása, a tünetek gyakoriságának és intenzitásának változékony volta, illetve ha állapotromlást vált ki, vírusinfekció, fizikai terhelés, allergén expozíció, időjárás változás, nevetés, irritánsok (pl. kipufogó gáz, füst, kellemetlen illat).

Az asztma valószínűségét csökkenti: a köhögésen kívül nincs más légúti tünet, krónikus köpetürítés, nehézlégzés szédüléssel, ájulással vagy ájulásérzettel, perifériás zsibbadással, mellkasi fájdalom, stridor jelenléte.

Asztmában a kialakult hörgőgörcs (bronchospasmus) spontán vagy gyors hatású inhalált béta-2-agonista hatására oldódik.

**Tekintettel arra, hogy nemzetközi adatok alapján az alapellátásban felállított asztma diagnózis 25–35%-ban nem helyes, a diagnózist valamilyen objektív légzésfunkciós vizsgálati módszerrel meg kell erősíteni.**

**3.1.2. Fizikális vizsgálat**

A tüdő hallgatási lelete a beteg aktuális állapotától függ. Tünetmentes periódusban a fizikális status negatív. Tünetes periódusban, légúti obstrukció esetén kilégzési sípolás, bűgás (előfordul, hogy csak erőltetett kilégzésben hallható) a jellemző, amely súlyos obstrukció esetén a belégzés alatt is jelen van. Életet veszélyeztető, akut súlyos asztma ideje alatt a tüdő néma lehet. Ilyenkor azonban általában olyan fizikális jelek észlelhetők, amelyek jelentős segítséget adhatnak a diagnózis felállításában: így a tüdő hiperinflációja, a légzési segédizmok használata, acrocyanosis, az éberség csökkenése és a tudati állapot megváltozása.

**3.1.3. Légzésfunkciós diagnosztika**

Az asztma diagnosztikájának gyanúja a jellemző tünetek alapján merül fel – tünetes periódusban alátámasztásához a reverzibilis légúti obstrukció légzésfunkciós vizsgálatot/vizsgálatokkal történő igazolása-, tünetmentes periódusban a légutak kaliberingadozásának dokumentált detektálása vagy a légúti hiperreaktivitás bizonyítása szükséges.

A légzésfunkciós vizsgálatok elvégzése két módon történhet: spirometria vagy teljes test-pletizmográfia elvégzésével. A két módszer egyenértékű, de egyikük elvégzése nélkülözhetetlen az asztma diagnosztikájának felállításához. A légzésfunkciós vizsgálat elvégzése előtt az alábbi gyógyszerkimosási idők figyelembevétele szükséges: SABA kezelés 4 óra, a napi kétszer adott LABA-ICS kezelés 24 óra, míg a napi egyszer adandó LABA-ICS kezelés 36 óra.

A légutak kaliberingadozásának igazolásához a kilégzési csúcsáramlás értékeinek otthoni monitorozása szükséges (hordozható csúcsáramlásmérővel).

Magának a légzésfunkciós vizsgálatnak a kivitelezését jól definiált nemzetközi protokoll írja le, ezt erre speciálisan képzett, gyakorlott személyzet végezze, rendszeresen karbantartott készülékkel. A spirometria jól reprodukálható vizsgálat, három mérésből a legjobb értékeket kell figyelembe venni. A légzésfunkciós vizsgálatok mindegyikének értelmezése és az asztma diagnosztikájának felállítása tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos kompetenciája.

Az asztmadiagnosztika legfontosabb paramétereit erőltetett kilégzési manőver során mérjük; ezek az erőltetett kilégzési másodperctérfogat ( $FEV_1$  – forced expiratory volume in 1 second; L), az erőltetett kilégzés során mért vitálkapacitás (FVC – forced vital capacity; L),  $FEV_1/FVC$  aránya és a kilégzési csúcsáramlás (PEF – peak expiratory flow; L/s). Ezek kor, nem és testmagasság alapján számított normálértékei ismertek, a spirometriás berendezések az abszolút érték mellett a kívánt értékhez viszonyított százalékos értéket is megadják. Teljes test-pletizmográfia történő mérés során lehetőség van a légúti áramlási ellenállás (Raw – resistance of the airways) mérésére is, ennek normálértéke adott (független a kortól, nemtől és testmagasságtól, 0,22 kPaxs/L).

A légzésfunkciós vizsgálatok célja:

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

– Tünetes periódusban a légúti obstrukció jelenlétének és az obstrukció reverzibilitásának igazolása (farmakospirometria, reverzibilitási próba).

– Tünetmentes periódusban, normális tüdőfunkció esetén a bronchialis provokálhatóság (BHR) igazolása vagy a csúcsáramlás (PEF) 10%-ánál nagyobb napi variabilitásának kimutatása. Amennyiben a BHR igazolására mód van, úgy asztmára jellemző tünetek, de az orvosi vizsgálat időpontjában fiziológiás légzésfunkció esetén az asztma diagnózisának alátámasztására az elsődlegesen választandó módszer a BHR igazolása. Ennek hiányában elfogadható a PEF-érték variabilitásának meghatározásán alapuló módszer is.

Az asztma diagnózisának felállításához igazolni kell, hogy a detektált légúti obstrukció reverzibilis. Normális tüdőfunkció esetén pedig azt, hogy légúti hiperreaktivitás vagy a csúcsáramlás szignifikáns variabilitása áll fenn.

**Reverzibilitási próba (farmakospirometria)**

Reverzibilitási teszt asztma gyanúja esetén a légúti obstrukcióval rendelkező ( $FEV_1 < 80\%$  és  $FEV_1/FVC < 75-80\%$  vagy  $<$  normálérték alsó határértéke GLI referencia esetén) betegnél alkalmazandó. A teszt során a kiindulási légzésfunkció mérése után gyors hatású béta-2-agonista hörgőtágítót (salbutamol 200-400  $\mu$ g) inhalál a beteg, majd 15-20 perc múlva ismételt spirometriára kerül sor. Reverzibilis a légúti obstrukció, amennyiben a kiindulási  $FEV_1$ -értéket 12%-kal meghaladó, és legalább 200 ml-es  $FEV_1$ -növekedés alakul ki a gyors hatású hörgőtágító alkalmazását követően.

A reverzibilitás a legtöbb asztmás esetben nem mutatható ki minden időpontban, így az alacsony szenzitivitás miatt ismételt vizsgálatok elvégzése javasolt. Amennyiben asztma gyanúja esetén a kezeletlen betegnél a gyors hatású hörgőtágítóval végzett, ún. akut farmakospirometria segítségével nem igazolható reverzibilitás, végezhető tartós, ún. krónikus reverzibilitási teszt is, amely inhalációs kortikoszteroidterápia 4-12 hétig (1-3 hónap) történő alkalmazása után igazolható reverzibilitást mér.

A százalékos reverzibilitás számítása:

$[(FEV_1 \text{ hörgőtágító után} - FEV_1 \text{ hörgőtágító előtt}) / FEV_1 \text{ hörgőtágító előtt}] \times 100.$

**Csúcsáramlás-monitorozás**

A csúcsáramlásmérő egyszerű, olcsó eszköz a tüdőfunkció otthoni ellenőrzéséhez, azonban vannak az alkalmazhatóságát korlátozó tényezők. A PEF mérése erő- és módszerfüggő, ezért a mérés technikáját a betegnek meg kell tanítani. Rossz kooperáció esetében hamis értékeket kaphatunk. Emellett hiperinflált tüdő esetében, légszabdák kialakulásakor a PEF-mérés alábecsülheti a légúti obstrukció valós mértékét. A PEF monitorozása hasznos lehet az asztma diagnózisának felállításához, illetve az asztmakontroll, a tüdőfunkció otthoni ellenőrzéséhez.

Az asztmadiagnosztika előnyben részesítendő módszerei a farmakospirometria tünetes és a BHR vizsgálata tünetmentes betegnél, azonban esetenként elfogadható a PEF monitorozása is a diagnózis megerősítéséhez. A PEF-monitorozás 2-4 hetes megfigyelési időszakot jelent, amelynek során a PEF diurnális variabilitásának számításához használt leggyakoribb módszer az esti PEF-érték és a reggeli PEF-érték különbsége a napi átlagos PEF-érték %-ában kifejezve. Egyszerűbb módszer az egy heti időszakban mért, legkisebb reggeli PEF-értéknek és a betegre jellemző, ismert, legjobb PEF-értéknek a hányadosa (%-ban megadva); ekkor elegendő csak a reggeli PEF-mérések végzése. Asztmára a PEF-értékek 10%-nál nagyobb napi variabilitása jellemző.

Hasznos lehet a PEF monitorozása foglalkozási ágensek okozta tünetfokozódás igazolására is; a munkahelyen végzett mérések igazolhatják az adott ágens etiológiai szerepét. Betegkövetéskor a beteg stabil, jól kontrollált állapotában mért, ún. „legjobb” PEF-értékhez kell az aktuálisan mérhető PEF-értéket hasonlítani.

**Bronchialis hiperreaktivitás (BHR) igazolása 6**

Asztmára jellemző tünetek, de az orvosi vizsgálat időpontjában fiziológiás légzésfunkció esetén az asztma diagnózisának alátámasztására az elsődlegesen választandó módszer a BHR igazolása. A BHR csaknem minden asztmás betegben kimutatható légúti abnormalitás, ami klinikai értelemben azt jelenti, hogy a betegek kifejezett légúti obstrukcióval válaszolnak olyan stimulusokra (hisztamin, acetilkolin, metakolin, hipertóniás KCl, adenzin, mannitol stb.), amelyek egészséges személyekben nem vagy csak sokkal magasabb dózisban okoznak hörgőgörcsöt. A BHR vizsgálata során a beteg a hörgőrendszert aspecifikusan provokáló ágenszt lélegez be, és az ezt követően mért légzésfunkcióból következtetünk a BHR-re, ugyanis az aspecifikus inhalációs provokáló anyag (metakolin, acetilkolin, mannitol, KCl 10%-os oldat) hatására kialakuló reakció a légutak „szenzitivitását” mutatja. A légutak „szenzitivitása” eltérő módon értékelendő metakolin/acetilkolin, illetve KCl esetében. Metakolin- vagy acetilkolin-provokáció esetében jellemzőként a korábban ajánlott provokáló anyag 20%-os  $FEV_1$ -csökkenést eredményező koncentrációja (PC20 érték) érték helyett az érvényben levő nemzetközi irányelv szellemének megfelelően az eredményeket a 20%-os  $FEV_1$ -csökkenést eredményező elporlasztott methacholin dózisaként ajánlott megadni (PD<sub>20</sub>). Ez lehetővé teszi a különböző eszközökkel illetve protokollokkal mért légúti

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

túlérzékenység mértékének összehasonlítását. Az inhalációt nyugalmi légzéssel javasolt végezni belégzés aktivált vagy folyamatosan aktivált porlasztókészülékkel (1 percig vagy hosszabb ideig) vagy doziméterrel megfelelő légzésszámot elvégezve. Maximális belégzéssel végzett manőver nem javasolt, mert a mély belégzés megváltoztatja a légutak átmérőjét. Kálium-kloridos aspecifikus bronchialis provokáció esetén a 10%-os KCl-oldat 140 inhalációját követően kialakuló, 20%-os FEV<sub>1</sub>-érték-csökkenés, vagy 100%-os Raw-emelkedés asztmára magasan szenzitív és elfogadhatóan specifikus. Asztmára utaló klinikai panaszok, de a vizsgálat idején negatív spirometriás lelet esetében a provokációs vizsgálat – főként fiatal betegeknél – fizikai terheléssel is történhet. A klinikai rutindiagnosztika céljára nem szükséges standardizált módszer, 8 perc szabad levegőn futás után kialakuló légúti spasmus (a terhelés után 10-15 perccel 15%-nál nagyobb FEV<sub>1</sub>-csökkenés) igazolhatja az asztma fennállását.

Az inhalációs vagy terheléses provokációs vizsgálatra kizárólag az aktuálisan tünetmentes betegben, normális tüdőfunkció esetén kerülhet sor. A tüdőfunkciót az életkortól, nemtől és testmagasságtól függő „kivánt” érték legalább 80%-os teljesülése esetében normálisnak vélelményezzük, jöllehet fiatal enyhe asztmásokban a 80-85%-os FEV<sub>1</sub>-érték nem zárja ki az enyhe obstrukciót. Ez fizikális vizsgálattal jól felismerhető, gyors, erőltetett kilégzés végén a tüdő felett sípolás hallható. Ez esetben, a „normális” tüdőfunkció ellenére nem provokációs vizsgálat, hanem reverzibilitási próba történhet.

Pozitív bronchialis provokációs teszt esetén a vizsgálat után gyors hatású hörgőtágító (pl. salbutamol) inhalációjával a hörgőgörcs oldandó, így a reverzibilitás is igazolható.

**3. táblázat. Az asztma diagnosztikus kritériumai felnőttkorban. [1]**

FEV<sub>1</sub> - erőltetett kilégzési volumen az 1. másodpercben, FVC – forszírozott vitálkapacitás, LABA – hosszú hatású béta<sub>2</sub>-agonista, PEF – kilégzési csúcsáramlás, SABA – rövid hatású béta<sub>2</sub>-agonista.

<b>Variabilis légúti tünetek az anamnézisben</b>	
<b>Jellemző tünetek</b>	<b>Tüneti sajátosságok, amelyek az asztma diagnózisát támogatják</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sípolás</li> <li>• Nehézlégzés</li> <li>• Mellkasi feszülés</li> <li>• Köhögés</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Általában egynél több légúti tünet</li> <li>• Idő- és intenzitásbeli variabilitás</li> <li>• Éjszaka vagy ébredéskor súlyosabb tünetek</li> <li>• Tünetet okozhat fizikai terhelés, allergének, hideg levegő, nevetés</li> <li>• Virális légúti infekciók a tünetek megjelenését vagy rosszabbodását okozhatják</li> </ul>
<b>Variabilis kilégzési áramlási korlátozottság igazolása</b>	
<b>Jellemző</b>	<b>Definíció, kritérium</b>
<b>2.1 Dokumentált kilégzési áramlási korlátozottság</b>	Amikor a FEV <sub>1</sub> csökkent, igazoljuk az egyidejű FEV <sub>1</sub> /FVC csökkenést (általában <0,75-0,80 vagy <normál alsó határérték GLI szerint)
<b>ÉS</b>	
<b>2.2 A légzésfunkció nagyfokú variabilitása (egy vagy több az alábbiak közül)</b>	Mínél nagyobb fokú a variabilitás, illetve minél gyakrabban látunk nagyfokú variabilitást, annál biztosabb a diagnózis. Kezdeti negativitás esetén érdemes megismételni a méréseket tünetes időszakban vagy kora reggel.
Pozitív bronchodilatátor reverzibilitási teszt	>200 ml és >12% FEV <sub>1</sub> növekedés a kiindulási értékhez képest (biztosabb diagnózis >400 ml és >15% növekedés esetén).
Nagyfokú variabilitás legalább napi kétszeri PEF mérésrel, lehetőség szerint 2 hét adatai alapján	Átlagos napi diurnális PEF variabilitás >10%.
Szignifikáns javulás a légzésfunkcióban 4 hét gyulladásgátló kezelés után	>12% és >200 ml FEV <sub>1</sub> (vagy ugyanazzal az eszközzel mérve >20% PEF) növekedés a kezelés előtti (infekció kizárólag) értékekhez képest.
Pozitív fizikai terhelési teszt	>10% és >200 ml FEV <sub>1</sub> csökkenés a kiindulási értékhez képest.
Aspecifikus bronchialis provokációs teszt	≥20% FEV <sub>1</sub> csökkenés standard metacholin dózis inhalációja után vagy ≥15% FEV <sub>1</sub> csökkenés standardizált hyperventilláció, hipertóniás sóoldat- vagy mannitol inhaláció hatására.

## Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

A légzésfunkció nagyfokú variabilitása két vizitet összehasonlítva (jó specificitás, alacsony szenzitivitás)	>12% és >200 ml FEV <sub>1</sub> variabilitás a vizitek között (infekció kizárandó).
--	--

**A diagnózis légzésfunkciós megerősítése már asztma miatt kezelést kapó beteg esetében**

Variábilis tünetek és variábilis obstrukció jelenléte esetén az asztma diagnózis felállítható, a beteg kontrollszintjének és rizikótényezőinek meghatározása a következő lépés.

Variábilis tünetek obstrukció légzésfunkciós kimutathatósága nélküli fennállása esetén a hörgtágító terápia kihagyása javasolt az alábbi időtartamra: SABA kezelés 4 óra, a napi kétszer adott LABA-ICS kezelés 24 óra, míg a napi egyszer adandó LABA-ICS kezelés 36 óra.

- Ezt követően 70% feletti FEV<sub>1</sub> érték esetén a BHR bizonyítja az asztmát. Amennyiben BHR nem detektálható, a fenntartó kezelés egy lépcsővel való csökkentése után 3 hónappal meg kell ismételni a vizsgálatot.
- 70% alatti FEV<sub>1</sub> érték esetén a fenntartó kezelés 1 lépcsővel való megemlése után 3 hónappal észlelt reverzibilitás bizonyítja a diagnózist.

Variabilitást nem mutató tünetek obstrukció légzésfunkciós kimutathatósága nélküli fennállása esetén a hörgtágító terápia kihagyása javasolt az alábbi időtartamra: SABA kezelés 4 óra, a napi kétszer adott LABA-ICS kezelés 24 óra, míg a napi egyszer adandó LABA-ICS kezelés 36 óra. Ezt követően reverzibilitás teszt elvégzése javasolt. Amennyiben ez pozitív, asztma igazolható, ha viszont negatív, a fenntartó kezelés 3 hónapos egy lépcsővel való csökkentése után ismétlés szükséges. Ha továbbra sem igazolható reverzibilis obstrukció, a fenntartó kezelés 12 hónapos, szoros betegkövetés melletti elhagyása megkísérelhető, alternatív diagnózis keresése mellett.

Variabilitást nem mutató tünetek fixált obstrukció légzésfunkciós kimutathatósága melletti fennállása esetén asztma-COPD overlap (ACO) lehetősége merül fel.

**3.1.4. Kilégzett nitrogén monoxid (FENO) mérés**

A FENO koncentráció laza összefüggést mutat a vér és a köpet eozinofilsejt számával. A FENO szint önmagában nem alkalmas az asztma diagnózisának felállítására vagy annak kizárására. 7 Magas FENO érték asztmában T2-es típusú légúti gyulladásra utal. Az asztmán kívül magas FENO érték mérhető más megbetegedésekben (pl. allergiás rhinitis) és van olyan asztmás is, akinél a FENO nem emelkedett (pl. neutrofilsejtes asztma). Dohányos asztmásokban alacsonyabb a FENO, mint nem-dohányos asztmásokban, de a nem-asztmás dohányosokéhoz képest magasabb. Csökken a FENO érték akut bronchokonstriktióban és az allergiás reakció első szakaszában. Szteroid naiv (főként nem-dohányzó) nem jellegzetes légúti tünetekkel jelentkező betegekben a >50 ppm FENO érték általában jó és gyors kortikoszteroidra adott válasszal járt együtt. Fordítva, azonban, nincsenek megfelelő adatok, amelyek igazolnák, hogy mennyire biztonságos az alacsony FENO szint esetén a szteroid elhagyása, ezért ilyen irányú használata nem ajánlott. A FENO mérésére a nemzetközi ajánlások az irányadók. 8, 9, 10

**3.1.5. Allergológiai diagnosztika**

Az allergológiai diagnosztika asztmában használt módszerei a jellegzetes kórelőzmény (atópiás dermatitis, allergiás rhinitis az anamnézisben) és pozitív családi anamnézis felvétele mellett: bőrpróba (prick teszt) és in vitro specifikus IgE-meghatározás. Ez utóbbi drága, megbízhatósága nem múlja felül a bőrpróbáét, ezért csak akkor javasolt, ha a prick teszt nem végezhető el (ellenjavallt – kisgyermekkor, kiterjedt atópiás dermatitis, terhesség –, vagy a bőrpróba értékelhetőségét korlátozó, felfüggeszthetetlen gyógyszeres szükséglete van a betegnek). Ha a kórelőzmény adatai nem erősítik meg a kérdéses allergén lehetséges szerepét az asztmás rohamok, exacerbációk kiváltásában, akkor a pozitív bőrpróbák (vagy az in vitro tesztek pozitív eredménye) nem tekinthetők relevánsnak. A bőrpróba előtt az orális antihisztamin kezelést 2 napra fel kell függeszteni.



### 3.1.6. Az asztmadiagnosztika speciális kérdései

#### Foglalkozási asztma

Felnőttkori asztma kialakulás esetén a beteget meg kell kérdezni a foglalkozási expozícióról, és arról, hogy az asztmája jobb-e, ha távol van a munkától. Foglalkozási asztmában is fontos a diagnózis objektív megerősítése, és a lehető leggyorsabban meg kell szüntetni az expozíciót.

#### Terhesség

Az asztma terhesség alatti kezelése legfontosabb célja a kontrollált állapot fenntartása és az exacerbációk elkerülése. Az inhalációs kezelés csökkentése a terhesség alatt nem javasolt.

#### Idős kor

Az asztmát időskorban aluldiagnosztizálhatják azt feltételezve, hogy a légszomj ebben a korban normális. Az asztma időskorban túldiagnosztizált is lehet, ha a szívelégtelenség vagy az iszkémiás szívbetegség miatti légszomjat tévesen asztmának tulajdonítják. Ha a kórelőzményben dohányzás vagy biomassza-eredetű tüzelőanyag-expozíció előfordult, akkor figyelembe kell venni a COPD vagy az asztma-COPD átfedést is (lásd alább).

#### Dohányosok és ex-dohányosok

Az asztma és a COPD együtt vagy átfedésben is fennállhat, különösen dohányosoknál és időseknél. Kevés randomizált, kontrollált vizsgálatból származó bizonyíték áll rendelkezésre ezeknek a betegeknek a kezeléséről, mivel gyakran kizárják őket a klinikai vizsgálatokból. Mindazonáltal azokat a COPD diagnózissal rendelkező betegeket, akiknek kórtörténetében asztma szerepel vagy akinél asztmát diagnosztizáltak, ICS tartalmú kezelést mindenképpen kapjon.

#### Krónikus köhögés, mint egyetlen légúti tünet, miatt jelentkező betegek

Itt ok lehet krónikus felső légúti köhögési szindróma (váladécsorgás a garatba, ún. post-nasalis váladécsorgás), krónikus arcüreggyulladás, gastro-oesophagealis reflux betegség (GERD), indukálható gégeelzáródás (gyakran hangszalag-diszfunkciónak nevezik), eozinofil bronchitis vagy köhögés variáns asztma. A köhögés-variáns asztmát köhögés és légúti hiperreaktivitás jellemzi, és a diagnózis felállításához elengedhetetlen a légzésfunkció változékonyságának dokumentálása. A diagnózist alátámasztja az ICS terápiára adott jó válasz. A légzéskaliber variabilitásának hiánya a vizsgálat idején nem zárja ki az asztmát.

Sportolók asztmája. Kiemelt figyelmet kell fordítani élsportolók asztmájának diagnosztizálására.

### 3.2. Az asztma elkülönítő kórisméje

A leggyakoribb elkülönítendő kórképek felnőttkori asztmában:

- hiperventilációs szindróma, pánikroham;
- felső légúti obstrukció (jó és rosszindulatú daganatok, idegen test);
- post-nasalis váladécsorgás;
- hangszalag-diszfunkció;
- egyéb obstruktív tüdőbetegség, elsősorban COPD;
- kongesztív szívbetegség;
- pulmonalis embolisatio;
- pulmonalis infiltratum eozinofiliával;
- interstitialis tüdőbetegségek (kötőszöveti megbetegedésekhez társuló formák is), tüdőfibrozis;
- gyógyszerek (béta-receptor-blokkolók, ACE-inhibitorok) indukálta köhögés;
- bronchiectasia;
- cisztás fibrózis;
- gastrooesophagealis reflux;
- tuberculosos.

Az elkülönítő diagnosztikát segítő kiegészítő vizsgálatok: mellkasröntgen és mellkas-CT, orrmelléküreg-felvétel, rinoszkópia, oesophagus-pH-mérés, bronchoszkópia, echokardiográfia, tüdőszcintigráfia.

A COPD és az asztma elkülönítése 40 évesnél idősebb betegnél okozhat problémát. COPD-ben, asztmával ellentétben, a légúti obstrukció nem vagy csak részben reverzibilis, a betegek stabil állapotában a FEV<sub>1</sub>-reverzibilitás mértéke nem éri el a 12%-ot és 200 ml-t. Mindemellett ismert, hogy az asztmások kb. 15%-a egyidejű COPD-ben is szenved (asztma-COPD „overlap”), erre asztmában az alábbiak hajlamosítanak: dohányzás, évek óta fennálló, nem kontrollált asztma, 45 évnél idősebb kor.

### 3.3. Az asztma osztályozása és kezelésének alapjai

#### 3.3.1. Az asztma gondozásának alapjai

Az asztma diagnózisának felállítása és a kezelés indikálása tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos feladata.

#### Ajánlás6

**Az asztma kezelése három lépés ismétlődéséből áll:**

- 1.) állapotfelmérés: a kontrollszint és rossz kimenetel (exacerbáció kialakulása, fixált légúti obstrukció kialakulása, vagy gyógyszer mellékhatás fellépte) rizikótényezők meghatározása;**
- 2.) kezelés a kontrollszint és rizikótényezők alapján;**
- 3.) betegellenőrzés, a kontrollszint és rossz kimenetel rizikótényezők ismételt meghatározása és szükség esetén a fenntartó kezelés módosítása (4. ábra). (Ajánlás erőssége: kell)**

#### 3.3.2. Az asztma osztályozása és gyógyszeres kezelésének menete

Asztmában a rendelkezésre álló farmakoterápiás lehetőségek hatékonyak, a klinikai kontroll elérése és fenntartása, ezzel az életminőség javítása és a betegség okozta rossz kimenetek jövőbeli rizikójának csökkentése az esetek nagy részében megvalósítható a rendelkezésre álló gyógyszerek rendszeres alkalmazása mellett. A rossz kimenetel lehet exacerbáció kialakulása, fixált légúti obstrukció kialakulása, vagy gyógyszer mellékhatás fellépte.

Általánosságban elmondható, hogy a tartósan kontrollált tüneti állapot az exacerbációk számának és az asztma jövőbeli rizikójának a csökkenését eredményezi. A magas rövidhatású  $\beta_2$ -agonista (SABA) tünet/rohamoldó igény viszont az exacerbációs és mortalitási rizikó fontos tényezője: a salbutamol igény havonta 1, illetve évente két dobozt meghaladó mennyisége az asztma okozta halálozás, illetve az exacerbációk kialakulásának független rizikótényezői. Emiatt nem javasolt SABA monoterápia az asztma semelyik típusában vagy kezelési lépcsőjén.

Az asztma osztályozása és a beteg komplex felmérése két tényezős (3. táblázat):

- Tüneti kontroll: az utolsó 4 hétre jellemző tüneti kontroll szint felmérése;
- Rizikóbecslés: a rossz kimenetel (exacerbáció, fixált légúti obstrukció, vagy gyógyszer mellékhatás kialakulása) kockázati tényezőinek felmérése, beleértve a légzésfunkciót.

#### Ajánlás7

**A rendszeresen alkalmazott fenntartó/megelőző kezelés céljának asztmában a kontrollált állapot elérését és hosszú távú fenntartását, illetve a betegség jövőbeli rizikójának csökkentését kell tekinteni (3. táblázat; A evidencia). (Ajánlás erőssége: kell)**

Az asztmás beteg komplex felmérése tehát két tényezős:

- Tüneti kontroll: az utolsó 4 hétre jellemző tüneti kontroll szint felmérése;
- Rizikóbecslés: a rossz kimenetel kockázatának felmérése, beleértve a légzésfunkciót. Az exacerbációs rizikótényezők jól kontrollált asztma esetén is fokozzák a rossz kimenetel kockázatát.

#### Ajánlás8

**Az asztmás beteg állapotfelmérése a 3. táblázat által részletezett módon történjen. A gondozás menetét a 4. ábra, az egyes terápiás lépcsőkön választható lehetőségeket az 5. ábra, a szakorvosi kontrollok időpontját az Ajánlás10 tartalmazza. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

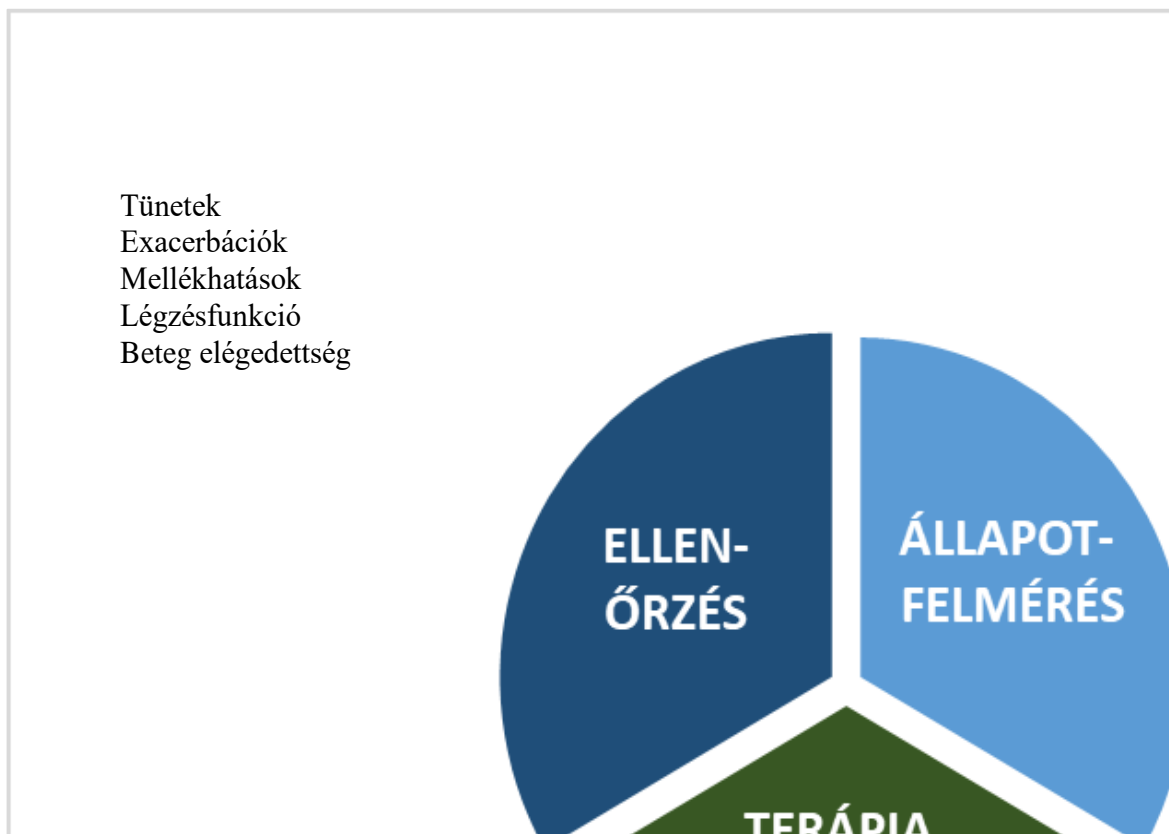
## 3. táblázat. Az asztmás beteg állapotfelmérése a tüneti kontroll meghatározás és a rossz kimenetel rizikó tényezőinek felmérése alapján. 1

A, Asztma tüneti kontroll			Asztma tüneti kontroll szint		
Az utóbbi 4 hétben volt/kellett a betegnek	Igen	Nem	Kontrollált	Részlegesen kontrollált	Nem kontrollált
<ul style="list-style-type: none"> <li>napközbeni tünete több, mint 2 alkalommal hetente?</li> </ul>			A 4 kérdés közül mindegyikre <b>nem</b> a válasz.	1-2 kérdésre <b>igennel</b> válaszol a beteg.	3-4 kérdésre a válasz <b>igen</b> .
<ul style="list-style-type: none"> <li>éjszakai ébredése asztma miatt?</li> </ul>					
<ul style="list-style-type: none"> <li>SABA-t használnia a tünetek enyhítésére több mint két alkalommal hetente?*</li> </ul>					
<ul style="list-style-type: none"> <li>korlátozott aktivitása az asztma miatt?</li> </ul>					
<b>B, Az asztma rossz kimenetelének rizikófaktorai</b>					
Rizikóértékelést kell készíteni a diagnóziskor, majd a gondozás során is rendszeresen, különösen exacerbációk esetén. A FEV <sub>1</sub> értéket meg kell mérni a diagnóziskor, majd 3-6 hónap fenntartó kezelés után az egyéni legjobb eredmény rögzítéséhez, ezután pedig évente újra meg kell határozni a rizikóbecsléshez.					
<p><b>Nem kontrollált asztmás tünetek</b> jelenléte fontos exacerbációs rizikófaktornak számít. További, potenciálisan módosítható exacerbációs rizikófaktorok még kevés tünet esetén is:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Gyógyszerek:</b> SABA-túlhasználat (emelkedett exacerbációs rizikó és mortalitás, különösen <math>\geq 1 \times 200</math> adagos doboz/hónap használat esetén); inadekvát vagy elégtelen ICS-használat; rossz adherencia; nem megfelelő inhalációs technika</li> <li><b>Társuló egészségügyi állapotok:</b> obezitás, krónikus rhinosinusitis, gastrooesophagealis reflux betegség, igazolt élelmiszerallergia, terhesség</li> <li><b>Expozíciók:</b> dohányzás, szennyezés esetén allergén, légszennyezés</li> <li><b>Pszichoszociális tényezők:</b> major pszichológiai- vagy szocioökonómiai problémák</li> <li><b>Légzésfunkció:</b> alacsony FEV<sub>1</sub>, különösen a referenciaérték 60%-ánál alacsonyabb, jelentős bronchodilatátor reverzibilitás</li> <li><b>Egyéb tesztek:</b> 2-es típusú gyulladás okozta asztmában eozinofília a vérben, emelkedett FENO (ICS-t használó felnőtt, allergiás asztmás betegeknél)</li> </ul> <p><b>Egyéb független, major rizikófaktorok exacerbációra:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Az anamnézisben intubációt vagy intenzív osztályos ellátást igénylő akut exacerbáció</li> <li><math>\geq 1</math> súlyos exacerbáció az elmúlt 12 hónapban</li> </ul>					<p><b>Az alábbiak közül bármelyik megléte növeli az exacerbációk kockázatát még akkor is, ha egyébként kontrollált a betegség</b></p>
<p><b>Perzisztáló áramlási korlátozottság rizikófaktorai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Anamnézis:</b> koraszülöttség, alacsony születési súly és gyors csecsemőkori súlygyarapodás, krónikus légúti nyáktúltermelés</li> <li><b>Gyógyszerek:</b> ICS-terápia hiánya olyan betegnél, akinek súlyos exacerbációja volt</li> <li><b>Expozíció:</b> dohányfüst, ártalmas kemikáliák, foglalkozási expozíciók</li> <li><b>Kivizsgálás során:</b> alacsony kiindulási FEV<sub>1</sub>, eozinofília a vérben vagy a köpetben</li> </ul>					
<p><b>Gyógyszermellékhatások rizikófaktorai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Szisztémás:</b> gyakori OCS használat, hosszútávú, magas dóziszú és/vagy potens ICS használata, citokróim P450 inhibitor szedése</li> <li><b>Lokális:</b> magas dóziszú vagy potens ICS, rossz inhalációs technika</li> </ul>					

\*Bármilyen exacerbáció esetén felül kell vizsgálni a fenntartó kezelés megfelelőségét (ld. a terápiát leíró fejezetet!).

\*\*Definíció szerint, ha bármely héten exacerbáció alakul ki, a beteg asztmája nem kontrollált.

## 4. ábra. Az asztma kontrollszinten alapuló gondozása felnőttek esetében. 1

**Ajánlás9**

Tekintettel arra, hogy a légzésfunkció a leghasznosabb indikátora a jövőbeli kockázatnak, ezt a diagnózis felállításakor, a kezelés megkezdése után 3 vagy 6 hónappal, majd ezt követően évente rendszeresen el kell végezni. (Ajánlás erőssége: kell)

Az asztma kontroll alapú kezelésének irányítására jelenleg sem a köpet eozinofilsejt szám vizsgálata, sem a FENO mérése nem alkalmas az általános asztmás populációban.

**Ajánlás10**

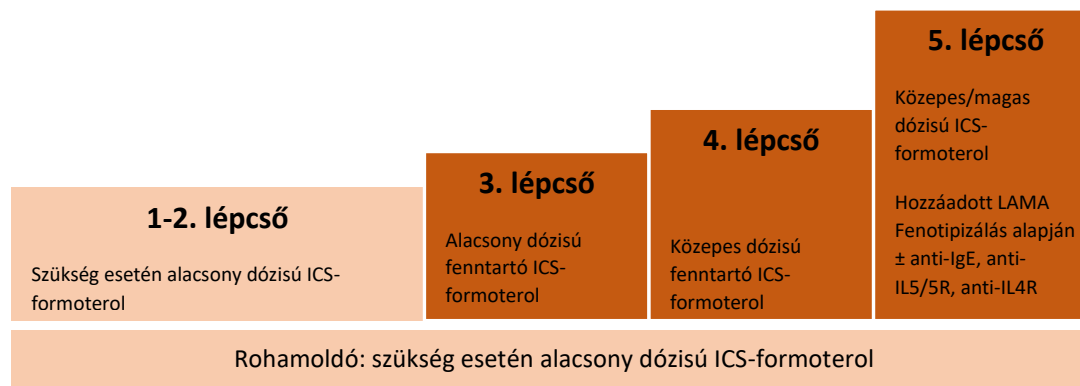
A tüdőgyógyász szakorvosi vizitek javasolt időpontja: a diagnózis felállítása után 1, 3 vagy 6 hónappal, majd 6-12 havonta (mindkettő függ az asztma kontroll szintjétől, a betegség súlyosságától és a rizikótényezők jelenlététől). (Ajánlás erőssége: javasolt)

## 5. ábra. Az asztma rendszeres fenntartó / megelőző és rohamoldó / tünetenyhítő kezelésének gyógyszerei felnőttkorban. 1

ICS – inhalációs kortikoszteroid, HDM – house dust mite (házi poratka), IL-4R – interleukin-4 receptor, IL-5R – interleukin-5 receptor, LABA – hosszú hatású  $\beta$ 2-agonista, LTRA – leukotrién receptor antagonist, OCS - orális kortikoszteroid, SABA – rövid hatású  $\beta$ 2-agonista, SLIT- sublingualis immunterápia.

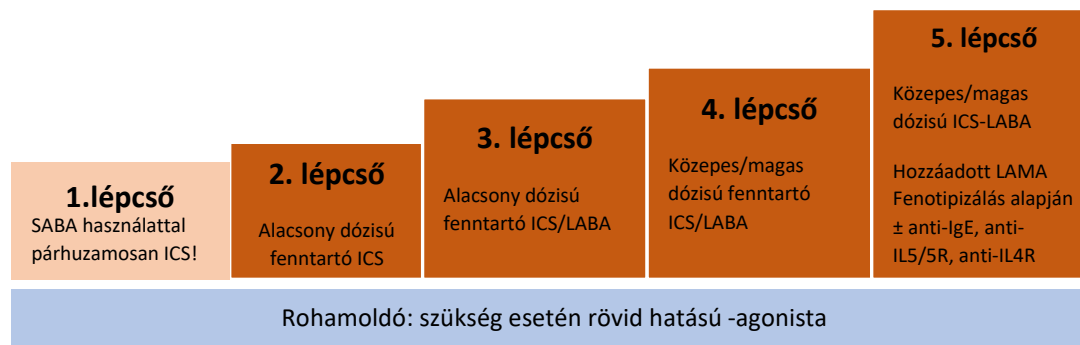
### Fenntartó és preferált rohamoldó terápia

Az ICS-formoterol rohamoldó alkalmazása alacsonyabb exacerbációs rizikóval jár, mint a SABA-rohamoldó használata



### Fenntartó és alternatív rohamoldó terápia

A SABA rohamoldót alkalmazó terápiás útvonal indikálása előtt szükséges arról meggyőződni, hogy a beteg várhatóan jó adherenciával fogja alkalmazni a napi fenntartó kezelést.



### Egyéb opciók fenntartó kezelésre bármelyik útvonalon

	SABA használattal párhuzamosan ICS, vagy LTRA naponta vagy HDM SLIT hozzáadása az inhalációs kezeléshez	Közepes dóziszú ICS, vagy LTRA- vagy HDM SLIT hozzáadása az inhalációs kezeléshez	LAMA vagy LTRA vagy HDM SLIT hozzáadása az inhalációs kezeléshez, vagy váltás magas dóziszú ICS-re	Azithromycin (felnőtteknek) vagy LTRA vagy alacsony dóziszú OCS hozzáadása az inhalációs kezeléshez – mellékhatások!
--	---	---	--	--

**Ajánlás11**

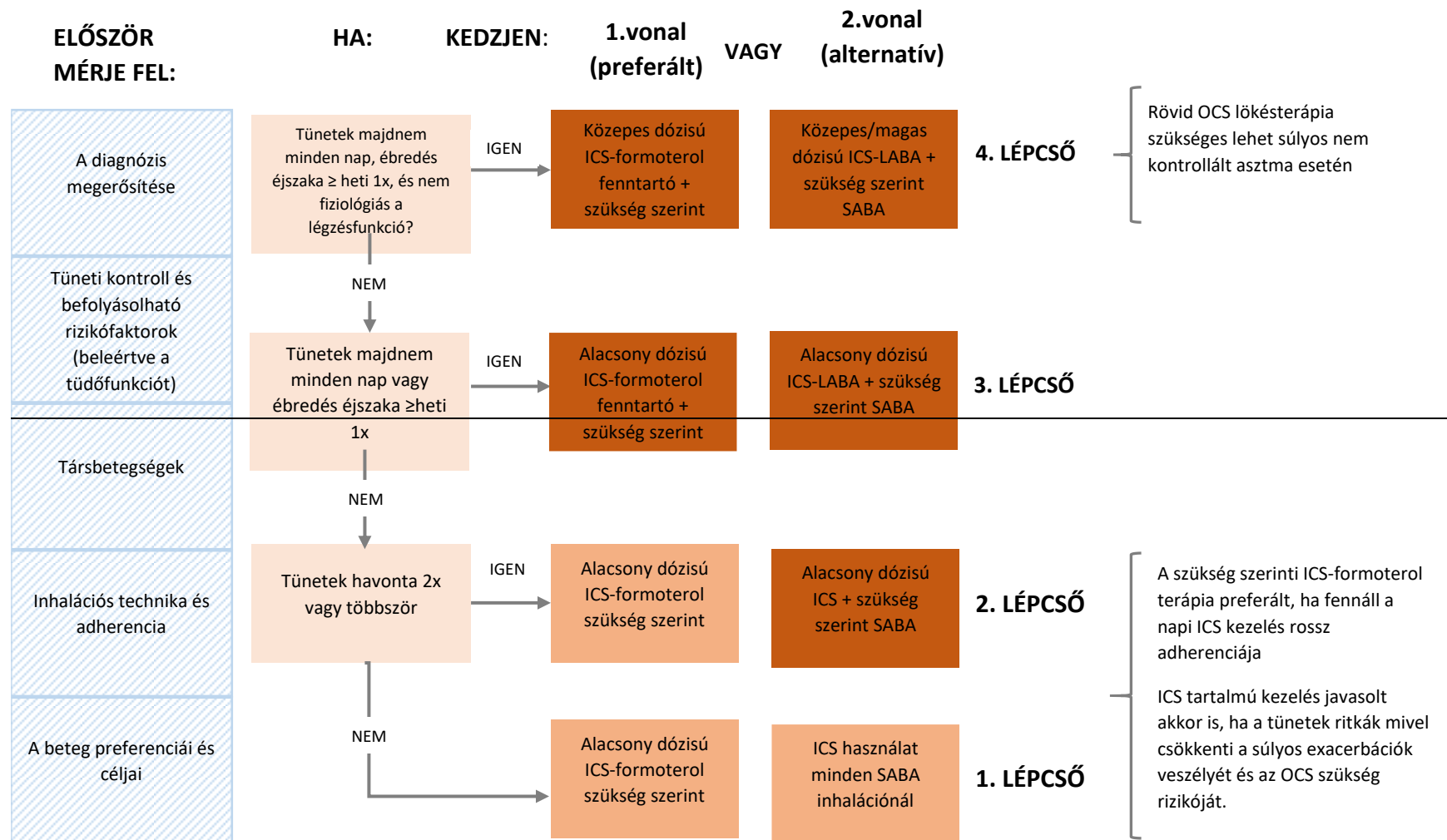
**Amennyiben a beteg ICS/formoterol fix dózisú kombinációs készítményt használ tünetnyhítóként (rohamoldóként), olyan inhalációs eszközzel kell ellátni, amely alkalmazási előírásában a javallatok között szerepel a roham/tünetoldóként történő szükség szerinti alkalmazás is. (Ajánlás erőssége: kell)**

**Ajánlás12**

**Frissen diagnosztizált betegnél a kezdő kezelés kiválasztásának módja a 6. ábra szerint történjék. (Ajánlás erőssége: kell)**

## 6. ábra. Kezdő és folytatólagos terápia asztmában. 1

ICS – inhalációs kortikoszteroid, LABA – hosszú hatású  $\beta_2$ -agonista, MART – fenntartó- és roham/tünetoldó terápia ugyanazzal a gyógyszerrel/kombinációval, OCS – orális kortikoszteroid, SABA – rövid hatású  $\beta_2$ -agonista



### Ajánlás13

A diagnózis felállítása és kezdőterápia beállítása után az asztma aktuális kontrollszintje, exacerbációs rizikók és a korábbi terápia alapján kell dönteni a fenntartó/megelőző kezelés folytatásáról vagy változtatásáról (Ajánlás erőssége: javasolt):

- kontrollált esetben a kontrollt eredményező kezelés fenntartása javasolt, 3 hónap kontrollált állapot után a visszalépés a terápiás lépcsőkön mérlegelhető, 6 hónap után javasolt, de nem kötelező (Ajánlás erőssége: javasolt);
- nem kontrollált betegség esetén felfelé lépés javasolt (Ajánlás erőssége: javasolt);
- részlegesen kontrollált betegség esetében a felfelé lépés megfontolandó a kontrollált állapot elérése érdekében (Ajánlás erőssége: lehet).

### Ajánlás14

Az asztma rendszeres fenntartó/megelőző kezelése során az egyes terápiás lépcsők tartalmát az 5. ábra, a frissen diagnosztizált betegség kezdő kezelését a 6. ábra írja le. (Ajánlás erőssége: kell)

#### 3.3.2. Az asztma súlyossága

A korábbi nemzetközi és hazai asztma ajánlások a tünetek és a tüdőfunkciós értékek alapján osztályozták az asztmát enyhe intermittáló, enyhe perzisztáló, közepesen súlyos perzisztáló és súlyos perzisztáló csoportokba sorolva. Jelenleg az asztma súlyosságának meghatározása a kontrollált állapot eléréséhez szükséges fenntartó kezelés intenzitásától függ és legalább 4 hetes, kontrollált állapotot biztosító kezelés után határozható meg.

Enyhe asztmáról beszélünk, amennyiben a beteg 1. vagy 2. lépcsőn adott kezelés mellett kontrollálható és nem áll fenn rizikótényező, tehát a beteg szükség esetén (sz.e.) adott ICS-formoterol, SABA és ICS együttes alkalmazása, vagy alacsony dózisu ICS monoterápia mellett kontrollált. Az intermittáló és perzisztáló enyhe betegség megkülönböztetése nem javasolt, ugyanis nincs olyan asztmás betegcsoport, aki esetében a hörgőtágító biztonságosan alkalmazható lenne ICS nélkül, továbbá a korábbiakban enyhe intermittálónak tartott betegcsoport esetében is kialakulhat súlyos exacerbáció.

A mérsékelten súlyos betegség a 3. vagy 4. kezelési szint mellett kontrollálható.

Súlyos az asztma, amennyiben nagy dózisu ICS-LABA kezeléssel érhető el a tartós kontrollált szint, vagy amennyiben a kontrollált szint még így sem érhető el. Az asztmás betegek 3-10%-a szenved súlyos asztmában.

A súlyos betegséget fontos elkülöníteni a jóval gyakoribb nehezen kezelhető asztmától. Súlyos asztma diagnózisának felállítása előtt az alábbi tényezőket kell kizárni:

- Rossz inhalációs technika.
- Rossz adherencia.
- Nem megfelelő diagnózis.
- Komorbiditások és komplikáló tényezők hatása.
- Aktuális expozíció szenzitizáló vagy irritáns ágensnek.

A klinikai és obszervációs vizsgálatokban javasolt a pontos terápiás kombináció feltűntetése a terápiás lépcső, vagy súlyossági fok helyett.

#### 3.3.3. Etiológia szerinti osztályozás

Az asztma kialakulásának fontos kockázati tényezője az atópia, a környezeti allergének elleni IgE-termelés képessége. Felnőtt asztmás betegek 60-70%-a pozitív bőrpróbát ad egy vagy több környezeti allergénre, ezek expozíciója klinikai tüneteket eredményezhet, de gyakran alakul ki asztma megelőző allergiás betegség és fennálló szenzitizáció nélkül is. Allergiás asztmában, az ismert allergének kerülése javulást eredményezhet.

#### 3.3.4. Klinikai megjelenési forma, fenotípus

A leggyakrabban elkülönített asztma fenotípusok az alábbiak:

- Allergiás asztma: leggyakoribb forma, gyakran gyermek- vagy fiatal korban kezdődik, anamnesztikus egyéb atópiás kórképpel kísért (szénanátha, ekcéma, ételallergia), inhalációs kortikoszteroidra jól reagál. Az indukált köpet – ICS kezelés hiányában – eozinofiliát mutat.
- Nem-allergiás asztma: általában felnőttkorban kezdődő, atópiás érintettséghez nem társuló, az indukált köpetben eozinofil vagy neutrophil gyuladással, illetve sejtzegény (paucigranulocytás) képpel.
- Késői kialakulású asztma: felnőttkorban kialakuló nem allergiás eredetű, magasabb kortikoszteroid adagra reagáló forma (foglalkozási eredetű asztma kizárása javasolt).



**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

- Fixált légúti obstrukcióval járó forma: a betegek egy részében a hosszan fennálló asztma fixált áramlási korlátozottságot okoz, amely háttérben feltehetően a légutak kötőszövetes átépülése (ún. remodeling) áll.
- Obesitász-asszociált asztma: a túlsúlyos betegek egy részét érintő erőteljes tünetekkel és kisebb szteroid-érzékenységgel járó forma.

**4. AZ ASZTMA FELNŐTTKORI KEZELÉSÉNEK RÉSZLETEI****4.1. Az asztma kezelésében használt gyógyszerek és a gyógyszerbevitel módja**

Az asztma terápiája döntően inhalációs készítményekből áll, ezért nem csupán a hatóanyag, hanem az inhalációs eszköz helyes megválasztása is nélkülözhetetlen a mindennapi gyakorlatban a sikeres kezeléshez.

Az asztma kezelésében alkalmazott gyógyszerkészítmények két csoportba sorolhatók:

a) Kontrolláló/megelőző szerek, amelyek folyamatosan napi rendszerességgel alkalmazandók:

- inhalációs kortikoszteroidok (ICS),
- antileukotriének/leukotriénreceptor-antagonisták (LTRA),
- hosszú hatású  $\beta_2$ -agonisták (LABA),
- hosszú hatású antikolinerg szerek (LAMA)
- anti-IgE,
- IL-5 és IL-5-receptor ellenes készítmények,
- IL-4/13 receptor ellenes készítmények,
- orális kortikoszteroidok (OCS).

b) Tünetoldó/rohamoldó szerek:

- gyors hatású  $\beta_2$ -agonisták (RABA),
- szisztémás szteroidok,
- antikolinerg szerek.

**Ajánlás15**

**Az asztma kezelésében használt legtöbb készítmény inhalációs gyógyszerbevitelt tesz lehetővé, ami kis gyógyszer adagokkal biztosítja az optimális hatást. Az inhalációs kezelés sikeressége nagymértékben függ a megfelelő inhalációs eszköz kiválasztásától, annak beteg által történő helyes alkalmazásától, valamint az inhalációs eszköz tulajdonságaitól. Ez utóbbi kapcsán azonos hatóanyagok különböző eszközökből a tüdőbe juttatva eltérő adagolást igényelhetnek, illetve számos beteg-specifikus tényező befolyásolja az inhalációs eszköz szakszerű kiválasztását. A megfelelő hatóanyag/hatóanyagok és megfelelő inhalációs eszköz/eszközök kiválasztása, valamint az inhalációs eszköz használatának oktatása tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos kompetenciája az asztmás betegek ellátása során. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

**4.1.1. A gyógyszerbevitel eszközei asztmában**

Az asztma kezelésének gyógyszerbevitelére lehet inhalációs, orális vagy parenteralis bejuttatás. A legáltalánosabb és javasolt gyógyszerbeviteli mód az *inhaláció*, ugyanis így a készítmény azonnal a hatás helyszínére kerül, a szisztémás mellékhatások valószínűsége pedig jelentősen csökken. Ehhez különböző technikával működő belégzőeszközök állnak rendelkezésre: hajtógázzal, túlnyomással működő adagoló aeroszolok, amelyeket az angol név alapján adagolószelvényes aeroszolnak nevezünk (MDI: metered dose inhaler), szárazpor-belégzők (DPI: dry powder inhaler) és vizes gyógyszeroldatot porlasztó eszközök (gépi porlasztók).

A kezelés sikeressége nagymértékben függ a megfelelő inhalációs eszköz kiválasztásától, és a beteg által történő helyes alkalmazásától. A beteg számára megfelelő eszköz kiválasztásához az orvosnak ismernie kell a hatóanyagot tartalmazó eszközöket, ezek működését, továbbá ellenőriznie, értékelnie kell a beteg eszköz használatát.

Nem mindegy, hogy milyen inhalációs eszközt alkalmaz a beteg:

- Fontos, hogy a készüléket elhagyó gyógyszer minél nagyobb hányada érje el a tüdőt (minél nagyobb legyen a pulmonalis depozíció), és minél kisebb mennyiség csapódjon le/deponálódjon a száj-garat üregben.
- A tüdőbe kerülő rész esetében előnyös, ha a közepes- és kislégutak területére is jut a gyógyszerből (az asztmás gyulladás egy része a kislégutakban zajlik).
- A sikeres kezelés nélkülözhetetlen eleme a megfelelő eszközhasználat, betegbarát eszközök alkalmazása. Az inhalációs eszközök helyes használatának betanítása és az eszközhasználat rendszeres ellenőrzése tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos feladata.

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

- Eszközt váltani akkor javasolt, ha a beteg nem tudja, vagy nem akarja használni a meglévő eszközét és ezt a beteg bevonásával s az új eszköz használatának megfelelő betanításával kell megtenni.

Az egyes belégzők között – még az azonos csoporton belül is –, jelentős különbségek vannak a készülékek technikai felépítése, a kibocsátott gyógyszer szemcse nagysága, méreteloszlása között, a készülék alkalmazásának egyszerűsége, illetve a készülék által kibocsátott gyógyszer tüdőbe jutó hányadának (tüdőbeli depozíciójának) mértéke között. A kis, ún. finom (1-5  $\mu\text{m}$ ) és extrafinom (0,5-1  $\mu\text{m}$ ) részecskéket kibocsátó eszközök alkalmazásával magas tüdőbeli, és ezen belül perifériás/kislégúti depozíció érhető el. A készüléket elhagyó gyógyszerkődön belül a finom részecskék aránya és a gyógyszer tüdőben mérhető depozíciója egyenesen arányos egymással.

**Ajánlás16**

**Különböző eszközből adagolt azonos hatóanyagok esetében, az azonos hatáshoz szükséges dózis eltérő lehet, ezért a különböző eszközben azonos hatóanyagot tartalmazó inhalációs készítmények egymással nem helyettesíthetők 12. (Ajánlás erőssége: tilos)**

**Ajánlás17**

**Az optimális inhalált gyógyszerészecske-nagyság, amely megfelelő mértékű pulmonalis depozíciót eredményez, az 5  $\mu\text{m}$ -es vagy annál kisebb átlagos részecskénagyság. Ez alkalmas a tüdőgyógyászati gyógyszerbevitel céljára asztmában. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Az *adagolószelepes aeroszol (MDI)* egy hajtógázos spray, amely a gyógyszer pontosan kimért adagját juttatja egy puffban a külvilágba. A hatóanyag folyadék, és a készülék alkalmazása során gáz formájában távozik. A klasszikus hajtógázos „asztmapumpák” hajtógáza a klorfluorokarbon (CFC) volt, ezeket már kivonták a forgalomból. Ma a legtöbb esetben a CFC helyettesítésére a hidrofluoroalkán (HFA) valamely vegyületét, általában a norflurant alkalmazzák. A HFA hajtógázzal működő adagolószelepes aeroszolak esetében a régi aeroszoloknál magasabb a tüdőben deponálódó gyógyszer mennyisége és ez még tovább emelhető, ha a gyógyszer nem szuszpenziót, hanem oldatot képez a HFA-val. Ezen készítmények esetében kisebb átlagos részecskeméretű gyógyszert tartalmazó gyógyszerfelhő képződik, így az oldatból keletkező aeroszol 60%-a a belélegezhető mérettartományba esik, ami a pulmonalis depozíció megduplázását eredményezheti. Ezt azon betegek esetében, ahol inhalátor váltás történik, a dozírozásnál figyelembe kell venni (egyes inhalációs készítmények esetében ugyanis azonos hatóanyag eltérő eszközben eltérő dózisban alkalmazandó). A HFA alapú hajtógázt tartalmazó, oldatos, új generációs adagolószelepes pumpák esetében a beteg belégzés-mozgás koordinációjára továbbra is szükség van, azonban az eszközt elhagyó gyógyszerkőd lassabb mozgásának köszönhetően alkalmazásuk helyes kivitelezése könnyebb.

Az új, ún. Aerosphere<sup>TM</sup> típusú belégző egy koszuszenziós technológia, mely a gyógyszerkristályokat porózus foszfolipid gömbökkel kombinálva, a csak kristályt tartalmazó MDI inhalátorokhoz képest stabilabb és egyenletesebb eloszlású szuszpenziót hoz létre. A foszfolipid gyöngyökhöz kötődő molekulák között kevésbé érvényesül interakció, ez teszi lehetővé több hatóanyag biztonságos egyidejű bevitelét. A foszfolipidek a surfactans alkotórészei, így jól tolerálhatók és a szuszpenzió létrehozásához és fenntartásához sem igényelnek további kísérőanyagokat. Az koszuszenziós formulációt egyenletes finomrészecske-frakció és részecskeméret jellemzi és magas tüdődepozíciót biztosít a hatóanyagok számától függetlenül, továbbá egyenletes gyógyszeradagolást biztosítanak a betegek szokásos eszközhasználati hibái mellett is (felrázás utáni várákozás, beszívás után rövidebb levegő visszatartás) 13, 14.

A *szárazpor-inhalátorok* alkalmazása általában könnyebb a betegek számára. Ezek az eszközök hajtógázt nem tartalmaznak, a beteg belégzésének erejét használják fel. A hatóanyag kislégutakba való lejutásához minimális belégzési áramlásra szükség van, ami egyes esetekben nehézséget okozhat, ugyanakkor megfelelő belégzési erő mellett a kielégítő pulmonalis depozíció ezeknél az eszközöknél is biztosított. A szárazpor-belégzők három típusa ismert és használt a klinikai gyakorlatban: egyszeri dóziszú eszközök, többszöri dóziszú eszközök és rezervoár típusú eszközök (ez utóbbiak használata kényelmesebb a betegek számára).

Felnőttkori asztma fenntartó kezeléséhez a gépi gyógyszerporlasztók, *porlasztókészülékek* alkalmazására ritkán kerül sor.

Az inhalációs eszköz kiválasztása és helyes alkalmazásának megtanítása a betegnek pulmonológus szakorvos kompetenciája.

**4.1.2. Inhalációs eszközök megfelelő használatának oktatása**

A betegoktatásnak a változó lefolyású asztma sikeres kezelésében kulcsfontosságú szerepe van, alapfeltétele a megfelelő, partneri viszonyon alapuló orvos-beteg kapcsolat.

**Ajánlás18**

**Az inhalációs technika gyakorlati oktatása minden asztma miatti szakorvosi vizit része kell, hogy legyen. (Ajánlás erőssége: kell)**

**Ajánlás19**

**Az inhalációs technika oktatásának lépései:**

- **Választás: a beteg és betegsége szempontjából legmegfelelőbb inhalációs eszköz kiválasztása.**
- **Ellenőrzés: az eszközhasználati technika ellenőrzése minden adandó alkalommal.**
- **Javítás: az inhalációs technika javítása; a hibák általában 4-6 héten belül jelentkeznek.**
- **Visszaigazolás: Az inhalációs technikáról tartott oktatás növeli az asztmakontroll valószínűségét.**

**(Ajánlás erőssége: kell)**

**4.2. A fenntartó terápia gyógyszerei****4.2.1. Inhalációs kortikoszteroidok (ICS: inhaled corticosteroid)****Ajánlás20**

**A leghatékonyabb gyulladáscsökkentők asztmában az inhalációs kortikoszteroidok; az asztma kezelésének alapját jelentik. (Ajánlás erőssége: kell)**

Nagyszámú vizsgálattal igazolt, hogy az ICS kezelések csökkentik a tüneteket, javítják a tüdőfunkciót, az életminőséget, mérséklék a BHR-t, csökkentik az exacerbációk gyakoriságát és súlyosságát, valamint az asztma mortalitását. A jelenleg hazánkban elérhető inhalációs kortikoszteroidok a következők: beclometason, budesonid, fluticason-propionát, fluticason-furoát, ciclesonid, mometason-furoát. Az ICS-ek hatékonysága és biohasznosulása különböző, a relatíve lapos dózis-válasz görbékük miatt azonban viszonylag kisszámú vizsgálat tudott klinikailag releváns különbséget kimutatni az egyes molekulák között.

Az 5. táblázat a klinikai gyakorlatban használt ICS-ok megközelítő equivalens napi adagjait mutatja. A hatékonyság függ a belégzőeszköztől (az eszköz által biztosított pulmonalis depoziációtól), erre tekintettel kell lenni a terápia megválasztása vagy változtatása során (pl. beclometason esetében a régi, CFC-hajtógázos aeroszorból adott 250 µg beclometason hatékonysága a mindennapi klinikai gyakorlatban 100 µg HFA-hajtógázos, oldatechnológiával készült aeroszorból adott beclometason hatékonyságának felel meg). Egy másik gyakorlati példa az Axahaler-ből adagolt fluticason-propionát, amely ekvivalens dózisa az egyéb eszközből adott adag 50%-a 17, valamint a budesonid-salmeterol Axahaler, amely esetében 120 µg Axahalerből adott budesonid felel meg 160 µg Turbuhalerből/Easyhalerből adott budesonidnak (továbbá 25 µg Axahalerből adott salmeterol egyenértékű 50 µg Diskusból adott salmeterollal 18. A hatékony gyulladáscsökkentéshez szükséges ICS dózist befolyásolhatja az is, hogy a hatóanyag mely sóját tartalmazza a készítmény; fluticason-furoát esetén például a propionáthoz képest jóval alacsonyabb szteroid dózissal érhető el hasonló hatás.

Az inhalációs szteroidok pozitív hatásai már viszonylag kis dózisok mellett kialakulnak. Kb. 400 µg/nap adagú budesonidnak megfelelő adagú ICS hatás-mellékhatás profilja optimális. Az ICS-kezelés hatékonysága dóziszfüggő, azonban 800-1200 µg budesonidnak megfelelő napi adag felett a dózis-hatás görbe ellapul, tehát e feletti dózis alkalmazása már nem feltétlenül jár további előnnyel, a lokális és szisztémás mellékhatások viszont gyakoribbá válhatnak. Az ICS-ekre adott terápiás válasz nagy individuális különbségeket mutat. Részben emiatt, részben pedig a gyakran tapasztalt gyenge terápiás adherencia miatt sok beteg a napi 400 µg budesonidnak megfelelő adagnál nagyobb dózisokat igényel. Dohányosokban csökken az ICS kezelésre adott válaszkészség, ezért a dohányos asztmásoknak is nagyobb ICS-adagokra lehet szükségük.

**4. táblázat. Az inhalációs szteroidok becsült, klinikai adatokon alapuló napi adagjai felnőttek számára. Ajánlás21 1, 12, 15, 16**

Hatóanyag	Alacsony napi dózis (µg)	Közepes napi dózis (µg)	Magas napi dózis (µg)
Beclometason-dipropionát CFC (nincs forgalomban)	200-500	>500-1000	>1000-2000
Beclometason-dipropionát HFA és DPI	100-250	>250-500	>500-1000
Budesonid HFA és DPI* (kivéve Axahaler)	200-400	>400-800	>800-1600
Budesonid Axahaler**	120-240	240-480	>480
Ciclesonid*	80-160	>160-320	>320-1280
Fluticason-propionát MDI és DPI (kivéve Axahaler)	100-250	>250-500	>500-1000
Mometason	200	200-400	≥400
Fluticason-furoát***	100	100-200	200

Az összehasonlítás hatásossági adatokon alapszik.

\*Enyhe asztmában szenvedő betegeknél napi egyszeri adagolása is engedélyezett.

\*\*A DPI inhalációs eszközök közül Axahaler esetében az ekvivalens dózis fluticason esetében a Diskus-ból vagy HFA-aeroszorból adott dózis fele, budesonid esetében a Turbuhalerből/Easyhalerből adott dózis 2/3-a.

\*\*\*Napi egyszer alkalmazandó, vilanterol hosszú hatású béta-agonistával fix kombinációban.

ICS alkalmazása mellett szisztémás mellékhatással nagyon ritkán és csak magas dózis esetén kell számolni, lokális mellékhatásai az alábbiak lehetnek: orális candidiasis, rekedtség, a hangképzés zavarai, esetleg irritáció okozta köhögés. Ezek előfordulási gyakorisága jelentősen csökkenthető az alkalmazásukat követő szájbilitással, illetve olyan hatóanyagok alkalmazásával, amelyek a gyógyszerbeviteli eszközben és a száj-garat üregben inaktív formában vannak jelen, majd a tüdőben képződik belőlük az aktív, farmakológiai hatással rendelkező molekula (pl. ciclesonid, beclometason). Az ICS-ek felszívódnak a tüdőből, ami bizonyos fokú szisztémás biohasznosulással jár. A következményes szisztémás mellékhatások kockázata a napi dózistól, a hatáserősségtől, a belégzőeszköztől, a molekula májbeli metabolizmusától és a keringésbe került gyógyszer plazmafelezési idejétől függ. Kis és közepes dózisu tartós ICS-terápiának érdemi szisztémás hatása bizonyítottan nincs. Bizonyos adatok alapján a hosszú ideig alkalmazott, kifejezetten nagy adagú ICS-terápia (a napi 800-1600µg budesonidnak megfelelő magas napi dózis felett) bőr alatti bevérzéseket, mellékvesekéreg-szuppressziót, csontritkulást, szürke és zöld hályogot, csontritkulást okozhat. Miután azonban a nagy adagú ICS-kezelésre szoruló súlyos asztmások gyakran igényelnek szisztémás szteroid-lökésterápiát is, nehéz eldönteni, hogy a kialakult jellegzetes szteroid-mellékhatásokért mennyiben felelős a nagy adagú ICS és mennyiben a szisztémás szteroid.

**4.2.2. Leukotriénreceptor-antagonisták (LTRA)/antileukotriének**

A montelukast és zafirlukast gyulladáscsökkentő hatása asztmában jelentősen elmarad az alacsony dózisu ICS-terápia gyulladásgátló hatásától. Enyhe krónikus felnőttkori asztmában a kis adagú fenntartó ICS-terápia alternatívái lehetnek, ha szteroid intolerancia, kontraindikáció áll fenn. Szalicilsav indukálta asztmában a betegek egy része jól reagál antileukotriénekre. A klinikai vizsgálatok azonban azt igazolják, hogy az asztma exacerbációk megelőzésében az ICS + LABA kombináció hatékonyabb, mint az ICS + LTRA kombináció.

**Ajánlás22**

**Az LTRA monoterápia enyhe krónikus felnőttkori asztmában a kis adagú fenntartó ICS-terápia alternatívája lehet, ha szteroid intolerancia, kontraindikáció áll fenn. (Ajánlás erőssége: lehet)**

**4.2.3. Hosszú hatású inhalációs béta-2-agonisták (LABA: long acting beta-agonist)****Ajánlás23**

**A LABA formoterol, salmeterol, vilanterol és indakaterol monoterápiaként asztmában nem alkalmazhatók, mivel nincs érdemi gyulladáscsökkentő hatásuk és biztonságosságuk kétséges. Rendszeres használatuk, hasonlóan a rövid hatású szerekhez, részleges tolerancia kialakulásával járhat a receptorok deszenzitizációja révén, ami azt jelenti, hogy a szerek hörgőtágító hatása a kezelés során csökkenhet. (Ajánlás erőssége: tilos)**

**Ajánlás24**

**ICS hatóanyaggal kombinációban javasolt adagolásuk (az ICS adagjának emelése helyett nem megfelelő asztmakontroll esetén az ICS + LABA kombináció a preferált terápiás alternatíva). LABA kis, közepes vagy nagy dóziszú ICS-kezeléshez való hozzáadása asztmában javítja a tüneteket, csökkenti a roham/tünetoldó gyógyszerek iránti szükségletet és az akut exacerbációk gyakoriságát, valamint a betegek nagyobb arányában eredményez kontrollált állapotot, mint a magasabb dóziszú ICS-monoterápia. (Ajánlás erőssége: kell)**

LABA+ICS kombinációt egy eszközben tartalmazó, ún. fix kombinációk rendelkezésre állnak, pl. formoterol+beclometason, salmeterol+fluticason-propionat, formoterol+budesonid, salmeterol+budesonid, vilanterol+fluticason-furoat, indakaterol+mometason. A legtöbb kontrollált vizsgálat eredményei alapján a külön és az egy eszközből alkalmazott ICS + LABA kombináció hatékonysága megegyezik, azonban a fix kombináció alkalmazása kényelmesebb a beteg számára, ezáltal az asztma sikeres kezelésének egyik legnagyobb problémáját, a beteg adherenciáját javítja, illetve biztosítja azt, hogy a LABA-t ICS nélkül ne alkalmazza az asztmás beteg. Újabb adatok a fix kombináció előnyét mutatják a külön komponensek együttes adagolásával szemben az asztmakontroll tekintetében is.

A salmeterol és a formoterol hörgőtágító hatásának időtartama hasonló, legalább 12 óra, a vilanterol és indakaterolé 24 óra. A formoterol hatása gyorsan kialakul, ami alkalmassá tesz egyes formoterol tartalmú ICS+LABA fix kombinációkat mind roham- és tünetoldásra, mind pedig a tünetek prevenciójára. Rohamoldóként történő alkalmazás során az ICS+formoterol készítmény hatékonysága és biztonságossága függ az inhalációs eszköztől. Ilyen adagolás melletti hatékonyságot igazoló, pozitív eredményű randomizált klinikai vizsgálatok történtek egyes formoterol + budesonid (Turbuhaler és Easyhaler) és formoterol+beclometason (extrafinom aeroszol) kombinációk esetében, amelyek a formoterol gyors hatáskezdeté miatt a fenntartó kezelés mellett roham/tünetoldóként is használhatók.

A fentiek mellett újabb adatok a Turbuhaler eszközből alkalmazott budesonid-formoterol enyhe asztmában történő szükség szerinti alkalmazása esetén ugyanolyan hatékony exacerbáció kontrollt igazolnak, mint a közel 100%-os adherenciával adott fenntartó ICS monoterápia. Az azonos exacerbáció gátlást a szükség esetén adott budesonid-formoterol Turbuhaler lényegesen alacsonyabb ICS-terhelés mellett biztosítja. A két terápiás stratégia közötti eltérést tovább növeli, hogy a mindennapi gyakorlatban a tökéletes adherencia a fenntartó ICS kezelés esetében ritkán valósul meg. Csak azok a budesonid-formoterol vagy beclometason-formoterol tartalmú inhalációs eszközök alkalmazhatók roham/tünetoldóként is, amelyek esetében ezt az adott készítmény alkalmazási előírata engedélyezi. Az alkalmazható maximális napi adagokat az egyes készítmények alkalmazási előírata tartalmazza.

#### **4.2.4. Hosszúhatású inhalációs anticholinerg kezelés - LAMA**

##### **Ajánlás<sup>25</sup>**

**A közepes/nagy dóziszú ICS+LABA kezelés ellenére nem megfelelően kontrollált és exacerbációt okozó asztma esetén a legalább közepes dóziszú ICS-t tartalmazó terápia kiegészítése LAMA hatóanyaggal javítja a légzésfunkciót, asztmakontrollt és csökkenti az exacerbációs rizikót. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Erre a külön eszközből tiotropium Respimat ICS+LABA melletti alkalmazásával, vagy ún. tripla ICS+LABA+LAMA kezelés alkalmazásával van mód, pl. indakaterol+glikopirronium+mometazon Breezhaler, amely az asztma kezelés 4. és 5. lépcsőjén indikált. Fontos kiemelni, hogy először az ICS adagját kell legalább közepesre, vagy magasra emelni, majd ezt követően hozzáadni a LAMA hatóanyagot, akár külön eszközből adott tiotropium, akár egy eszközből adott, ún. „tripla” ICS+LABA+LAMA készítményről van szó. Kiemelendő, hogy asztmában LABA+LAMA fix kombináció kiegészítő ICS terápia mellett az ICS adherenciát érintő veszély és ebből adódó kockázatok miatt nem adható.

#### **4.2.5. Anti-IgE**

Az anti-IgE (omalizumab) perenniális allergiás etiológiájú súlyos perzisztáló asztmában jelent terápiás lehetőséget, egy adott (76-1500 IU/ml) tartományba eső, emelkedett szérum-össz-IgE-szint esetén, ahol javítja az asztmakontrollt, mérsékli a tüneteket, csökkenti az akut exacerbációk számát, és a szisztémás kortikoszteroid iránti igényt.

**Ajánlás26**

**Az omalizumab indikációja:** olyan asztmás betegek, akiknek pozitív bőrteszt vagy *in vitro* vizsgálat igazolja perenniális aeroallergénnel szembeni reaktivitását; akiknek a légzésfunkciója csökkent ( $FEV_1 < 80\%$ ); valamint gyakori nappali tüneteik vagy éjszakai ébredéseik vannak; és akiknél dokumentáltan a nagy dózisu inhalációs kortikoszteroidok és tartós hatású inhalációs béta-2 agonisták alkalmazása ellenére többszörös súlyos asztma exacerbációk lépnek fel. Adagja a szérum össz-IgE-szintjétől és a beteg testsúlyától függ. Az omalizumab hatékony nazális polyposisban is. (Ajánlás erőssége: javasolt)

**4.2.6. Interleukin-5 (IL-5) gátló és IL-5 receptor-ellenes kezelés**

Az anti-IL-5 hatású szubkután adható mepolizumab és intravénásan adható reslizumab specifikus, humanizált monoklonális antitestek, amelyek a keringő IL-5 molekulákhoz kötődve az IL-5 eozinofil sejteken lévő receptorokhoz való kötődését gátolják.

Az IL-5 receptor-ellenes benralizumab az eozinofil sejtek felszíni IL-5 receptorához kötődve ezek antitestfüggő sejtmediált cytotoxicitás útján történő pusztulását okozza [19]. Valamennyi készítmény csökkenti az eozinofil sejtek proliferációját és aktivitását, ezzel jelentősen mérsékelve az exacerbáció gyakoriságát, valamint a vér- és köpet eozinofiliát súlyos eozinofilsejtes asztmában. Az IL-5 gátlók hatékonyak nazális polyposisban is.

**Ajánlás27**

**Az IL-5/IL-5 receptor gátló kezelések indikációja a nagy dózisu ICS+LABA kezelés mellett nem kontrollált és exacerbációkat okozó súlyos asztma, amelyet a referenciaérték 80%-ánál alacsonyabb  $FEV_1$  kísér. További feltétel a laboratóriumi vérkép vizsgálat által kimutatott magas perifériás eozinofil sejt szám (mepolizumab  $\geq 150$  sejt/ $\mu$ L a kezelés beállításakor, vagy az elmúlt 12 hónapban bármikor igazolható volt 300 sejt/ $\mu$ L; reslizumab  $\geq 400$  sejt/ $\mu$ L; benralizumab  $\geq 300$  sejt/ $\mu$ L). (Ajánlás erőssége: javasolt)**

**4.2.7. Anti IL-4/13**

A dupilumab IL-4(IL-4)-alfa receptor ellenes humán monoklonális antitest, mely az IL-4/IL-13 jelátvitelt gátolja. A dupilumab az I. típusú receptoron (IL-4R $\alpha$ / $\gamma$ c) keresztül gátolja az IL-4, a II. típusú receptoron (IL-4R $\alpha$ /IL-13R $\alpha$ ) keresztül pedig mind az IL-4, mind az IL-13 jelátvitelt. Az IL-4 és az IL-13 az ún. Thelper(h)2-es, ma már T2-esnek nevezett gyulladásozó betegségek, mint az asztma fő irányítói.

A dupilumabot a T2-es típusú súlyos asztma kezelésében három fázis 3, nagy betegszámú, randomizált, kettős vak, placebo kontrolllos, párhuzamos felépítésű, 24–52 hetes kezelési időtartamú, nemzetközi multicentrikus vizsgálat törzskönyvezte, amelyek során a dupilumab kezelés csökkentette az exacerbációs rátát, orális kortikoszteroid igényt és javította a légzésfunkciót, asztma kontroll szintet. A készítmény a FENO értéktől függetlenül hatékony volt, viszont nem bizonyult hatékonyknak 150/ $\mu$ L alatti kiindulási keringő eozinofilszám esetén (még magas FENO mellett sem).

**Ajánlás28**

**A dupilumab szakmai indikációja az asztma fenntartó kezelésének 5. lépcsőjén, tehát nagy dózisu ICS+LABA mellett:**

- tartós szisztémás kortikoszteroid kezelést igénylő súlyos asztma VAGY
  - gyakori szisztémás kortikoszteroid kezelést igénylő exacerbációkkal járó súlyos asztma ÉS T2-es típusú asztma bizonyított jelenléte, amely igazolható az alábbi módokon:
    - keringő eozinofil szám  $\geq 300$ /  $\mu$ L vagy FENO (kilélegzett levegő nitrogén-monoxid szint)  $\geq 25$  ppb.
- (Ajánlás erőssége: javasolt)

Mellékhatásként az eozinofil-szám emelkedésével lehet számolni, amelynek klinikai jelentősége általában nincs (nagyon ritka esetekben eozinofil granulomatosis alakulhat ki). A dupilumab hatékony nazális polyposisban is.

**4.2.8. Szisztémás kortikoszteroidok**

A tartós szisztémás kortikoszteroid (SCS: systemic corticosteroid) kezelés – kéthetes lökésterápiánál hosszabb – súlyos nem kontrollált asztmában lehet indokolt, és egyértelműen mellékhatásokkal járhat (A evidencia). A tartós, folyamatos, akár nagy dózisu ICS-kezelés terápiás indexe (hatás/mellékhatás) minden esetben kedvezőbb, mint a szisztémás kezelése. Parenterális (iv., im.) alkalmazás folyamatos fenntartó kezeléshez ellenjavallt. Orális terápiához methyl-prednisolon javasolt (alacsonyabb mineralokortikoid aktivitása, rövidebb plazmafelezési ideje, rugalmasabb dozírozhatósága miatt). A fenntartó adag a legkisebb, az asztmakontrollt még biztosító dózis legyen. Tartós orális kortikoszteroid iránti igény esetén figyelembe kell venni, hogy a súlyos asztmások egy részében a tüdőfunkció nem normalizálható, a kontroll felmérésében esetükben a legjobb stabil állapotukban mért tüdőfunkció az irányadó és elérendő (esetükben nem kell normális légzésfunkció elérésére törekedni). A tartós

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

szisztémás szteroidkezelés lehetséges mellékhatásai: osteoporosis, hypertonia, duodenalis ulcus, diabetes, mellékvese-szuppresszió, obesitas, cataracta, glaucoma, a bőr elvékonyodása, striák és bőr alatti suffusiók képződése, szteroid okozta myopathia, a harántcsikolt izmok atrofíája, gyengülése. A folyamatosan szisztémás szteroidra szoruló asztmások osteoporosisprofilaxisa ajánlott. Hosszas szisztémás szteroidkezelés után, a hormon elhagyása vagy adagjának csökkentése után mellékvesekéreg-elégtelenség manifesztálódhat, továbbá a szteroidkezeléssel tünetmentesen tartott egyéb betegség (rhinitis, eozinofil granulomatosis poliangiitissal (EGPA), korábbi nevén Churg–Strauss-szindróma) exacerbálódhat.

**Ajánlás29**

**A tartós kortikoszteroidexpozíció osteoporosist okozó mellékhatása miatt az alábbi esetekben javasolt oszteodenzitometria:**

- minden olyan asztmás, aki legalább 6 hónapon keresztül kapott átlagosan legalább napi 7,5 mg prednizolonnak megfelelő adagban orális szteroidkezelést;
- nöbetegek posztmenopauzában: minden olyan beteg, aki legalább 3 hónapon keresztül kapott átlagosan legalább napi 5 mg prednizolonnak megfelelő adagban orális szteroidkezelést;
- minden olyan asztmás, akinek az anamnézisében osteoporosis okozta csonttörés szerepel.

(Ajánlás erőssége: javasolt)

**Ajánlás30**

**Az oszteodenzitometriát fel lehet ajánlani minden olyan asztmás betegnek, aki gyakran részesül rövid időtartamú, de nagy dózisu szisztémás szteroid-lökéskezelésben.**

**Az oszteodenzitometriát fel lehet ajánlani az alábbiak esetében ICS-terápia mellett is:**

- asztmás nöbetegek posztmenopauzában, akiknek a napi ICS-dózisa >2 mg beclometason, vagy annak megfelelő.

(Ajánlás erőssége: lehet)

**4.2.9. Allergénspecifikus immunterápia (AIT)**

A sublingualis immunterápia (SLIT) ritka esetben kiegészítő kezelési lehetőségként jöhet szóba a hármas és négyes asztma terápiás lépcsőn, felnőtteknél, igazolt házipor atka túlérzékenységben, allergiás rhinitis és kis-közepes adag ICS kezelés mellett exacerbációt mutató asztma együttes fennállása esetén, ha a beteg funkcionális állapota kielégítő, vagyis a forszírozott kilégzési másodperc térfogat (FEV<sub>1</sub>) a prediktív érték 70%-ánál magasabb.

**4.2.10. Bronchialis thermoplastica**

A bronchialis termoplastika a légutak 3 ülésben történő radiofrekvenciás helyi kezelése, amelyet nagymértékű placebo effektus kísér. A beavatkozásokat követő 3 hónapban emelheti az asztma exacerbációk rizikóját, a későbbiekben válogatott beteganyagban ezek ritkulását észlelték, azonban 60%-os FEV<sub>1</sub> érték alatti betegek esetében még nem vizsgálták. A beavatkozásnak a tünetekre, légzésfunkcióra nincs hatása. Bizonytalan hatása és a kevés rendelkezésre álló adat miatt kizárólag etikai engedéllyel rendelkező klinikai vizsgálatok keretei között végezhető asztmában, tudományos adatok gyűjtése érdekében.

**4.3. Tüneti szerek, tünet/rohamoldók (tünetodó=rohamoldó)****4.3.1. Gyors hatású inhalációs béta-2-agonisták (RABA: rapid acting beta-agonist)****Ajánlás31**

**A gyors hatású  $\beta_2$ -agonisták (RABA) használata szükség esetén javasolt. E célra az asztma minden lépcsőjén preferáltan a hosszú és gyors hatású formoterol alkalmazása javasolt, ICS mellett egy eszközben adva (elsősorban formoterol budesonid, amely Turbuhalerből alkalmazva enyhe asztmában, 1. és 2. lépcsőn roham és tünetoldóként igazoltan hatékony, továbbá 3., 4. és 5. lépcsőn is, de formoterol-beclometason is alkalmazható roham/tünetoldóként, a 3. lépcsőtől felfelé, amennyiben a fenntartó kezelés is ez. A fentiek mellett alkalmazható rövid hatású béta-agonista (SABA: short acting beta-agonist), pl. salbutamol és terbutalin is (fenoterol hazánkban ipratropiummal kombinálva áll rendelkezésre) is rohamoldásra, azonban ez esetben a béta-agonista alkalmazása mellé alacsony dózisu ICS adására minden alkalomkor szükség van. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Amennyiben a tünet/rohamoldásra növekvő igény van, az az asztmakontroll romlását jelzi, és a rendszeres fenntartó terápia módosítását teszi szükségessé. Ha akut asztma okozta exacerbáció esetén nincs gyors és tartós javulás a belélegzett gyors hatású inhalált  $\beta_2$ -agonistákra, szisztémás szteroidkúra kezdése ajánlott.

**Ajánlás32**

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

**Asztmában SABA monoterápia tilos, amit az indokol, hogy bár a SABA gyorsan enyhíti a tüneteket, kizárólag SABA-kezelés esetén nő az exacerbációk, a fatális exacerbációk és az alacsonyabb légzésfunkció kockázata. (Ajánlás erőssége: tilos)**

A fenitek mellett súlyos, akár fatális exacerbáció enyhe asztmában is előfordulhat. A rendszeres SABA használat növeli az allergiás válasz és a légúti gyulladás kockázatát, és csökkenti a bronchodilatátor kezelésre adott választ. A SABA túlzott használata ( $\geq 3$  tartály évente) fokozza a súlyos exacerbációk kockázatát. Évi  $\geq 12$  SABA tartály elhasználása (de valószínűleg már ennél kevesebb is) növeli az asztmával kapcsolatos halálozás kockázatát.

A  $\beta_2$ -agonista hörgőtágítók lehetséges mellékhatásai a következők: tremor, tachycardia, a hörgőtágító hatás tekintetében kialakuló tolerancia. A tremor a harántcsíkolt izomsejtek  $\beta$ -receptorainak stimulálásával kapcsolatos, krónikus kezelés során fokozatosan mérséklődik, a hozzá szokás e tekintetben gyorsan kialakul. A cardiovascularis mellékhatások dóziszfüggőek, a javasolt terápiás adagok mellett nem jelentősek.

**Ajánlás33**

**Törzskönyvezett tünet- és rohamoldó hazánkban a SABA-ICS tartalmú salbutamol-beclometason aeroszol, amely szükség szerint adott rohamoldóként javasolt enyhe asztmás betegek esetében; ebben a betegcsoportban kisebb szteroid-terhelés mellett biztosít azonos kontrollszintet, mint a rendszeres fenntartó alacsony dóziszú ICS 20. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

**4.3.2. Szisztémás szteroidok**

A szisztémás hatású szteroidokat rendszerint nem sorolják a tünetoldó szerek közé, jóllehet súlyos asztma okozta exacerbációban fékezik a tünetek progresszióját, csökkentik a sürgősségi ellátás és a hospitalizáció szükségességét, a betegség morbiditását. Klinikai hatásuk akut asztmában 4-6 óra után válik nyilvánvalóvá. Az intravénás és orális terápia egyformán hatékonyak akut asztma exacerbációban, az átlagos napi szteroid dózis 50 mg prednisonon vagy 40 mg methyl-prednisonon az exacerbáció súlyosságától függően 5-7 napig adva. A tünetek enyhülése, a tüdőfunkció javulása után (a beteghez tartozó legjobb értékig) inhalációs szteroid védelemben a per os szteroid leépíthető, elhagyható.

**4.3.3. Antikolinerg szerek**

A rövid hatású antikolinerg hörgőtágító inhalált ipratropium-bromid bronchospasmolitikus hatása asztmában gyengébb, mint a  $\beta_2$ -agonistáké. Akut asztmában,  $\beta_2$ -agonistával együtt adva javítja a tüdőfunkciót.

**4.4. Az asztma rendszeres kezelése és gondozása**

Az asztma ellátásának alappillérei:

- partnerközpontú orvos-beteg kapcsolat kialakítása;
- a tüneteket rontó tényezők felismerése és kiiktatása;
- az asztma kontrollszintjének és a rossz kimenetel (exacerbáció kialakulása, fixált légúti obstrukció kialakulása, gyógyszer mellékhatás) rizikótényezőinek felmérése; ezek alapján beállított megelőző/fenntartó kezelés, a kontroll és rizikótényezők rendszeres újraértékelése;
- az akut exacerbációk ellátása;
- megfelelő kezelés speciális körülmények (pl. terhesség, perioperatív időszak) között is.

A betegoktatásnak a változó lefolyású asztma sikeres kezelésében kulcsfontosságú szerepe van, alapfeltétele a megfelelő, partneri viszonyon alapuló orvos-beteg kapcsolat. A beteg részéről a következő ismeretek elsajátítása szükséges: a tünet/rohamoldó gyógyszerek és a megelőző, fenntartó készítmények közötti különbség megértése; az inhalációs gyógyszerek helyes használata; az állapotromlást kiváltó rizikótényezők ismerete és kerülése; a betegség követése a tünetek szintjén és szükség esetén a PEF otthoni mérése/monitorozása útján; az állapotromlás korai jeleinek felismerése és a szükséges terápiás módosítások végrehajtása; a megfelelő orvosi segítség kérésének módja szükség esetén.



**Ajánlás34**

A kontrollált asztma eléréséhez alkalmazható gyógyszerek közötti választás individuális, személyre szabott döntés, a sikeres tartós fenntartó kezelés kiválasztásához az alábbi szempontok figyelembevétele javasolt:

- a tüdőgyógyász szakorvos által leghatékonyabbnak tartott hatóanyag és inhalációs eszköz kiválasztása a tüneti kontroll elérése és a kockázat csökkentése érdekében;
- a beteg jellemzők és betegség fenotípus figyelembevétele súlyos asztma esetén;
- van-e kockázati tényező (pl. dohányos, exacerbációs kórtörténet, eozinofília, jelentős obstrukció, terhesség stb.);
- a beteg preferenciája az inhalációs eszközzel kapcsolatosan;
- a beteg célja a kezeléssel;
- inhalációs technika (helyesen használja-e a beteg inhalációs eszközét a betanítás után);
- adherencia (pl. milyen gyakran szeretné a beteg gyógyszerét bevenni, eszköz megválasztása).

(Ajánlás erőssége: javasolt)

Asztmában hatékony farmakoterápiás lehetőségek állnak rendelkezésre, és a klinikai kontroll elérése, fenntartása, ezzel az életminőség javítása és a jövőbeli rizikók csökkentése az esetek nagy részében megvalósítható. Az egészségügyi szakmai irányelv egy preferált, elsőként választandó tünetoldó és fenntartó kezelést, továbbá egy alternatív utat is javasol, azzal, hogy a két útvonal közötti váltás a beteg igényei szerint bármikor elvégezhető.

A preferált, előnyben részesített asztmaterápia populációs szintű bizonyítékok alapján a jelenleg leghatékonyabb kezelés a legtöbb beteg számára egy adott populációban. Az 1–5. lépcsőn populációs szintű ajánlások találhatók a különböző korcsoportok számára. Az 5. lépcsőn különböző populációs szintű ajánlások vannak a gyulladási fenotípusától függően (T2-es és nem T2-es gyulladás esetére).

A beteg szintű kezelési döntéseknek figyelembe kell venniük minden olyan egyedi jellemzőt, kockázati tényezőt, társbetegséget vagy fenotípust, amelyek megjósolják, hogy a beteg tünetei és az exacerbációk kockázata milyen valószínűséggel csökken egy adott kezeléssel, a beteg személyes céljaival együtt, valamint olyan gyakorlati kérdésekkel, mint az inhalátor használatának technikája, adherencia és megfizethetőség.

Az asztma kezelése három fő lépés ismétlődéséből áll (4. ábra):

- a tüneti kontrollszint és a rizikótényezők (exacerbáció, fixált obstrukció, mellékhatások) felmérése;
- nem gyógyszeres kezelés és farmakológiai kezelés beállítása a kontrollszint és rizikótényezők jelenléte alapján;
- ellenőrzés, ismételt kontrollszint- és rizikótényező felmérés, valamint szükség esetén a fenntartó kezelés módosítása a tartósan kontrollált állapot biztosítása és a rizikótényezők minimalizálása érdekében.

**4.4.1. Az asztmás beteg állapotfelmérése: a kontroll és asztma okozta rossz kimenetel rizikótényezőinek felmérése**

Az asztmás beteg állapotfelmérését a 4. táblázat részletezi. Az orvosi viziten tisztázni kell az asztma aktuális kontrollszintjét, illetve a betegség okozta rossz kimenetel (jövőbeli exacerbáció, fixált áramláskorlátozottság, gyógyszer mellékhatás kialakulása) rizikótényezőinek fennálltát. Fel kell mérni a megelőző időszakban alkalmazott terápiát, a beteg erre vonatkozó terápiás fegyelmét (adherenciát). A gondozás menetét a 4. ábra, az egyes terápiás lépcsőkön választható lehetőségeket az 5. ábra tartalmazza.

**4.4.2. Terápiás lépcsők az asztma kontrollált állapotának eléréséhez és fenntartásához**

Az asztma kezelési algoritmus egy preferált, elsőként választandó tünet/rohamoldó és fenntartó kezelést, továbbá egy alternatív, egyéb választást is tartalmaz, azzal, hogy a két útvonal közötti váltás a beteg igényei szerint bármikor elvégezhető (5. ábra). A legfontosabb különbség a kezelési útvonalak között a tünet/rohamoldásra használt gyógyszer: szükség szerinti alacsony dóziszú ICS-formoterol a preferált első választású útvonal esetén, míg szükség szerint adott SABA (1. lépcsőn inhalációs szteroiddal kiegészítve) az alternatív, második útvonal esetén.

**Ajánlás35**

**Preferált/első választású kezelési útvonal: a tünetoldó szer szükség szerint alkalmazott alacsony dóziszú ICS-formoterol. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Az alacsony dóziszú ICS-formoterol rohamoldóként történő alkalmazása SABA rohamoldóhoz képest csökkenti a súlyos exacerbációk kockázatát, a tüneti kontroll a két kezelési mód esetén hasonló. A preferált útvonalon a beteg asztmás tünetek jelentkezése esetén alacsony dóziszú ICS-formoterolt használ egyetlen inhalátorban rohamoldásra, a fenntartó kezelése mellett. Ez minden lépcsőben így van, 1. és 2. lépcsőn a hatékonyság és biztonságosság budesonid-formoterol Turbuhaler esetén bizonyított. A 3-5. lépcsőn a betegek rendszeres fenntartó kezelése ICS-

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

formoterol (ez lehet beclometason vagy budesonid és formoterol), amely mellé ugyanaz a készítmény – megfelelő inhalációs eszköz és törzskönyv esetén rohamoldásra is alkalmazható. Ez az ún. fenntartó és rohamoldó/tünetenyhítő kezelés (maintenance and reliever therapy, MART). ICS-formoterolt nem szabad rohamoldó szerként használni fenntartó kezelésként más ICS-LABA-t kapó betegek esetében.

**Ajánlás36**

**Alternatív, második választású kezelési útvonal: a tünetoldó készítmény szükség szerint alkalmazott SABA, 1. lépcsőn ICS inhalációval kiegészítve. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Ezen tünet/rohamoldás tekintetében kevesebb biztonságosságot és hatékonyságot alátámasztó adat áll rendelkezésre, mint ICS-formoterol esetében. A SABA túlhasználat az exacerbációk és az asztma halálozás bizonyított független rizikófaktora. Az alternatív útvonal akkor javasolt, ha a preferált kezelési útvonal nem lehetséges, nem hozzáférhető, vagy olyan ismert asztmás beteg esetében, akinek az adott fenntartó kezelés mellett nincs exacerbációja. Az 1. lépcsőn a beteg SABA-t és alacsony dóziszú ICS-t alkalmaz együtt, amikor tünetek jelentkeznek, akár kombinált inhalátorban, akár közvetlenül a SABA után alkalmazott ICS-sel. Erre alkalmas a SABA-ICS tartalmú salbutamol-beclometason aeroszol, amely szükség szerint tünetoldó /rohamoldóként javasolt enyhe asztmás betegek esetében; ebben a betegcsoportban kisebb szteroid-terhelés mellett biztosít azonos kontrollszintet, mint a rendszeres fenntartó kis dóziszú ICS 12. A 2-5. lépcsőn SABA-t használ a beteg a tünetek enyhítésére, és naponta rendszeresen alkalmaz fenntartó ICS-tartalmú gyógyszert. Az alternatív útvonal indítása előtt mérlegelni kell, hogy a beteg biztosan adherensen alkalmazza-e az ICS-t tartalmazó fenntartó kezelést, az exacerbációk elkerülése érdekében.

**Ajánlás37**

**Folyamatban lévő kezelés során a gyógyszerelést lehet növelni vagy csökkenteni az adott kezelési útvonalon belül, ugyanazt a tünetoldó/rohamoldó szert használva minden lépcsőn, vagy lehet váltani a kezelési útvonalak között, a beteg egyéni igényeinek megfelelően (5. ábra). (Ajánlás erőssége: lehet)**

Felfelé lépés előtt ellenőrizni kell az inhalációs technikát, az adherenciát, esetleges környezeti expozíciót, továbbá meggyőződni a tünetek asztmás eredetéről. Az egyes terápiás lépcsőkön felajánlott kezelési formák, kombinációk közötti döntés mindig egyéni, alapja maga a beteg és betegsége: meg kell találni az adott beteg számára optimális hatóanyagot és optimális inhalációs eszközt/kezelési módot, adagolást, figyelembe véve a beteggel kapcsolatos valamennyi tényezőt (együttműködés, dohányzás, obstrukció jelenléte és foka, tünetek jellege, rhinitisszel való szövődés, nehezen kezelhető betegség, társbetegségek stb.).

**Ajánlás38**

**Újonnan felállított asztma diagnózis esetén az első választandó terápiát a 6. ábra alapján kell megválasztani a tünetek gyakorisága, napszaki jellege és a légzésfunkciós értékek alapján. (Ajánlás erőssége: kell)**

**Ajánlás39**

**Diagnózis asztma exacerbáció alkalmával: rövid orális szteroid kúra javasolt, illetve rendszeres fenntartó kezelés bevezetése a 3. vagy 4. lépcsőn, majd visszalépés lehetőség szerint. (Ajánlás erőssége: kell)**

**Ajánlás40**

**A diagnózis felállítása és kezdőterápia beállítása után az asztma aktuális kontrollszintje, exacerbációk rizikók és a korábbi terápia alapján kell döntenie a fenntartó/megelőző kezelés folytatásáról vagy változtatásáról (Ajánlás erőssége: javasolt):**

- kontrollált esetben a kontrollt eredményező kezelés fenntartása javasolt, 3 hónap kontrollált állapot után a visszalépés a terápiás lépcsőkön mérlegelhető, 6 hónap után javasolt, de nem kötelező (Ajánlás erőssége: javasolt);
- nem kontrollált betegség esetén felfelé lépés javasol (Ajánlás erőssége: javasolt);
- részlegesen kontrollált betegség esetében a felfelé lépés megfontolandó a kontrollált állapot elérése érdekében (Ajánlás erőssége: lehet).

**A felfelé lépés (ún. „step-up”) 3 formája alkalmazható a gyakorlatban:**

- Tartós step-up, legalább 3-6 hónapra: amennyiben a betegség nem kontrollált, a terápiás lépcsőkön felfelé lépés szükséges; előtte az adherencia és inhalációs technika felmérése javasolt. Részlegesen kontrollált esetben a felfelé lépés megfontolandó, különösen exacerbációs rizikótényező fennállása esetén.
- Rövid távú step-up, az ICS adag emelése 1-2 hétre (pl. vírus infekció vagy allergén expozíció miatt).
- Napról-napra történő változtatás azoknál a betegeknél, akiknek alacsony dóziszú ICS/formoterol kombinációt rendeltek fenntartó és rohamoldó adagolásban.

**A visszalépés (ún. „step-down”)**

Feltétele, hogy a tünetek kontrolláltak és a légzésfunkció stabil legyen legalább 3 hónapig, illetve ne álljon fenn exacerbációs rizikótényező, légúti fertőzés, a beteg ne tervezzen utazást, és ne legyen terhes. A visszalépés alapvető módozatait a 6. táblázat tartalmazza.

**6. táblázat. A fenntartó terápia visszaléptetésének („step down”) lehetőségei asztmában, evidenciaszintekkel. 1**

Aktuális lépcső	Aktuális gyógyszerelés	A fenntartó terápia visszaléptetésének lehetőségei	Evidenciaszint
5. lépcső	Nagy dózisú ICS/LABA + OCS  Nagy dózisú ICS/LABA + más további hatóanyag	<ul style="list-style-type: none"> <li>Folytassa a nagy dózisú ICS/LABA kombinációt az OCS csökkentésével</li> <li>A köpet sejtarányok alapján csökkentse az OCS-t</li> <li>OCS kezelés másnaponta</li> <li>Cserélje az OCS-t nagy dózisú ICS-re</li> <li>Referálja a beteget súlyos asztma szakértőnek</li> </ul>	D  B D D D
4. lépcső	Közepes-nagy dózisú ICS/LABA fenntartó kezelés  Közepes dózisú ICS/formoterol MART* fenntartó és rohamoldó kezelés  Nagy dózisú ICS + második kontrolláló szer	<ul style="list-style-type: none"> <li>Folytassa az ICS/LABA kombinációt az ICS dózisának 50%-os csökkentésével, a rendelkezésre álló készítmények alkalmazásával</li> <li>A LABA elhagyása nagyobb valószínűséggel vezet romláshoz</li> <li>Csökkentse a fenntartó ICS/formoterolt alacsony dózissra, a rohamoldó ICS/formoterolt* folytassa szükség szerint</li> <li>Az ICS dózist csökkentse 50%-kal, a második kontrolláló szert folytassa</li> </ul>	B  A  D  B
3. lépcső	Alacsony dózisú ICS/LABA fenntartó kezelés  Alacsony dózisú ICS/formoterol* MART  Közepes-nagy dózisú ICS	<ul style="list-style-type: none"> <li>Csökkentse az ICS/LABA-t napi egyszerire</li> <li>A LABA elhagyása nagyobb valószínűséggel vezet romláshoz</li> <li>Csökkentse a fenntartó ICS/formoterolt* napi egyre, a rohamoldó ICS/formoterolt* folytassa szükség szerint</li> <li>Az ICS dózist csökkentse 50%-kal</li> </ul>	D A  C  B
2. lépcső	Alacsony dózisú ICS  vagy LTRA	<ul style="list-style-type: none"> <li>Napi egyszeri adagolás (budesonid, ciclesonid, mometason)</li> <li>Szükség esetén adott ICS/formoterolra váltás</li> <li>Szükség esetén adott SABA + ICS-re váltás (külön vagy egy eszközből)</li> <li>Felnőttekben az ICS teljes elhagyása a fokozott exacerbáció rizikó miatt nem javasolt</li> </ul>	A  A B  A

SABA, rövidhatású  $\beta_2$ -agonista; ICS, inhalációs kortikoszteroid; OCS, orális kortikoszteroid; LTRA, leukotrién receptor antagonist. \*csak az erre törzskönyvezett készítmények.

### 1. terápiás lépcső – tünet esetén használt rohamoldó

Az 1. lépcső alkalmazható:

- a diagnózis felállítása után kezdőkezelésként azon betegeknél, akiknél a tünetek havonta kevesebb, mint kétszer jelentkeznek, és nincs exacerbiációs rizikótényezőjük;
- a kezelés lefelé léptetése során azon betegeknél, akiknél az asztma legalább 6 hónapig jól kontrollált a 2. lépcsőn.

#### Ajánlás41

**A preferált kezelés 1. lépcsőn (enyhe asztma) a szükség szerint adott alacsony dózisú ICS-formoterol, amely a SABA alkalmazásnál hatékonyabb a súlyos exacerbiációk megelőzésében (B evidencia; budesonid-formoterol Turbuhaler adásával gyűjtött adatok). (Ajánlás erőssége: javasolt)**

A korábbi osztályozás szerinti úgynevezett „intermittáló” és „perzisztáló” asztma megkülönböztetése nem indokolt, hiszen mindkét csoportban előfordulhat súlyos asztma exacerbiáció. A szükség szerint adott ICS-formoterol alkalmazásával a súlyos exacerbiációk kockázata jelentősen csökkenthető a szükség szerinti SABA-val összehasonlítva, még azoknál a betegeknél is, akik rohamoldót hetente kétszer vagy kevesebbszer használtak.

További, a szükség szerinti ICS-formoterol SABA helyett való alkalmazása mellett szóló érvek az 1. lépcsőn:

- A fenntartó ICS monoterápia tekintetében az asztmás betegek adherenciája gyakran gyenge, főleg ritka tünetek esetén, ami emeli a kizárólag SABA kezeléssel járó kockázatot.
- Nincs bizonyíték a SABA monoterápia biztonságosságára vagy hatásosságára. SABA 1-2 hétig tartó rendszeres használata a légutak hiperreaktivitásához, csökkent bronchodilatátor válaszhoz és fokozott légúti gyulladáshoz vezet asztmában. Túlzott SABA használat (pl. évente >3x200-adagos tartály használata) esetén fokozott az exacerbiációk és a halálozás kockázata (A evidencia).
- Fontos elkerülni a betegek azon érzetét, hogy a SABA monoterápia biztonságos. A kizárólagos SABA kezelés nem javasolt semmilyen asztma súlyossági lépcsőn, arra tanítja a beteget, hogy a SABA-t tekintse elsődleges asztmakezelésnek.

A szükség szerint alkalmazott ICS-formoterol rohamoldóként történő alkalmazásának bizonyítása alacsony dózisú budesonid-formoterollal történt, de a beklometazon-formoterol is alkalmas lehet rohamoldásra. Mindkét gyógyszer jól bevált, biztonságos fenntartó és rohamoldó szer a 3-5. lépcsőn. A szükség szerint alkalmazott budesonid-formoterol szokásos adagja enyhe asztma esetén egy belégzés, 200/6 µg (160/4,5 leadott dózis), a maximális ajánlott adag napi összesen 72 µg formoterol lehet (54 µg adagolt dózis). Az enyhe asztmás betegekké végzett vizsgálatokban az átlagos használat heti 3-4 inhaláció volt. Szájöblítésre ebben a terápiás formában nincs szükség, a klinikai vizsgálatok sem írták elő.

#### Ajánlás42

**Alternatív, nem elsőként választandó kezelési lehetőség az 1. lépcsőn az alacsony dózisú ICS beszívása minden SABA használatkor. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Ez a kezelés javasolt, ha szükség szerinti alkalmazásra törzskönyvezett ICS-formoterol nem áll rendelkezésre, bár sokkal kevesebb bizonyíték van a biztonságosságára és hatásosságára.

A SABA-ICS tartalmú salbutamol-beclometason aeroszol szükség szerint, rohamoldóként enyhe asztmás betegek esetében adható [20].

#### Ajánlás43

**Nem javasolt 1. lépcsőn: SABA szükség esetén ICS nélkül. (Ajánlás erőssége: tilos)**

### 2. terápiás lépcső

#### Ajánlás44

**A preferált kezelés: szükség szerint adott kis dózisú ICS-formoterol a tünetek enyhítésére: enyhe asztma esetén bizonyítékok ezidáig csak az alacsony dózisú budesonid-formoterol Turbuhaler alkalmazásával kapcsolatosan állnak rendelkezésre. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

- A szükség szerint alkalmazott ICS-formoterol Turbuhaler monoterápia enyhe asztmában SABA-hoz képest 64%-kal csökkenti a súlyos exacerbiációk gyakoriságát (A szintű evidencia).

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

- A szükség szerint alkalmazott ICS-formoterol Turbuhaler monoterápia enyhe asztmában non-inferior a kisdózisú rendszeres ICS fenntartó kezeléssel a súlyos exacerbációk megelőzésében, azonos tüneti kontroll és jelentősen alacsonyabb teljes szteroid terhelés mellett (A szintű evidencia).
- A szükség szerint egy alkalommal alkalmazott ICS-formoterol 2 inhalációja – SABA inhalációhoz képest – csökkentette a súlyos exacerbációk rövidtávú kockázatát, utalva az ICS minél korábbi időzítésének fontosságára.
- A fenti eredmények függetlenek voltak a vér eozinofil sejtszámtól vagy FENO értéktől.

A szükség szerint alkalmazott budesonid-formoterol szokásos adagja egy beléggzés, 200/6 µg (160/4,5 leadott dózis). A maximális ajánlott adag naponta összesen 72 µg formoterol (48 µg leadott dózis). A klinikai vizsgálatok során enyhe asztmában az átlagos használat 3-4 inhaláció volt hetente.

Az ICS-formoterol szükség szerint és testmozgás előtt alkalmazva hasonló előnyökkel járt, mint a naponta alkalmazott ICS, így a szükség szerinti ICS-formoterolt alkalmazó betegeknek nem kell SABA kezelést felírni testmozgás előtti használatra.

Tekintve, hogy a preferált kezelés az 1. és 2. lépcsőn azonos, a két lépcső összevonásra került az 5. ÁBRÁN.

**Ajánlás45****Alternatív, nem elsőként választandó kezelési lehetőségek a 2. lépcsőn:**

- **Rendszeres fenntartó alacsony dózisú ICS és szükség szerint SABA.**

Nagyszámú randomizált kontrollált és obszervációs vizsgálat bizonyítja, hogy a súlyos exacerbációk kialakulásának, a kórházi kezelések gyakoriságának és a mortalitásnak a kockázata jelentősen csökken a rendszeres, alacsony dózisú ICS alkalmazásával asztmában. Fontos azonban, hogy a mindennapi gyakorlatban a ritka tünetekkel rendelkező asztmások esetében az ICS adherencia nem megfelelő, így nagy a SABA monoterápia veszélye, annak ismert kockázataival.

- **Alacsony dózisú ICS beszívása minden SABA használatkor (egy vagy külön eszközből).**

A klinikai vizsgálatok eredményei alapján nincs különbség az exacerbációk gyakoriságában a rendszeres fenntartó kezelésként alkalmazott kisdózisú ICS és SABA rohamoldó, valamint az alacsony dózisú ICS beszívása minden SABA használatkor megközelítések között. Ez utóbbi történhet két inhalátorból, vagy egy eszközben salbutamol és beklometazont tartalmazó eszközből. 20

- **A leukotriénreceptor-antagonista (LTRA).**

Kevésbé hatékony terápia, mint az alacsony dózisú fenntartó ICS, továbbá neuropszichiátriai mellékhatásokra figyelmeztetni kell a beteget montelukaszt felírásakor.

- **Naponta rendszeresen alkalmazott alacsony dózisú ICS-LABA.**

*Kezdeti terápiaként gyorsabban javítja a tüneteket és légzésfunkciót, mint az önmagában alkalmazott ICS, de drágább.*

- **Tisztán szezonális allergiás asztma esetében az alacsony dózisú fenntartó ICS vagy szükség szerint adott ICS-formoterol kezelést az allergénszezon elején el kell kezdeni, és az expozíció vége után 4 héttel kell abbahagyni.**

(Ajánlás erőssége: javasolt)

**Ajánlás46**

**Theophyllinek, chromonok alkalmazása tilos (Ajánlás erőssége: tilos)**

### 3. terápiás lépcső

#### Ajánlás47

**A preferált, elsőként választandó kezelés a 3. lépcsőn: alacsony dóziszú ICS-formoterol fenntartó és rohamoldó (MART; 1. útvonal). (Ajánlás erőssége: javasolt)**

A kezelési lépcső emelése előtt ellenőrizendő az adherencia, inhalációs technika és a társbetegségek megléte, kontrollja. A 3. lépcsőn első választásként javasolt terápia az alacsony dóziszú inhalációs szteroid rohamoldásra alkalmas hosszú hatású  $\beta_2$ -agonistával kombinálva. A két szer additív hatásának köszönhetően a kis dóziszú ICS rendszerint elegendő a megfelelő kontroll eléréséhez, az adag emelésére akkor van szükség, ha az asztmakontroll 3-4 hónapos kezelés után nem érhető el. A hosszú hatású béta-2-agonista formoterol hatáskezdeté gyors. Roham/tünetoldóként monoterápiában való alkalmazása asztmában szigorúan ellenjavallt, ha azonban az ICS/LABA kombinációs kezeléshez a budesonid/formoterol vagy beclometason/formoterol fix kombinációs készítmény a választott gyógyszer, és az adott kiszerelés (inhalációs eszközfüggő) erre törzskönyvvvel rendelkezik, úgy ún. **rohamoldó és fenntartó terápiához** is alkalmazható (MART). Ez esetben a beteg alacsony dóziszú ICS/LABA-t alkalmaz fenntartó kezelésként, és tünetoldóként is ugyanezt az eszköz alkalmazza (Magyarországon ilyen adagolásra törzskönyvezett készítmények pl.: budesonid-formoterol Turbuhaler és Easyhaler 4,5/160  $\mu\text{g}$ , beclometazon-formoterol extrafinom aerosol és Nexthaler 6/100  $\mu\text{g}$  pMDI – ugyanakkor egyes ugyanezen hatóanyagokat tartalmazó egyéb inhalációs eszközök rohamoldásra nem alkalmazhatók). Így használva viszonylag kis ICS dózisok csökkentették az exacerbációk számát és javították az asztmakontrollt. Exacerbációs rizikótényezővel rendelkező betegek esetében az ICS/formoterol fenntartó és rohamoldó adagolás jobb exacerbáció preventív hatással rendelkezik (azonos tüneti szint és alacsonyabb kumulatív szteroid dózis mellett), mint az állandó dózisban adagolt ICS/LABA vagy akár a nagyobb adagban adott ICS monoterápia alkalmazása - mindkettő rövid hatású béta-agonista rohamoldó mellett.

Az előnyben részesített kezelés a 3. lépcsőn tehát az alacsony dóziszú ICS-formoterol alkalmazása fenntartó és rohamoldó kezelésként (MART). Súlyos exacerbációk esetén és azok hiányában is, ez a kezelési séma nagyobb mértékben csökkenti a súlyos exacerbációk kockázatát, mint a fenntartó fix dózisban adott ICS-LABA vagy nagyobb dóziszú ICS, amelyek a hagyományos szükség szerinti SABA-val alkalmazhatók, hasonló mértékű tüneti kontroll mellett.

Az ICS-formoterol maximális ajánlott adagja egy nap alatt összesen 48  $\mu\text{g}$  formoterol a beclometazon-formoterol esetében (36  $\mu\text{g}$  leadott dózis), és 72  $\mu\text{g}$  formoterol a budesonid-formoterol esetében (54  $\mu\text{g}$  leadott dózis).

#### Ajánlás48

**Alternatív, nem elsőként választandó kezelési lehetőségek a 3. lépcsőn (2. útvonal):**

- **Fenntartó alacsony dóziszú ICS-LABA terápia és szükség szerinti SABA**  
Azoknál a betegeknél, akiknél az asztma alacsony dóziszú ICS-kezelés mellett nem kontrollált, az alacsony dóziszú ICS-LABA kombináció körülbelül 20%-kal csökkenti a súlyos exacerbációk gyakoriságát, és javítja a légzésfunkciót, de nem befolyásolja a roham/tünetoldó szükségletet (A evidencia). (Ajánlás erőssége: javasolt)
- **Közepes dóziszú ICS-monoterápia.** (Ajánlás erőssége: javasolt)
- **Kis dóziszú ICS + LTRA kevésbé hatékony alternatíva.** (Ajánlás erőssége: javasolt), és a montelukaszt esetében a mentális mellékhatások lehetőségére fel kell hívni a figyelmet.
- **Alacsony dóziszú ICS nyújtott hatású teofillinnel,** kevésbé hatékony alternatíva. (Ajánlás erőssége: lehet), és a teofilinek mellékhatásaira fel kell hívni a figyelmet.
- Válogatott, ritka esetekben, allergiás rhinitis és háziporátka szenzitivizáció fennállta-, illetve ICS/LABA mellett fellépő gyakori szisztémás szteroid kezelést igénylő exacerbációk esetén, a 3. lépcső kombinálható **sublingualis immunterápiával** (Ajánlás erőssége: lehet), amennyiben  $FEV_1 > 70\%$ .

### 4. terápiás lépcső

#### Ajánlás49

**A preferált, elsőként választandó kezelés a 4. lépcsőn: közepes dóziszú ICS-formoterol fenntartó és roham/tünetoldó kezelésként (1. útvonal). (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Az elmúlt 12 hónapban legalább 1 akut asztma exacerbációt átélt betegek esetében az ICS/formoterol fenntartó és roham/tünetoldó adagolás hatékonyabb az exacerbáció prevencióban, mint az állandó dózisban adagolt ICS/LABA vagy akár a nagyobb adagban adott ICS monoterápia. MART esetében a fenntartó dózis közepes dóziszú ICS-formoterol (ez a belégzések számának növelésével érhető el), de a rohamoldó kezelés továbbra is az alacsony dóziszú ICS-formoterol. A maximális ajánlott adag egyetlen nap alatt megegyezik a 3. lépcsőn megadott adaggal.

**Ajánlás50**

**Alternatív, nem elsőként választandó kezelési lehetőségek a 4. lépcsőn (2. útvonal):**

- **Közepes- vagy nagy dózisú ICS-LABA és szükség szerinti SABA. (Ajánlás erőssége: javasolt)**  
Azon betegek, akiknek asztmája nem kontrollált vagy akiknek gyakori exacerbációi vannak az alacsony dózisú ICS-LABA mellett a jó adherencia és a helyes technika ellenére, közepes dózisú ICS-LABA kezelést kaphatnak, SABA rohamoldóval.
- **A 4. lépcsőn rendelkezésre álló egyéb fenntartó kezelési lehetőségek közé tartozik a hozzáadott LAMA külön vagy kombinált („hármás”, „tripla”) inhalátorokban. (Ajánlás erőssége: javasolt)**  
Itt a legalább közepes dózisú ICS+LABA kerül kiegészítésre LAMA hatóanyaggal, ami javítja a légzésfunkciót, és csökkenti az exacerbációk rizikóját. A rendelkezésre álló fix. kombinációk (tripla inhalátorok): beklometazon-formoterol-glikopironium, fluticason-vilanterol-umeclidinium és mometazon-indacaterol-glikopironium.
- **A közepes dózisú ICS-LABA kiegészíthető LTRA-val vagy teofillinnel, ezek kevésbé hatékonyak, és a mellékhatások lehetőségére fel kell hívni a figyelmet. (Ajánlás erőssége: lehet)**
- **Ritkán, rhinitisben és asztmában szenvedő felnőtt betegeknél, akik allergiások a házi poratkára, SLIT hozzáadása megfontolható, feltéve, hogy a FEV<sub>1</sub>a várt érték >70%-a. (Ajánlás erőssége: lehet).**

**5. terápiás lépcső – fenotipizálás alapú kiegészítő kezelések 21, 22, 23, 24**

**Ajánlás51**

**A 4. lépcsőn adott terápia mellett nem megfelelően kontrollálható asztmás beteget javasolt olyan asztma centrumba irányítani, ahol elegendő tapasztalattal rendelkeznek a súlyos asztmások kezelésében. Az inhalációs eszköz megfelelő használatának ellenőrzése és az adherencia feltérképezése minden esetben szükséges, továbbá a súlyos asztma fenotipizálása. (Ajánlás erőssége: kell)**

**Ajánlás52 (Ajánlás erőssége: javasolt)**

**Az 5. lépcső mindig a korábbi kezelés mellett (és nem helyett) alkalmazandó. A közepes- vagy nagy dózisú ICS-LABA alapvető kezelés (ICS-formoterol MART megfontolandó, a betegek egy részénél elkerülhetetlen a nagy dózisú ICS-LABA, itt a mellékhatásokra figyelni kell), amely kiegészítendő az alábbiak valamelyikével vagy kombinációival:**

- Az exacerbáción átesett betegek esetében, nem kontrollált asztma esetében **a közepes/nagy dózisú ICS+LABA fenntartó terápia LAMA-val történő kiegészítése** hatékony és biztonságos, akár tiotropium Respimat formájában, akár fix „tripla” kombinációban (egy inhalátorban közepes/nagy dózisú ICS-LABA-LAMA hatóanyagok) kerül alkalmazásra. A rendelkezésre álló fix. kombinációk (tripla inhalátorok): beklometazon-formoterol-glikopironium, fluticason-vilanterol-umeclidinium és mometazon-indacaterol-glikopironium.
- **Az IL-5 gátló kezelés** (anti IL-5 hatású, humanizált monoklonális antitest mepolizumab és reslizumab) és az IL-5 receptor-gátló, anti-eozinofil benralizumab indikációja a nagy dózisú ICS/LABA kezelés mellett nem kontrollált, exacerbációkat mutató súlyos asztma, ahol perifériás eozinofília és a referenciaérték 80%-ánál alacsonyabb FEV<sub>1</sub> detektálható. Ebben a csoportban az IL-5 gátló vagy anti-eozinofil terápia jelentősen csökkenti az exacerbációk számát és az orális kortikoszteroid szükségletet, javítja a légzésfunkciót és tüneti kontrollt.
- Súlyos allergiás asztmában, megfelelő indikációban (ld. fenn), a 4. lépcső mellett nem kontrollált asztma esetében a kiegészítő **anti-IgE terápia** (omalizumab) javítja az asztmakontrollt, csökkenti az exacerbációk kialakulásának rizikóját.
- **Dupilumab. IL-4-alfa receptor ellenes humán monoklonális antitest**, mely az IL-4/IL-13 jelátvitelt gátolja. Csökkenti az exacerbációs rátát, orális kortikoszteroid igényt és javítja a légzésfunkciót, asztma kontroll szintet. Indikációja az asztma fenntartó kezelésének 5. lépcsőjén, tehát nagy dózisú ICS+LABA mellett tartós szisztémás kortikoszteroid kezelést igénylő súlyos asztma vagy gyakori szisztémás kortikoszteroid kezelést igénylő exacerbációkkal járó súlyos asztma és T2-es típusú asztma bizonyított jelenléte (ez igazolható az alábbi módokon: keringő eozinofil szám  $\geq 300/\mu\text{L}$  vagy FENO (kilégzett levegő nitrogén-monoxid szint)  $\geq 25$  ppb).
- **A per os szteroidok** adása más preventív szerek mellé hatékony lehet, de a folyamatos alkalmazás súlyos mellékhatásokkal jár. Ezért csak olyan súlyos esetekben indokolt, ahol a 4. lépcsőn javasolt terápia ellenére folyamatosan korlátozott a betegek aktivitása, és gyakoriak az asztma exacerbációk (napi  $\leq 7,5$  mg prednizolonnak megfelelő dózis). A tartós kortikoszteroid expozíció osteoporosist okozó mellékhatása miatt az alábbi esetekben szükséges oszteodenzitometria:

Nagy dózisú ICS-LABA mellett tünetes betegeknél 6 hónapra azitromicin hozzáadása a kezeléshez hetente három napon csökkenti az exacerbációk rizikóját, de az antibiotikum-rezisztencia növekszik. A kezelés bevezetése előtt atípusos mycobacteriosis és EKG-n megnyúlt QTc kizárandó.

TSLP-gátlás, tezepelumab. TSLP (thymic stromal lymphopoietin) ellenes humán monoklonális antitest. A lezárt klinikai vizsgálatok eredményei alapján eozinofil és nem-eozinofil fenotípusú, nagy dózisú ICS/LABA kezelés mellett nem kontrollált, exacerbációkat mutató súlyos asztmában csökkenti az exacerbáció gyakoriságot, javította a légzésfunkciót és tüneteket. 21

### Ajánlás53

**Minden olyan asztmás esetében, aki legalább 6 hónapon keresztül kapott átlagosan legalább napi 7,5 mg prednizolonnak megfelelő adagban orális szteroidkezelést, javasolt osteoporosis irányú kivizsgálás. (Ajánlás erőssége: javasolt)**

Nincs bizonyíték az 5. lépcsőn a MART megkezdésére kiegészítő kezelésben részesülő betegeknél, de a MART-ban részesülő betegeknél a roham/tünetoldó kezelés visszaállítása SABA-ra növelheti az exacerbációk kockázatát.

#### 4.4.3. Ellenőrzés, ismételt állapot felmérés és szükség esetén a fenntartó kezelés módosítása a tartósan kontrollált állapot biztosítása érdekében

Ha az asztmakontroll megvalósult, a fenntartása érdekében folyamatos gondozás és ellenőrzés javasolt, amelynek során meg kell keresni azt a legkevesebb gyógyszert tartalmazó kezelési formát, amellyel a kontroll még fenntartható és a rizikótényezők uralhatók. Ilyen módon csökkenthetők az ellátás költségei és a gyógyszer mellékhatások kockázata. Másrészt az asztma súlyossága időről időre változik, a kontrollszint romolhat, ezt a gyógyszereléssel követni kell.

#### 4.4.4. A súlyos asztma definíciója és prevalenciája (SA) 23, 24

A nehezen kezelhető és a súlyos asztma fogalmának megértése a nem kontrollált asztma fogalmának tisztázásával kezdődik. Nem kontrollált asztma esetén az alábbi két tényező közül legalább egy fennáll:

- Elégtelen tüneti kontroll (gyakori tünetek vagy rohamoldó-használat, vagy az asztma korlátozza az aktivitást, vagy éjszakai ébredés az asztma miatt).
- OCS-t igénylő exacerbációk ( $\geq 2/\text{év}$ ) vagy kórházi kezelést igénylő, súlyos exacerbációk ( $\geq 1/\text{év}$ ) jelentkezése.

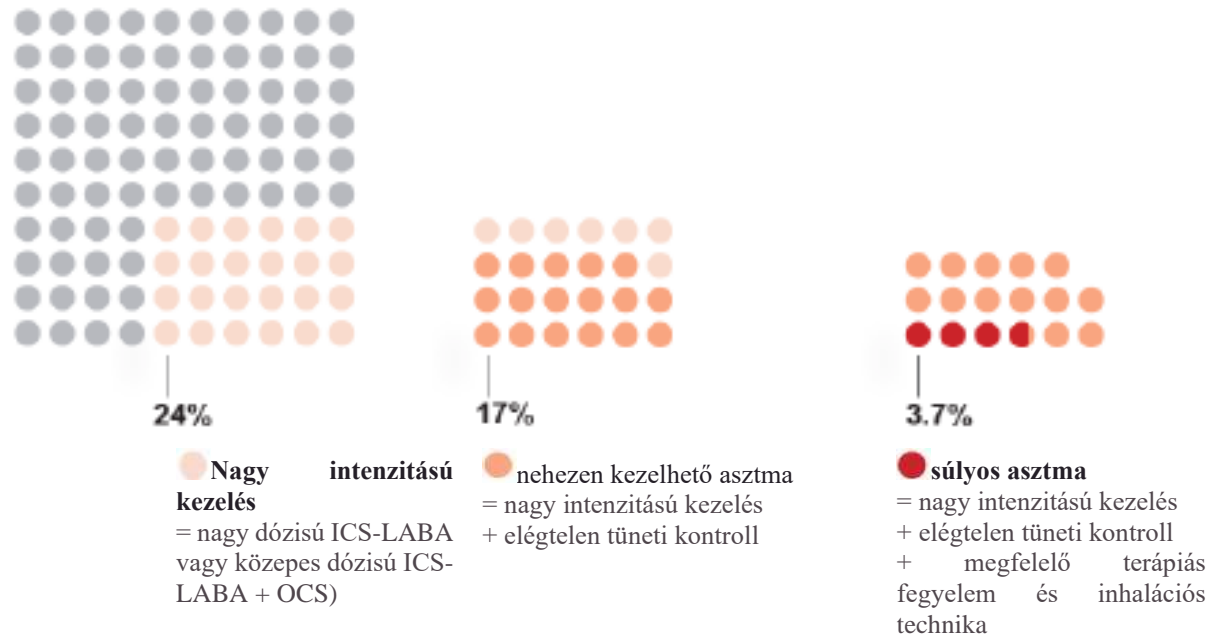
A nehezen kezelhető asztma olyan asztma, amely közepes vagy nagy dózisú ICS és egy másik kontrolláló szer (általában LABA) vagy fenntartó OCS felírása ellenére kontrollálatlan marad vagy a megfelelő tüneti kontroll fenntartásához és az exacerbációk kockázatának csökkentéséhez nagy dózisú kezelést igényel. Itt a betegség gyakran befolyásolható tényezők miatt nehezen kezelhető, mint például a rossz inhalációs technika, elégtelen terápiás fegyelem, dohányzás vagy nem megfelelően ellátott kísérő betegségek, vagy helytelen diagnózis.

A súlyos asztma a nehezen kezelhető asztma egyik alcsoportja (7. ábra), olyan asztmát jelent, amely a maximális optimalizált, nagy dózisú ICS-LABA-terápia előírásos alkalmazása és a hozzájáruló tényezők kezelése ellenére nem kontrollálható, vagy a nagy dózisú kezelés csökkentése esetén súlyosbodik. A súlyos asztma tehát jelenleg retrospektív minősítés. Néha „súlyos terápiarezisztens asztmának” is nevezik, mivel a meghatározása szerint nagy dózisú inhalációs terápiára viszonylag rezisztens (refrakter). A biológiai terápiák megjelenésével azonban a „terápiarezisztens/refrakter” megnevezés már nem helytálló. Az asztma nem osztályozandó súlyosként, ha a hozzájáruló tényezők, például az inhalációs technika és a terápiás fegyelem kezelését követően jelentős javulást mutat.

Az asztmás betegek körülbelül 3,7%-ának van súlyos asztmája, annak alapján, hogy azon betegek közül, akiknek nagy dózisú ICS-LABA-kezelést, illetve közepes vagy nagy dózisú ICS-LABA + hosszú távú OCS-kezelést írtak fel, milyen aránynál volt elégtelen a tüneti kontroll megfelelő terápiás fegyelem és inhalációs technika mellett 7. ábra.



## 7. ábra. A súlyos asztma előfordulási gyakorisága. 22



## 4.4.5. A súlyos asztma kivizsgálása

A SA ellátásában indokolt az adherencia problémák megoldása, a társbetegségek megfelelő kezelése és a dohányzás-leszokás támogatás; az ezen túlmenően is a 4 és 5. terápiás lépcsőn kezelt betegek megfelelő kivizsgálása szükséges annak érdekében, hogy fenotípus alapú kezelések biztosíthatók legyenek. Kivizsgálása és kezelése súlyos asztma ellátásában gyakorlott centrum feladata.

Ajánlás<sup>54</sup>

A súlyos asztma heterogén csoportot jelöl, magában foglalva a különböző megjelenésű asztma fenotípusokat. Kivizsgálása során az alábbiak elvégzése javasolt (8. ábra, 23, 24):

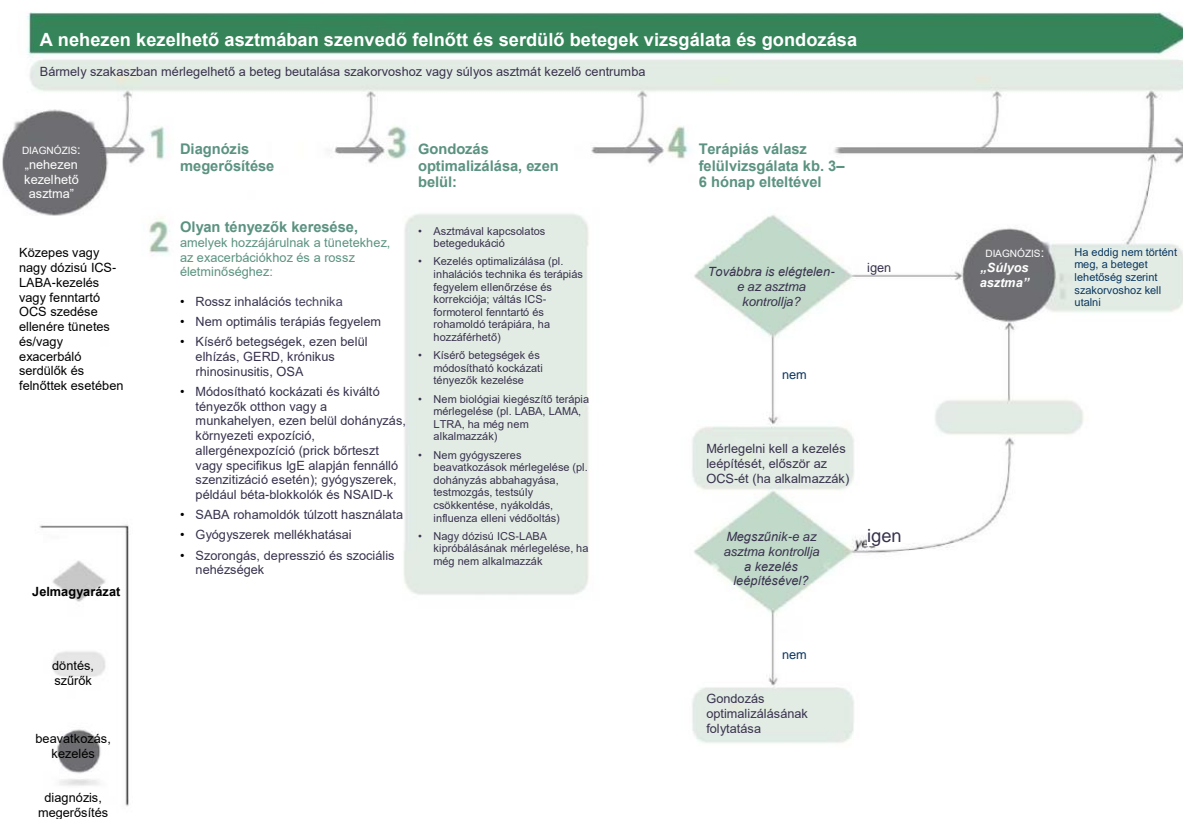
- Légzésfunkció a diagnózis megerősítésére (teljes testpletizmográfia és diffúziós kapacitás mérés; FEV<sub>1</sub>, FVC, PEF, FEF25-75%, MEF25%,)
- Farmakospirometria COPD kizárása vagy társbetegséggént való igazolása
- Allergiás bőrpróba inhalatív allergének tekintetében
- Vértkép (több alkalommal, amennyiben első alkalommal eozinofília nem igazolható), eozinofil sejtszám, össz IgE, klinikai gyanú esetén alfa1-antitripszin szint mérés, szükség esetén CRP, IgG, IgA, IgM, IgE, szükség esetén gomba precipitinek, ezen belül Aspergillus, ANCA
- Általános betegadatok felmérése:
  1. asztma diagnózis felállításának időpontja
  2. asztma kontroll mértéke
  3. BMI érték
  4. dohányzási anamnézis, egyéb környezeti provokáló tényezők (allergének, toxikus gázok) feltérképezése
- Mellkas RTG, esetleg mellkas CT (bronchiectasia kizárása), szükség esetén szív UH
- Gégészeti szakvizsgálat (felső légúti szűkület, postnasal drip kizárása, társbetegséggént felmerülő hangszalag diszfunkció, krónikus rhinosinuszitis, orrpolyposis, NSAID intolerancia, allergiás rhinitis, anosmia irányában)
- Egyéb komorbiditások kivizsgálása a megfelelő szakambulancián, ha a klinikai kép alapján felmerül (gastro-oesophagealis reflux, alvási apnoe, depresszió)
- Az inhalációs eszköz megfelelő használatának ellenőrzése

Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

- Adherencia felmérése (a beteg az elmúlt 6 hónapban valóban kiváltotta és használta a nagy dózisú ICS+LABA készítményt) és az adherenciát javító beavatkozások végzése (az inhalációs gyógyszerek rendszeres alkalmazásának elősegítése, írásos asztma cselekvési terv biztosítása)
- A betegség súlyos voltának megerősítése: a beteg legalább az elmúlt 6 hónapban nagy dózisú ICS+LABA terápiát kapott és használt, és betegsége emellett nem kontrollált, FEV<sub>1</sub><80%, exacerbációk alakultak ki vagy a beteg tartós szisztémás szteroidra szorul.
- Az elmúlt 12 hónapban asztma exacerbáció miatt szükségessé váló szisztémás szteroid kúrák részletes adatainak begyűjtése, rögzítése (szteroid kúrák időpontja, időtartama, dózisok)
- Parazitafertőzések vizsgálata, amennyiben klinikai gyanú van rá (ezt 2-es típusú biológiai célzott terápia mérlegelésekor megfontolható ráutaló anamnézis esetén; ennek oka, hogy a parazitafertőzések eozinofiliát okozhatnak a vérben, és a kezeletlen parazitafertőzésben szenvedő beteg 2-es típusú, célzott kezelése akár disszeminált fertőzéshez is vezethet).

(Ajánlás erőssége: javasolt)

8. ábra. Döntési fa a nehezen kezelhető asztmában szenvedő felnőttek kivizsgálásának menetéről. 1



Nehezen kezelhető asztma esetén a diagnózis megerősítése fontos, mivel a súlyos asztmának feltételezett személyek 12–50%-ánál nem asztmát igazolnak helyes diagnózisként. Hörgőtágító adása előtt és után spirometria végzendő a kiindulási légzésfunkció vizsgálata és a variabilis kilégzési áramláskorlátozottság objektív igazolása céljából. Ha a kezdeti reverzibilitás-vizsgálat negatív (<200 ml vagy a FEV<sub>1</sub> növekedése <12%), mérlegelendő az ismételt vizsgálat tünetes állapotban. A teljes áramlás-térfogat görbét ellenőrizni kell a felső légúti obstrukció vizsgálatához. Ha a spirometria lelete normális, vagy nem áll rendelkezésre, a variabilitás felméréséhez csúcsáramlási naplót kell átadni a betegnek.

A továbbiakban mérlegelni kell azokat a tényezőket, amelyek hozzájárulhatnak a kontrollálatlan tünetekhez vagy exacerbációkhoz: rossz inhalációs technika (a betegek akár 80%-ánál is ez állhat a nehezen kezelhető asztma hátterében), adherencia problémák (az asztmás betegek akár 75%-ánál), kísérő betegségek jelenléte (szorongás és a depresszió, elhízás, leromlott kondíció, a krónikus rhinosinusitis, az indukálható gégeobstrukció, gastrooesophagealis reflux, COPD, obstruktív alvási apnoé, szívelégtelenség).

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

A módosítható kockázati és tüneteket indukáló tényezők eliminálása szükséges: dohányzás, környezeti dohányfüst-expozíció, egyéb otthoni vagy munkahelyi környezeti expozíciók belüli allergének (szennyezés esetén), beltéri és kültéri levegő szennyezettsége, penész és ártalmas vegyi anyagok, valamint gyógyszerek, például béta-blokkolók vagy nem szteroid gyulladáscsökkentők (NSAID-k). Allergének esetén prick bőrteszttel vagy specifikus IgE-vizsgálattal kell a szenzitizációt ellenőrizni.

A túlzott SABA használat megszüntetése szükséges, mivel ez a béta receptorok számának és a rájuk adott válasznak a csökkenését okozza. Ha a beteg évente háromnál több tartály SABA-t vált ki (ami a napinál gyakoribb átlagos használatnak felel meg), ez a súlyosságtól függetlenül a sürgősségi osztályos vizitek vagy kórházi felvételek fokozott kockázatával jár. A kockázatok a porlasztott SABA-k esetében magasabbak. A gyógyszerek mellékhatások különösen a gyakori vagy folyamatos OCS-kezelés esetén jelentősek.

A következő lépés a súlyos asztma fenotípusának értékelése, amely lehet 2-es típusú vagy nem 2-típusú gyulladás. A 2-es típusú gyulladás a súlyos asztmás betegek többségénél kimutatható. Jellemző rá az interleukin (IL)-4, IL-5 és IL-13 domináló jelenléte, amelyeket gyakran állít elő az adaptív immunrendszer allergének felismerésekor. A veleszületett immunrendszert stimuláló vírusok, baktériumok és irritánsok is aktiválhatják a hámsejtek által termelt IL-33, IL-25 és a thymus sztromális limfopoietin (TSLP) révén. A 2-es típusú gyulladást gyakran eozinofília vagy emelkedett FENO jellemezheti, és atópiával járhat, míg a nem 2-es típusú gyulladásra sokszor a neutrofil granulociták magasabb száma jellemző. Sok asztmás betegnél a rendszeres és helyes ICS-használattal gyorsan javul a 2-es típusú gyulladás; ez enyhe vagy közepes súlyos asztmaként osztályozható.

Súlyos asztma esetén a 2-es típusú gyulladás nagy dóziszú ICS kezelés mellett sem mindig kontrollálható, gyakran OCS kezelésre szorul, ami súlyos nemkívánatos mellékhatásokkal jár. 2-es típusú gyulladás valószínű, amennyiben a betegnél nagy dóziszú ICS tartalmú vagy napi OCS kezelés mellett az alábbiak bármelyike fennáll:

- Vér eozinofilsejt szám  $\geq 150/\mu\text{l}$  vagy
- FENO  $\geq 20$  ppb vagy
- Eozinofil sejtek a köpetben  $\geq 2\%$  vagy
- Az asztma klinikailag allergén által indukált.

A folyamatos OCS azonban gyakran elnyomja a 2-es típusú gyulladás biomarkereit (vér eozinofilsejt szám, köpet eozinofilsejt arány, FeNO), ezért a tesztek lehetőség szerint az OCS indítása (rövid távú vagy fenntartó kezelés) előtt vagy a lehető legkisebb OCS-dózis mellett kell elvégezni.

Mielőtt azt feltételeznénk, hogy az asztma nem 2-es típusú, a vér eozinofilsejt-szám legfeljebb háromszori ismétlése javasolt (pl. amikor az asztma súlyosbodik, vagy OCS adása előtt, vagy ennek kihagyása mellett). A gyulladásos fenotípust nagy dóziszú ICS mellett kell értékelni, ugyanis a 2-es típusú, célzott biológiai szerekekkel foglalkozó randomizált, kontrollált vizsgálatokból származó adatok többsége ilyen betegektől származik, továbbá jelenleg a biológiai terápiák magas költsége kizárja ezek széles körű klinikai alkalmazását azoknál a betegeknél, akiknek tünete vagy exacerbációi és 2-es típusú biomarkerei terápiás jó választ mutatnak az ICS-re, annak előírásos alkalmazása esetén. Végül, az ICS-kezeléssel kapcsolatos, módosítható tényezők, például az elégtelen terápiás figyelem és a rossz inhalációs technika a nem kontrollált, 2-es típusú gyulladás gyakori okai.

**4.4.6. A súlyos asztma kezelése****Ajánlás55**

A súlyos asztma kezelésének alapelve a nagy dóziszú ICS+LABA adagolás optimalizációja, emellett kiegészítő kezelések alkalmazása. A kiegészítő terápiára adott választ 4 hónap után, folyamatos ellátás mellett pedig legalább 6 havonta kell felülvizsgálni, az alábbiakra nézve: asztma tünetek, OCS szükséglet, mellékhatások, inhalációs technika, betegelégedettség, társbetegségek alakulása (pl. orrpolip, atópiás dermatitis). A kiegészítő kezelésre adott terápiás választ értékelni kell, a hatástalan kezeléseket le kell állítani, és más lehetőségek mérlegelendők. (Ajánlás erőssége: kell)

**Ajánlás56 (Ajánlás erőssége: javasolt)**

A súlyos asztma kiegészítő kezelésére javasolt készítmények

**1. Nagy dóziszú ICS+LABA, az ICS+LABA adagolás optimalizációja:**

Az ICS terápiás hatékonysága jelentős egyéni eltéréseket mutathat, súlyos asztmában a magas dózisok hatékonyabbak lehetnek (részben a szisztémás szteroidot megspóroló hatásnak köszönhetően).

**2. Fenotípustól függetlenül alkalmazható lehetőségek:**

A fenntartó nagy dóziszú ICS-LABA kezelés kiegészítése javasolt LAMA hatóanyaggal, akár külön eszközből adott tiotropium Respimat, akár asztmában törzskönyvezett ún. „tripla” (LABA-ICA-LAMA tartalmú) inhalátor alkalmazásával.

Megkísérhető LTRA kiegészítés, kis hatékonysággal, vagy kis dóziszú azitromicin adása heti három napon, azonban az azitromicin esetében figyelembe kell venni az antibiotikum-rezisztencia lehetőségét.

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

Mérlegelendő a kiegészítő, **kis dózisu OCS-kezelés**, de a mellékhatások minimalizálására stratégia, például váltakozó napokon végzett kezelés alkalmazandó. A hatástalan kiegészítő terápiákat le kell állítani.

Mérlegelhető a bronchialis termoplasztika, regiszterbe való felvétellel, azonban itt a hatásosságára és hosszú távú biztonságosságára vonatkozó adatok korlátozottak.

A nem 2-es típusú, súlyos asztma kezelésére jelenleg nincsenek nem biológiai lehetőségek.

**3. Fenotípusfüggő terápiás lehetőségek 2-es típusú gyulladás igazolása esetén:**

Mérlegelni kell a kiegészítő, 2-es típusú gyulladást célzó biológiai terápiákat azoknál a betegeknél, akik nagy dózisu ICS-LABA kombináció ellenére exacerbálnak vagy elégtelen tüneti kontrollt mutatnak, vagy fenntartó OCS-t igényelnek, és allergiás vagy eozinofil biomarkerek mutathatók ki náluk.

**- Kiegészítő anti-IgE (omalizumab) kezelés**

Indikáció: 6 éves kortól, 2-4 hetente sc. injekcióban adva, testsúly és szérum IgE alapján számított dózisban. Orrpolip és krónikus idiopátiás urtikária esetén is javallott lehet. Exacerbáló betegeknél javallott, akik belélegzett allergén(ek)re prick bőrteszt vagy specifikus IgE alapján szenzitizáltak és szérum össz-IgE szintjük az adagolási tartományon belül van,

Mechanizmus: a szabad IgE Fc részéhez kötődik, ezáltal megakadályozza az IgE kötődését a szabad FcεR1 receptorokhoz, csökkenti a szabad IgE mennyiségét, és a receptorok expressziójának csökkenéséhez vezet.

Az asztma omalizumabra adott megfelelő terápiás válaszában lehetséges prediktív tényezők:

- A kiindulási IgE-szint nem jelzi előre a válasz valószínűségét.
- Az exacerbációk nagyobb mértékű csökkenését figyelték meg, amikor a vér eozinofilsejt-száma  $\geq 260/\mu\text{l}$  vagy a FENO  $\geq 20$  ppb volt (ezek a kritériumok az adott vizsgálat medián értékeit jelölik), de két nagy esetszámú megfigyeléses vizsgálatban mind alacsony, mind magas eozinofilsejt-szám, illetve mind alacsony, mind magas FENO érték mellett kevesebb exacerbáció fordult elő.
- Gyermekekben kezdődő asztma és allergén által indukált tünetekre utaló kórtörténet.

Nemkívánatos hatások: az injekció helyén fellépő reakciók; anafilaxia a betegek  $\sim 0,2\%$ -ánál

Javasolt kezdeti kipróbálás: legalább 4 hónap.

**- Kiegészítő anti-IL5- vagy anti-IL5R-kezelés súlyos eozinofil asztmára**

Indikáció: 12 éves kortól: mepolizumab (anti-IL5), 100 mg s.c. injekcióval 4 hetente vagy benralizumab (anti-IL5 receptor  $\alpha$ ), 30 mg s.c. injekcióval 3 dózisu 4 hetente, ezután 8 hetente. 18 éves kortól: reslizumab (anti-IL5), 3 mg/kg i.v. infúzió 4 hetente. 6–11 éveseknél mepolizumab (anti-IL5) 40 mg s.c. injekcióval 4 hetente. Exacerbációt okozó súlyos asztmában javallt, ha a vér eozinofilsejt szám az alkalmazási előiratban előírt szint feletti. A mepolizumab javallata lehet továbbá az eozinofil granulomatózis polyangiitisszel (EGPA) és a hipereozinofília szindróma.

Mechanizmus: a mepolizumab és a reslizumab a keringő IL-5-höz kötődik; a benralizumab az IL-5 receptor alfa alegységéhez kötődik, ami az eozinofil sejtek apoptózisához (sejthalálához) vezet.

Az asztma anti-IL5- vagy anti-IL5R-kezelésre adott megfelelő terápiás válaszában lehetséges prediktív tényezők:

- A vér magasabb eozinofilsejt-száma (erősen prediktív)
- Az előző évi súlyos exacerbációk magasabb száma (erősen prediktív)
- Felnőttkorban kezdődő asztma
- Orrpolip társbetegség
- Fenntartó OCS a kiinduláskor
- Beszűkült légzésfunkció (egy vizsgálatban a FEV<sub>1</sub> a várható érték 65%-a alatt).

Nemkívánatos hatások: az injekció helyén fellépő reakciók; az anafilaxia ritka; az aktív és a placebo csoportban általában hasonlóak voltak a nemkívánatos események

Javasolt kezdeti kipróbálás: legalább 4 hónap

**- Kiegészítő anti-IL4R-kezelés súlyos eozinofil/2-es típusú asztma esetén vagy fenntartó OCS-t igénylő betegeknél**

Indikáció: 12 éves kortól javallt a dupilumab (anti-IL4 receptor  $\alpha$ ), 200 mg vagy 300 mg s.c. injekcióval 2 hetente súlyos eozinofil/2-es típusú asztmára; 300mg s.c. injekcióval 2 hetente OCS-függő súlyos asztmára vagy egyidejű közepesúlyos/súlyos atópiás dermatitisz esetén. Közepesúlyos-súlyos atópiás dermatitisz és orrpolippal járó, krónikus rhinosinusitis kezelésére is javallott lehet.

Mechanizmus: az interleukin-4 (IL-4) alfa receptorhoz kötődik, ezzel gátolja mind az IL-4, mind az IL-13 jelátvitelt.

Indikáció: exacerbációt okozó súlyos asztma, ha 2-es típusú biomarkerek mutathatók ki (a vér eozinofilsejt-száma  $\geq 300/\mu\text{l}$  vagy FENO  $\geq 25$  ppb) vagy fenntartó OCS kezelést igénylő súlyos asztma.

Az asztma dupilumabra adott megfelelő terápiás válaszában lehetséges prediktív tényezők:

- A vér magasabb eozinofilsejt-száma (erősen prediktív)
- Magasabb FENO.

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

Nemkívánatos hatások: az injekció helyén fellépő reakciók; múltó eozinofília a vérben; ritka esetekben eozinofil granulomatózis polyangiitisszel (EGPA).

Javasolt kezdeti kipróbálás: legalább 4 hónap

A kiegészítő, 2-es típusú célzott terápia kezdeti kipróbálására adott terápiás válasz felülvizsgálata tartalmazza az exacerbáció szám változását, a tüneti kontrollt, a légzésfunkciót, a mellékhatásokat, a kezelés intenzitását (ezen belül az OCS dózist) és a beteg elégedettségét. Ha a terápiás válasz nem egyértelmű, mérlegelhető a kipróbálást 6–12 hónapra meghosszabbítani, ha nincs terápiás válasz, a biológiai terápiát le kell állítani, és mérlegelendő a váltás egy másik, 2-es típusú célzott terápia kipróbálására, amennyiben hozzáférhető, és alkalmas rá a beteg.

**4.4.7. Influenzavakcináció**

A mérsékelt és súlyos asztmában szenvedő betegek influenza elleni oltása javasolható évente, vagy olyankor, amikor a lakossági oltás végzését a hatóság szükségesnek látja. Megjegyzendő azonban, hogy az influenza elleni védőoltás rutinszerű alkalmazása nem védi meg a betegeket az asztma exacerbációk kialakulásától, és nem is javítja az asztmakontrollt.

**4.4.8. Alternatív és kiegészítő terápia asztmában**

Felnőttkori asztmában a kiegészítő és alternatív terápiás módszerek – mint az akupunktúra, homeopátia, a különböző diétás megkorlátozások, ionizátorok, sóbarlangok, hatása validált módszerekkel nem vizsgált. A D-vitamin szupplementáció D-vitamin hiányos (25 nmol/L alatti szérumszint) asztmásokban mérsékli a szisztémás szteroid igényű exacerbációk gyakoriságát.

**4.4.3.9. A nem farmakológiai kezelések összefoglalása asztmában****3. táblázat. Nem farmakológiai intervenciók asztmában és az állítások evidenciaszintje. 1**

(NSAID: nem-szteroid gyulladáscsökkentő szerek; SABA: rövid hatású béta2-agonista)

Beavatkozás	Tanács/ajánlás	Evidencia
A dohányzás és a környezeti dohányfüstnek való kitettség mellőzése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Szolgáltasson hozzáférést leszokást segítő programokra és tanácsadásra (amennyiben elérhető)</li> <li>Biztassa a betegeket a környezeti dohányfüstnek való kitettség kerülésére</li> <li>Vizsgálja a dohányos/exdohányos betegeket COPD irányában</li> </ul>	A B D
Fizikai aktivitás	<ul style="list-style-type: none"> <li>Bátorítsa a betegeket rendszeres fizikai aktivitásra</li> <li>Adjon tanácsot a terhelés okozta bronchoconstrictio megelőzésére és kezelésére (terhelés előtt SABA, ICS-RABA vagy rendszeres ICS kezelés)</li> <li>A rendszeres fizikai aktivitás javítja a kardiopulmonális fittséget, de a légzésfunkcióra vagy asztmás tünetekre való egyéb specifikus előnnyel nem jár, kivéve az úszás fiatal betegeknél</li> <li>Kevés az evidencia a fizikai aktivitás egyes formáinak preferálására más formákkal szemben</li> </ul>	A A B D
A környezeti ártalmak kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Kérdezzen ki minden felnőttkorban diagnosztizált asztmás beteget a foglalkozási anamnézisének</li> <li>A környezeti ártalmak által kiváltott asztma kezelése során amilyen hamar csak lehet, azonosítson és elimináljon minden környezeti szennyező ágenszt</li> </ul>	A A
Az asztma romlását okozó gyógyszerek kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>NSAID gyógyszer felírása előtt kérdezzen rá az asztmára, és az asztma romlása esetén javasolja a gyógyszer elhagyását</li> <li>Az aspirin és NSAID szerek általánosságban nem kontraindikáltak, amennyiben nincs ezekkel szembeni korábbi reakció az anamnézisben</li> <li>Az orális vagy intraocularis béta-blokkoló felírásáról egyedi megítélés szerint döntsön</li> <li>Amennyiben akut koronária szindrómában kardioszelektív béta-blokkoló javallott, az asztma nem jelent abszolút kontraindikációt</li> </ul>	A A D D

## Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

Beltéri allergének kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Az allergének kerülése nem tartozik az asztma ellátásának nélkülözhetetlen elemei közé</li> <li>Szenzitized betegek esetén nincs evidencia egyes beltéri allergének kerülésének klinikai előnyéről</li> <li>Az allergén elkerülési stratégiák gyakran bonyolultak és drágák, és nincs validált módszer azok kiszűrésére, akik esetében haszonnal járnak</li> </ul>	A A D
Légzés-gyakorlatok	<ul style="list-style-type: none"> <li>A légzési gyakorlatok összességében (nem egy adott gyakorlat típus) az asztma farmakoterápiájának hasznos kiegészítői lehetnek</li> </ul>	B
Egészséges táplálkozás	<ul style="list-style-type: none"> <li>Biztassa a betegeket zöldségben és gyümölcsben gazdag táplálkozás folytatására az általános egészségügyi előnyei miatt</li> </ul>	A
Fogyás	<ul style="list-style-type: none"> <li>A túlsúlyos vagy elhízott asztmás betegek kezelési tervébe foglalja bele a testtömeg csökkentését</li> </ul>	B
Oltások	<ul style="list-style-type: none"> <li>Az asztmás betegek (különösen a gyermekek és az idősek), fokozottan fogékonyak Pneumococcus fertőzésre, de elégtelen a bizonyíték a Pneumococcus elleni oltás rutinszerű javaslatára</li> <li>A mérsékelt súlyos / súlyos asztmás betegeknek tanácsolt minden évben influenza ellenes oltást kapni</li> </ul>	B D
Az érzelmi stresszel való megküzdés	<ul style="list-style-type: none"> <li>Biztassa a betegeket a stresszel való megküzdés stratégiáinak meghatározására, amennyiben a stressz rossz hatással van betegségükre</li> <li>Kevés a bizonyíték egyes stressz csökkentő módszerek preferálására másokkal szemben, de a relaxációs technikák és légző gyakorlatok hasznosak lehetnek</li> </ul>	D B
Szabadtéri allergének kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Szenzitized betegek számára a legmagasabb pollen- és penészkoncentráció idején az ajtók és ablakok bezárása, beltérben tartózkodás és légkondicionáló használata csökkentheti az érintkezést a szabadtéri allergénekkal</li> </ul>	D
Szabadtéri légszennyező anyagok kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>A kedvezőtlen környezeti feltételek kerülése jól kontrollált asztmás betegeknek általában nem szükséges</li> <li>Kedvezőtlen környezeti feltételek esetén (nagyon hideg idő, alacsony páratartalom, magas légszennyezettség) hasznos lehet az erőteljes szabadtéri fizikai aktivitás kerülése, és a klimatizált beltéri környezetben maradás; vírusinfekció esetén pedig a légszennyezett környezet kerülése</li> </ul>	D D
Ételek és étkezési vegyszerek kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ételek kerülése csak ételallergia vagy ételérzékenység kimutatása esetén javasolt, melyet általában jól felügyelt orális provokációval végeznek</li> <li>Bizonyított táplálékallergia esetén az étel allergén kerülése csökkentheti az asztma exacerbációk előfordulását</li> <li>Bizonyított élelmiszer összetevő vegyi anyag érzékenység esetén általában nem szükséges az étel teljes kerülése, az érzékenység csökken, ha az asztma kontroll javul.</li> </ul>	D D D

## 4.4.10. A kezeléshez való adherencia asztmában

Nemzetközi adatok alapján a hosszútávú kezelésben részesülő asztmás betegek 50%-a elmulasztja a gyógyszer megfelelő használatát. Az adherencia javítása tekintetében csak néhány beavatkozásról került igazolásra az, hogy javítja a beteg együttműködést, ezek az alábbiak:

- a kezelési rezsim egyszerűsítése (napi egyszeri vs. kétszeri kezelés; minél kisebb számú inhalációs eszköz rendelése);
- betegoktatás nővérek segítségével;
- a dózis elfelejtés elkerülése érdekében figyelmeztetés a gyógyszer bevitelére;
- részletes írásos betegtájékoztató anyag, írásos asztma cselekvési terv / akcióterv betegek részére.

## 5. AZ ASZTMA AKUT ÁLLAPOTROMLÁSA, AKUT SÚLYOS ASZTMA

Az asztma exacerbációja (asztmás roham) progresszíven fokozódó nehézlégzés, köhögés, sípoló légzés, mellkasi feszülés, illetve ezeknek a tüneteknek a kombinációja. A leggyakoribb okok: légúti vírusinfekció, nagy allergénexpozíció, fizikai terhelés, aspecifikus légúti irritánsok, gyógyszerek (béta-blokkolók, nem szteroid gyulladáscsökkentők) nem kívánt hatásai. Bármilyen súlyosságú asztmában, így enyhe intermittáló asztmában is előfordulhat akut súlyos asztma. Az alábbi tényezők asztma okozta halálózásra (illetve akut súlyos asztma kialakulására) hajlamosítanak, és a beteg szorosabb követését indokolják: akut súlyos asztma az anamnézisben, amely intubációt tett szükségessé; az elmúlt egy év során sürgősségi osztályon vagy kórházban végzett kezelés akut asztmás állapotromlás miatt; szisztémás kortikoszteroidterápiát igénylő asztma; ICS-terápia hiánya, szteroid kezelés aktuális ki- vagy elhagyása; nagy mennyiségű rohamoldó gyógyszer felhasználása; pszichés labilitás; rossz adherencia.

### 5.1. Az asztma akut állapotromlásának tünetei és osztályozása

Az asztma exacerbációjának (asztmás roham) tünetei a progresszíven fokozódó nehézlégzés, köhögés, sípoló légzés, mellkasi feszülés, majd a paradox pulzus, néma tüdő, légzési elégtelenség kialakulása. Enyhe, közepesúlyos és súlyos formája, valamint légzésleállással fenyegető legsúlyosabb formája ismert, amelyek elkülönítése a tüneteken alapul (8. táblázat). A súlyosság megítéléséhez a beteg fizikális vizsgálata (légzésszám, belégzési segédizmok használata, pulzusszám), a pulzusoximetria, a ventiláció objektív mérése (csúcsáramlás-meghatározás) és a vérgáz analízissel meghatározott  $\text{PaO}_2$ -,  $\text{SaO}_2$ -,  $\text{PaCO}_2$ -értékek adnak támpontot.

### 5.2. Az asztma akut állapotromlásának ellátása

**Az asztma akut exacerbációjának/állapotromlásának ellátása**

#### Ajánlás57

Az exacerbáció kezelésének célja a légúti obstrukció oldása, a hypoxaemia gyors megszüntetése és az ismételt exacerbációk megelőzése. Az enyhe exacerbáció területen kezelhető. A közepesúlyos állapotromlás, ha a megkezdett terápia ellenére néhány órán belül nem javul, kórházi beutalást igényel. A súlyos exacerbáció minden esetben azonnali kórházi ellátást tesz szükségessé. Az akut, súlyos asztma (súlyos és fenyegető légzésleállással járó exacerbáció) olyan elhúzódó légúti obstrukciót jelent, amely nem befolyásolható a szokásos kezeléssel. (Ajánlás erőssége: javasolt)

#### Ajánlás58

Az akut asztma az egyénre és a rohamot kiváltó ok jellegére jellemző tünetegyüttes. Ennek megfelelően sürgősségi ellátása rizikó orientáltan, személyre szabott értékelés-kezelés-felülvizsgálat ciklusain, folyamatán keresztül történik. Minden egyes javasolt beavatkozás menedzsmentjében, indítás - fenntartás - leépítés szintje és ideje monitorizáláshoz kötött.

Cél, hogy minden egyes beavatkozást szükséges mértékben és csak a szükséges ideig tartsunk fenn. (Ajánlás erőssége: javasolt)

#### Ajánlás59

A súlyos exacerbáció minden esetben azonnali kórházi ellátást tesz szükségessé. Az akut, súlyos asztma (súlyos és fenyegető légzésleállással járó, életveszélyes exacerbáció) olyan elhúzódó légúti obstrukciót jelent, amely nem befolyásolható a szokásos kezeléssel (3. táblázat). Az akut súlyos asztma definitív ellátása az esetek többségében légzési intenzív vagy pulmonológiai osztály kompetenciája. Az elsődleges (sürgősségi) ellátás a háziorvos/ügyeleti orvos – mentőszolgálat – sürgősségi osztály ellátó lánc kompetenciája. Az intenzív osztályos felvételtől a felvételt kérő, ellátó orvos és az intenzív terápiás szakorvos konzíliuma hoz döntést. Akut súlyos asztma lezajlása után tüdőgyógyászati szakvizsgálat szükséges a fenntartó teária módosítása céljából. (Ajánlás erőssége: kell)

**8. táblázat. Az asztma exacerbációjának súlyossági fokozatai. 4**

Az exacerbáció súlyossága	Enyhe	Közép-súlyos	Súlyos	Fenyegető légzésleállás
Nehézlégzés	járáskor	beszédkor	nyugalomban	
Testhelyzet	fekszik	ül	kitámaszkodva ül	
Beszéd	folyamatos	szaggatott	csak szavakat képes mondani	zavart
Éberség	mérsékelt izgatottság	izgatottság	erős nyugtalanság	zavartság, aluszékonyság
Légzésszám	emelkedett	emelkedett (> 25/perc)	>30/perc (nem jellemző)	
Légzési segédizmok	nem	igen	igen	paradox
Sípolás	mérsékelt	hangos	hangos	„néma tüdő”
Pulzusszám	<110/perc	> 110/perc	>120/perc (nem jellemző)	bradycardia/tachycia
Pulzus paradoxus	nincs	legfeljebb 10-25 Hgmm	>25 Hgmm	hiányzik, ami a légzőizmok kifáradásának jele
Csúcsáramlás (a referenciaérték százalékában)	>80%	55-80%	<55%	nem mérhető
SpO <sub>2</sub>	> 92%	< 92%	nem jellemző	
PaO <sub>2</sub>	normális	>60 Hgmm	<60 Hgmm	
PaCO <sub>2</sub>	<45 Hgmm	<45 Hgmm	>45 Hgmm	
SaO <sub>2</sub>	>95%	91-95%	<90%	

**Ajánlás60**

Az enyhe exacerbáció rövid hatású  $\beta_2$ -receptor-agonista (SABA) ismételt használata mellett javulni kezd (pl. 2-4 adag (inhalációs vagy puff) salbutamol aeroszol 20 percenként az első órában, majd 4 óránként ismételve az első 24 órában), egyben a szokásos fenntartó terápia emelését teszi szükségessé (egy lépcsővel magasabb, a fenntartó terápiát leíró 5. ábra szerint). (Ajánlás erőssége: kell)

**Ajánlás61**

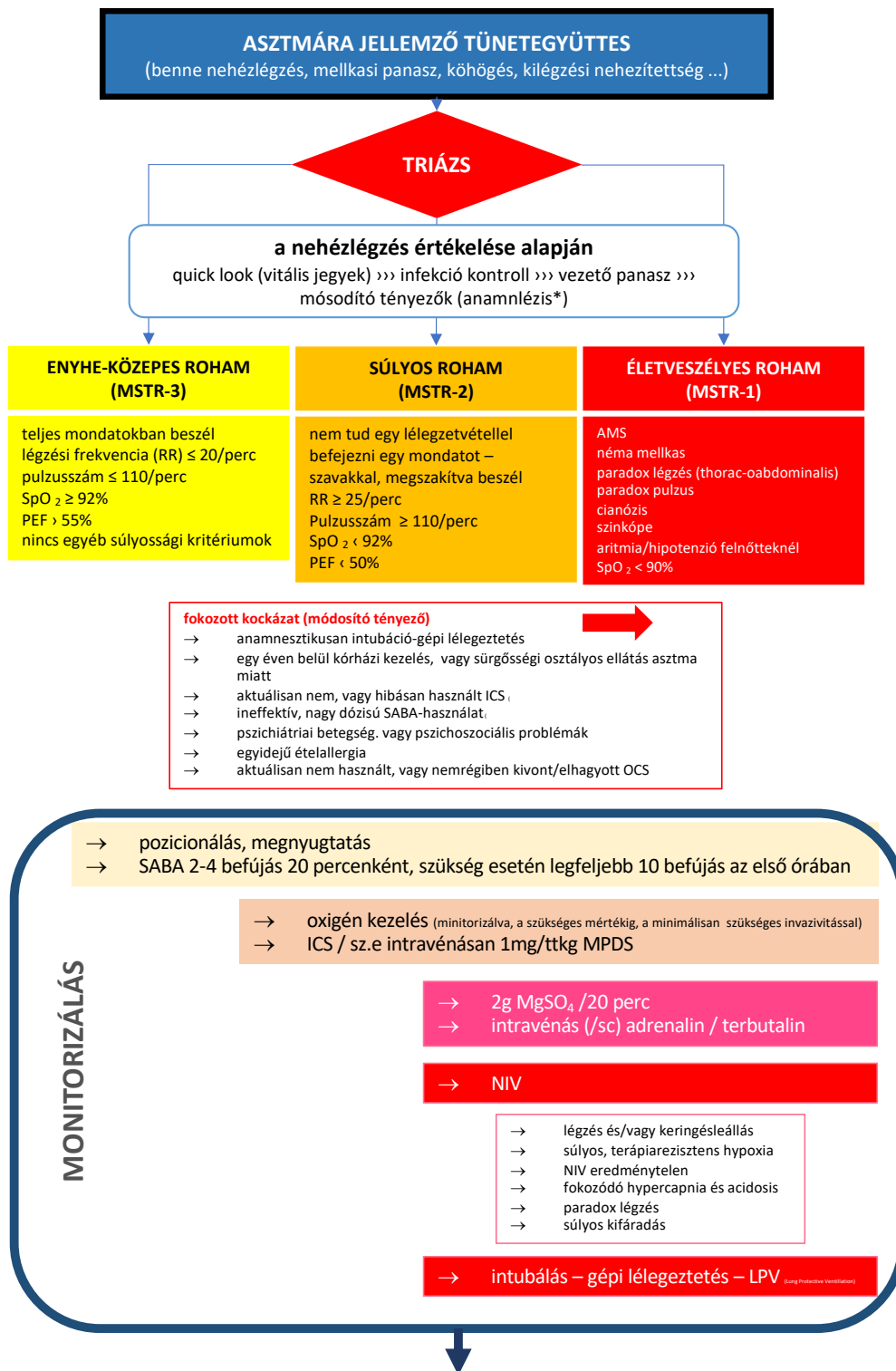
A közepesen súlyos exacerbációban rövid hatású  $\beta_2$ -agonista (SABA) ismételt használata mellett (4-10 adag 20 percenként az első órában) OCS (OCS – orális kortikoszteroid) vagy intravénás kortikoszteroid kúra indítása javasolt (methyl-prednisolon; 1 mg/ttkg napi adag 5-7 napig; a betegek többségében napi 32-40 mg metylprednizolon a javasolt maximális dózis; fokozatos leépítésre nincs szükség). Amennyiben a hörgőtágító és szisztémás kortikoszteroid bevezetése után néhány órával a beteg állapota nem javul, kórházi beutalás szükséges. (Ajánlás erőssége: kell)

**Ajánlás62**

A súlyos és fenyegető légzésleállással járó asztma akut állapotromlás kórházi kezelése a 9. ábra alapján történjen (a szisztémás szteroid methylprednisolont jelent). (Ajánlás erőssége: kell)

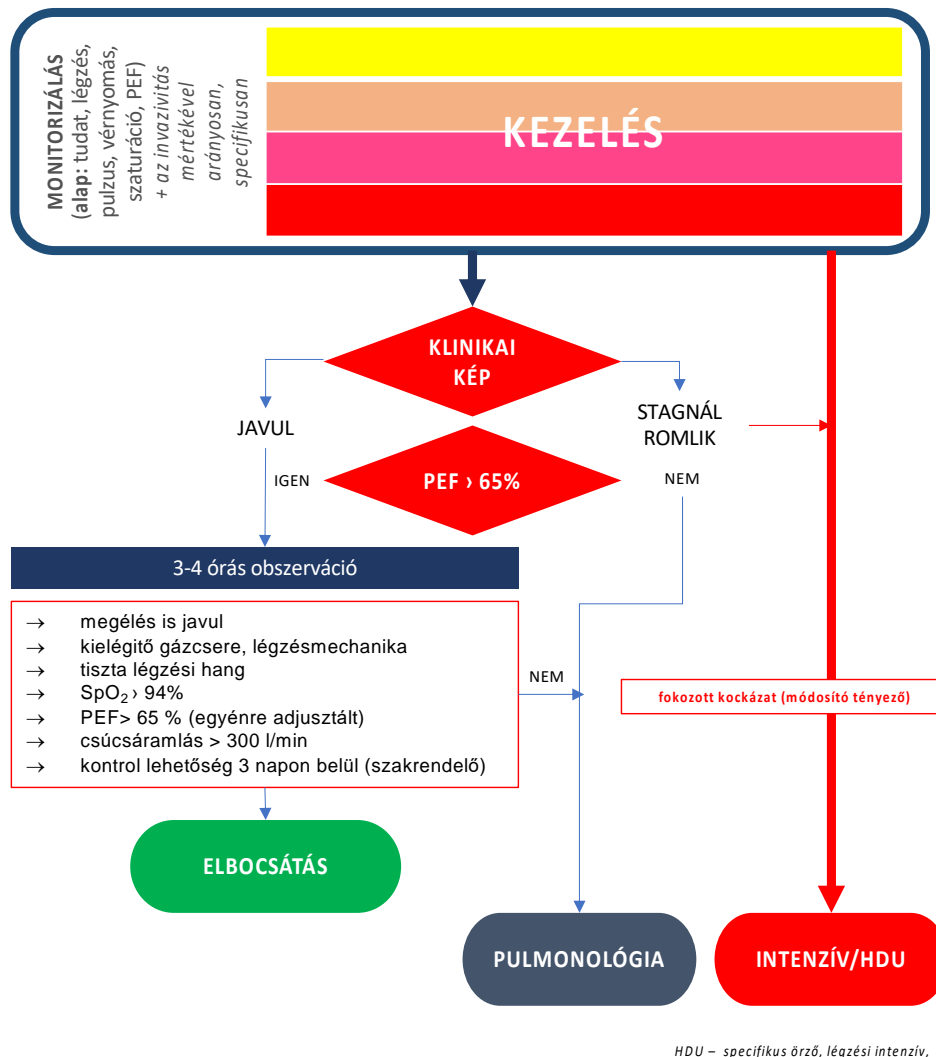


9-1. ábra. Az asztma akut állapotromlásának sürgősségi ellátása 3, 4



AMS – alteráló mentális státusz, ICS - inhalációs kortikoszteroid, SABA - short-acting β<sub>2</sub>-agonist, OCS – perorális kortikoszteroid, MPDS – metilprednizolon, sc – szubkután, NIV – noninvaszív lélegeztetés, LPV – tüdőprotektív lélegeztetés

9-2. ábra. Az asztma akut állapotromlásának kórházi ellátása 3, 4



### 5.2.1. Az asztma exacerbációjának ellátása területen, prehospitalis ellátás, mentőszolgálati ellátás

Az akut asztmás roham azonnali beavatkozást igényel, az ellátás célja a légúti obstrukció oldása és a hypoxia gyors megszüntetése.

Az asztma okozta akut halálozás tekintetében magas kockázatú beteg az, akinek esetében az alábbiak valamelyike igaz, minden ilyen esetben a kórházi megfigyelés, ellátás indokolt:

- a beteg anamnézisében intubálást és lélegeztetést igénylő akut súlyos asztma szerepel;
- egy éven belül kórházi/sürgősségi ellátásra szorult;
- jelenleg orális kortikoszteroidkezelésben részesül, vagy éppen elhagyta azt;
- nem használ inhalációs kortikoszteroidot;
- nagy RABA-igényű;

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

- anamnézisében pszichiátriai betegség vagy pszichoszociális probléma; szerepel, beleértve szedatívum szedését;
- rosszul működik együtt

*Enyhe állapotromlás*

$\beta_2$ -agonista (2-4 puff 20 percenként az első órában, majd 4-10 puff 3-4 óránként vagy gyakrabban).

*Középsúlyos állapotromlás*

$\beta_2$ -agonista vagy SABA+SAMA (4-10 puff 20 percenként az első órában, majd 6-10 puff 1-2 óránként) és kortikoszteroid p.o./iv. 1mg/kg; a betegek többségében napi 40 mg metylprednizolon a javasolt maximális dózis és 5-7 napig elegendő adni; fokozatos leépítésre nincs szükség).

Kórházi kezelés szükséges lehet, ha a panaszok/tünetek nem vagy nem kielégítően javulnak, a beteg a magas kockázatú betegcsoportba sorolható, vagy a beteg nem együttműködő.

*Súlyos állapotromlás*

Oxigén, nebulizált  $\beta_2$ -agonista és ipratropium bromid, kortikoszteroid iv. vagy p.o. (1mg/kg metylprednizolon naponta, esetleg ismételve, majd a betegek többségében 5-7 napig napi 40 mg metylprednizolon elegendő),  $\text{MgSO}_4$  iv. (2g 20 perces iv. infúzióban), volumenpótlás szükség szerint iv.

Kórházi kezelés szükséges.

*Életveszélyes állapotromlás, fenyegető légzésleállás*

A fentiek mellett terbutalin 0,25 mg sc. (30-60 perc múlva szükség szerint ismételhető) vagy adrenalin 0, 3 mg sc. (szükség szerint 20 perc múlva ismételhető; összesen 3 dózis adható); anafilaxiában im. 0,5 mg (szükség szerint 5 perc múlva ismételhető); lélegeztetés, felkészülés újraélesztésre.

Intenzív osztályos ellátás szükséges!

*Oxigén kezelés*

Csak igazolt hipoxia esetén és csak a szükséges kórházi szint eléréséig, fenntartásáig. Mindez monitorizálási igényt jelez – helyszíni ellátásban, a limitációk figyelembevételével pulzusoximetriát.  $\text{SpO}_2 < 92\%$  alatt 2-3 l/min áramlással szondás oxigénkezelés megindítása szükséges, mely igény szerint eszkálandó.

Általában az enyhe és a megkezdett szisztémás szteroidterápiára jól reagáló, közepesen súlyos exacerbáció otthon kezelhető. Az enyhe exacerbáció rövid hatású  $\beta_2$ -agonista ismételt használata mellett javulni kezd (2-4 puff 20 percenként az első órában, majd 4 óránként ismételve az első 24 órában), és a szokásos fenntartó terápia emelését teszi szükségessé. A közepesen súlyos exacerbációban rövid hatású  $\beta_2$ -agonista ismételt használata mellett (2-4 puff 20 percenként az első órában, majd 6-10 puff 2 óránként) per os szteroidkúra indítása javasolt (methylprednizolon; 0,5-1 mg/kg kezdő napi adag; teljes időtartam kb. 7 nap a klinikai kép függvényében).

Amennyiben a hörgőtágító és szisztémás kortikoszteroid bevezetése után két órával a beteg állapota nem javul, illetve a szükséges obszerváció nem biztosítható, kórházi beutalás, beszállítása szükséges.

**5.2.2. Az asztma exacerbációjának kórházi kezelése**

A területen kezelésre nem reagáló középsúlyos exacerbáció és az akut súlyos asztma kórházi kezelést indokolnak. Az akut súlyos asztma kialakulása és az ezzel kapcsolatos halálozás csaknem minden esetben elkerülhető, ha a beteg és az orvos időben felismeri az exacerbáció kialakulását, az állapot súlyosságát és a beteg szakszerű ellátásra, gépi lélegeztetésre is felkészült intézetbe kerül. Az akut súlyos asztma ellátása az esetek többségében intenzív terápiás osztály kompetenciája. Az intenzív osztályos felvételtől a felvételt kérő és az intenzív terápiás orvos konzíliuma hoz döntést.

A 9. ábra az akut súlyos asztma, az akut asztma okozta exacerbációnak kórházban történő ellátása során alkalmazandó ellátás algoritmusát tartalmazza.

Az akut súlyos asztma és a kezelésre nem reagáló asztma exacerbáció ellátási algoritmus (9. ábra):

- adagolószelepes aeroszorból (szükség esetén toldalékkal) vagy gépi porlasztóból inhalált  $\beta_2$ -agonista, amely 4-10 puffja 20 percenként ismételhető;
- orr- vagy garatszondán, esetleg arcmaszk segítségével adagolt oxigénnel az artériás oxigénszaturációt 90-92% fölé kell emelni (gyakran 4-6 L/perc oxigénre van szükség, hypercapnia nem fenyeget együtt fennálló COPD vagy súlyos remodeling hiányában); további eszkáció (pl. HFNOT) kiterjesztett monitorizálási igényű

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

- kortikoszteroid (1mg/kg metylprednizolon i.v., vagy per os szükség esetén ismételve; későbbiekben általában 5-7 napig adott napi 40 mg metylprednizolon elegendő; fokozatos leépítésre nincs szükség;
- Ha nincs javulás, mérlelendők a továbbiak;
- ipratropium bromid béta-agonistával együtt inhalációs oldatból gépi porlasztóval porlasztva jelentősebb légzésfunkciós javulást eredményez, mint a béta-agonista önmagában;
- subcutan terbutalin vagy i.m./i.v adrenalin 0,2-0,3 mg; ha a roham anafilaxia részjelensége 0,5 mg; az intravénás adagolás kiterjesztett monitorizálási és kontrollált perfúziós adagolási igényű
- 2 g iv. magnézium 20 perces infúzióban;
- intenzív osztályra helyezés, szükség esetén gépi lélegeztetés megkezdése ( $pO_2 < 60$  Hgmm,  $pCO_2 > 45$  Hgmm,  $p < 7,3$ ).

Antihisztaminok, antidepresszánsok, szedatívumok, altatók alkalmazása akut asztmában ellenjavallt (csak gépi légzéstámogatás mellett megengedett). Az erélyes farmakoterápia, valamint oxigénpótlás ellenére súlyosbodó asztmás roham intenzív terápiás osztályra történő áthelyezést tehet szükségessé. A keringés-, légzésleállás, a befolyásolhatatlan respiratorikus acidózis vagy tudatzavar az invazív gépi lélegeztetés abszolút indikációi. A nem-invazív lélegeztetéssel kapcsolatosan asztmában nincs elég tapasztalat – egyéni mérlegelést igényel.

Akut asztmás exacerbáció kórházi kezelését követően az otthoni kezelés az alábbi:

- szakrendelésen történő gondozás
- inhalációs rövid hatású béta-agonista folytatása, majd csak szükség esetén
- orális szteroid folytatása, majd leépítése
- fix kombinációban adott ICS + LABA megfontolása.

Akut asztmás állapotromlás után minden beteg figyelmét fel kell hívni arra, hogy rohamoldó gyógyszerét csak ritkán, szükség esetén alkalmazza. Amennyiben erre heti két alkalomnál többször szükség van, a megelőző kezelés emelése szükséges.

## 6. AZ ASZTMA KEZELÉSE KÜLÖNLEGES HELYZETEKBEN

### 6.1. Az asztma kezelése terhességben

Az asztma a terhesség alatt előforduló egyik leggyakoribb krónikus betegség, amely számos anyai és magzati szövődmény rizikófaktora. A terhesség a betegek mintegy 33%-a esetében rontja az asztmát. Az asztma terhesség alatti kezelésének irányelvei: a nem gyógyszeres kezelés egyidejű alkalmazása; minden esetleges magzatkárosító gyógyszer elhagyása; a gyógyszerek legkisebb hatékony dózisának alkalmazása; a legkisebb szérumszintet eredményező gyógyszerbeviteli út választása; célszerű a beteget a fogantatás előtt tünetmentes állapotba hozni. Új szerek bevezetését a terhesség alatt lehetőség szerint kerüljük el. Nem lehet eléggé hangsúlyozni azonban, hogy a legfontosabb a magzati hypoxia elkerülése, aminek érdekében a leghatékonyabb, megfelelő dózisu gyógyszereket kell alkalmaznunk, mivel a szerek mellékhatásai elenyészőek a hypoxia okozta irreverzibilis károsodások veszélyéhez képest. Az asztma kezelésének előnyei a terhesség során bőven meghaladják a gyógyszeres kezelés okozta rizikókat.

Az asztma gyógyszeres kezelése a terhesség során is a betegség kontrollszintjétől függ, alapelvei lépcsős terápiás sémával írhatók le. A FENO alapján történő kezelés mellett alacsonyabb az asztma exacerbáció gyakoriság a terhesség alatt. Minden gravid beteg esetében cél a kontrollált állapot elérése és fenntartása. A 8. táblázat az asztma terhesség alatt történő kezelésének rövid algoritmusát tartalmazza. Az ICS-készítmények közül első választásként a budesonid vagy beclometason alkalmazása javasolt, a béta-agonista inhalációs készítmények szintén biztonságosak. A LTRA montelukast biztonságosságát alátámasztó irodalmi adatok is ismertek, azonban az asztma terhesség alatti megelőző kezelése során előnyben kell részesíteni az inhalációs készítményeket.

A légúti infekciókat a terhesség alatt is megfelelően kezelni kell és fontos az ezirányú fokozott figyelem. Akut asztma exacerbáció alatt korai SABA, oxigén, szisztémás szteroid adás javasolt a magzati hypoxia elkerülése érdekében.

Amennyiben tünetesség terhes asztmásban a vajúdás/szülés időtartama alatt alakul ki, és a terhes a szülést megelőző 48 órában nagy dózisban használ SABA rohamoldó szert, a neonatális hipoglikémia lehetősége miatt az újszülött vércukorszintjét az első 24 órában monitorozni kell.

**9. táblázat. Az asztma terheesség alatti fenntartó/megelőző kezelésének algoritmus. 24**

Lépcső	Választandó fenntartó kezelés	Alternatív lehetőség
1	Nincs	-
2	Kisdózisú ICS	LTRA
3	Közepes dózisú ICS	Kisdózisú ICS + LABA vagy LTRA vagy teofillin
4	Közepes dózisú ICS + LABA	Közepes dózisú ICS + LTRA vagy teofillin
5	Nagy dózisú ICS + LABA	-
6	Nagy dózisú ICS + LABA + orális kortikoszteroid	-

**6.2. Az asztmás beteg műtété**

Az altatás és műtégi stressz fokozhatja a légúti hiperreaktivitást és mucusermelést, ezért a tartósan nagy dózisú ICS kezelést kapó, vagy az elmúlt 6 hónap során több mint 2 hétig szisztémás szteroidot szedő asztmás betegek esetében műtét előtt szisztémás kortikoszteroiddal premedikáció javasolt. Tervezett műtétekhez az asztma kontrollt a fenntartó kezeléssel optimalizálni kell. Ha megoldható, az általános anesztéziával szemben előnyben részesítendő a spinális, epiduralis vagy helyi érzéstelenítés. A posztoperatív szakban kerülni kell a kábító fájdalomcsillapítókat. Szisztémás hatású szteroidkezelésben részesülő betegekben a műteti stressz hatására részleges mellékvesekéreg-elégtelenség alakulhat ki, ezért azokat a betegeket, akik a műtétet megelőző 6 hónapon belül több mint 2 hétig szisztémás szteroidot kaptak, a műtét idején szteroidszubsztitúcióban kell részesíteni. A szokásos adagolás a műtét napján 8 óránként 20 mg methylprednisolon, ami a műtét után 24 órával, a beteg posztoperatív állapotától függően gyorsan csökkenthető (a szteroidok ronthatják a sebgyógyulást).

**6.3. Acetilszalícilsav indukálta asztma (AIA)**

Felnőtt asztmás betegek körében 5-28%-ra tehető az AIA előfordulási gyakorisága, ezekben a betegekben az acetilszalícilsav illetve más nem szteroid gyulladáscsökkentők (NSAID) exacerbációt provokálnak. A szindróma gyakoribb a nem allergiás, súlyos asztmás populációban. Jellemző klinikai megjelenése, illetve a betegség természetes lefolyása: 30-40 éves korig krónikus rhinitises panaszok, amelyeket orrdugulás, profúz vizes orrfolyás, nasalis polyposis jellemez. Időközben alakul ki az acetilszalícilsav iránti túlérzékenység. Az acetilszalícilsav, illetve más ciklooxygenáz-1 (COX-1) -inhibitor bevitelét követően néhány perctől 1-2 órán belül conjunctivalis belövelltség, orrdugulás, orrfolyás, súlyos asztmás roham, ritkán légzésleállás, eszméletvesztés, sokk alakul ki.

A szindróma laboratóriumi jellemzői: perzisztáló eozinofília a vérben, a légutakban és az orrpolipokban, továbbá emelkedett a vizelet leukotrién E4 (LTE4) -tartalma. Ismert túlérzékenység esetén a betegnek kerülnie kell az acetilszalícilsavat és a COX-1-gátlókat. A COX-2-inhibitorok óvatosan próbálhatók, a bevitelt követő 1 órában orvosi felügyelet szükséges. Felnőttkorban kezdődő asztmában, olyan betegek esetében, akiknek nasalis polyposissal kísért, krónikus rhinitises panaszai is vannak, leghelyesebb elkerülni az acetilszalícilsav és a COX-1-gátlók adását, helyettük paracetamol adható. Az AIA-ban, annak mechanizmusából adódóan, az inhalációs szteroidok mellett az antileukotriének hasznos kiegészítő gyulladáscsökkentők.

**6.4. Gastrooesophagealis reflux**

Asztmában az átlagpopulációhoz hasonlóan háromszor gyakrabban fordul elő gastrooesophagealis reflux betegség, amely – főleg éjszaka – ronthatja a tüneteket. Tovább ronthatja a refluxot, hogy a béta-agonisták és a teofilinek ellazítják a nyelőcsősfhinctert, amit H<sub>2</sub>-blokkolóval vagy protonpumpagátlóval szükséges kezelni, de ez nem javítja az asztmakontrollt.

**6.5. Foglalkozási asztma**

A foglalkozási asztma diagnózisának felállítását követően alapvető feladat a beteg foglalkozási környezetből való kiemelése; ez a kezelés alapja. A kiemelés után a foglalkozási asztma tünetei még évekig perzisztálhatnak, azonban az allergén eliminációja nélkül a súlyos asztma kialakulásának nagy a veszélye. A foglalkozási asztma további kezelése megegyezik az asztma kezelésével. A foglalkozási asztmát részletesen a *Foglalkozási asztma irányelv* tárgyalja.

## 7. ASZTMA-COPD ÁTFEDÉS (ASZTMA-COPD OVERLAP)

Az asztma COPD-től történő elkülönítése bizonyos esetekben problémás, különösen dohányosokban és idősebb felnőtteknél. A betegek egy része mind asztma, mind COPD klinikai jellemzőivel rendelkezik. Az ACO (asztma-COPD „overlap” (=átfedés)) leíró kifejezés célja, hogy fenntartsa a klinikusok, kutatók és döntéshozók tudatosságát ezen betegek speciális igényei iránt, hiszen a legtöbb irányelv és a klinikai vizsgálatok kizárólag asztmás vagy kizárólag COPD-s betegekkel foglalkoznak. Az ACO nem egy önálló betegség úgy mint az asztma vagy a COPD. Az ACO magába foglalja a légúti betegek széles csoportját (fenotípusát), kialakulásában számos lehetséges mechanizmussal. Kiemelt fontosságú annak hangsúlyozása, hogy az ACO nem önálló betegség, ezért a korábban alkalmazott asztma-COPD-„overlap”szindróma (ACOS) kifejezés mellőzése javasolt.

### Ajánlás62

A specialista centrumokat leszámítva az ACO jellemzők felállítás lépcsőzetes megközelítése javasolt, melynek elemei: a krónikus légúti betegség igazolása, az asztma, COPD és ACO szindróma szintű kategorizálása, a krónikus légúti obstrukció fennállásának igazolása spirometriával és amennyiben szükséges specialista centrumba történő továbbküldés. Bizonyos esetekben már az első orvosi vizsgálat kapcsán felmerülhet ACO, azonban ennek igazolása részletes vizsgálatokkal javasolt, hiszen az ACO betegek klinikai kimenetele sokszor kedvezőtlenebb, mint asztma vagy COPD betegség fennállása esetén. (Ajánlás erőssége: javasolt)

Az ACO evidencia alapú kezelésére vonatkozó ismeret csekély ezen betegcsoporton végzett farmakológiai vizsgálatok hiánya miatt.

### Ajánlás63

ACO betegek kezdő kezelésére vonatkozó ajánlások a klinikai hatásosság és biztonságosság figyelembe vételével a következők:

- Asztma jellemzőkkel bíró betegeknél megfelelő fenntartó kontroláló kezelés (ICS, esetleg egyéb) bevezetése javasolt, de hosszú hatású hörgőtágító monoterápia nem javasolt.
- COPD jellemzőkkel rendelkező betegeknél megfelelő tünetnyhító kezelés javasolt hörgőtágítókkal melyek kombinálhatók ICS-sel, de ICS monoterápia nem javasolt.
- ACO betegeknél tüneteknek megfelelő kis-közepes dózisú ICS javasolt, melyhez LABA és/vagy LAMA kezelés adható. Asztmás tünetek túlsúlya esetén LABA monoterápia kerülendő
- Krónikus légúti szűküettel járó valamennyi beteg egyéb klinikai problémáját is kezelni kell: dohány dependencia tanácsadás és kezelés, megfelelő fizikai aktivitás és a társbetegségek kezelése. (Ajánlás erőssége: javasolt)

Az ACO fenti megállapításai konszenzuson alapulnak és a klinikusoknak nyújtanak ajánlást, illetve célja, hogy stimulálja a további vizsgálatokat a betegek jellemzői, háttérben álló patophysiológiai eltérések és kezelés tekintetében e gyakori klinikai probléma esetén.

A 10. táblázat táblázat összegzi a javasolt klinikai és légzésfunkciós vizsgálatokat, továbbá kezdőkezelést ACO esetén.

**10. táblázat. Az asztma-COPD átfedés diagnosztikája és kezdőterápiája. 1**

GOLD: Global Initiative for Obstructive Lung Disease, ICS: inhaled corticosteroid, LABA: long-acting  $\beta$ 2-agonist, LAMA: long-acting muscarinic antagonist.

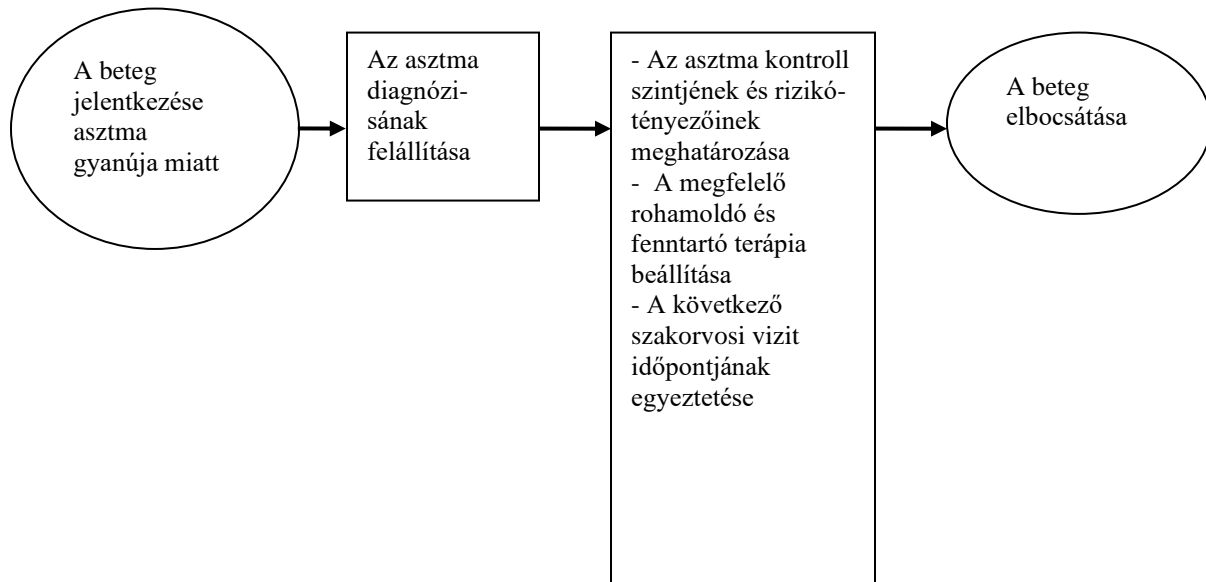
KLINIKAI FENOTÍPUS – FELNŐTT BETEG KRÓNIKUS LÉGÚTI TÜNETEKKEL (dyspnoe, köhögés, mellkasfeszülés, sípolás)		
AZ ASZTMA DIAGNÓZIS NAGYON VALÓSZÍNŰ, ha az alábbiak közül több is jellemző. <b>KEZELJÜK ASZTMAKÉNT</b>	ASZTMA ÉS COPD SAJÁTOSSÁGOK IS JELLEMZŐEK A BETEGSÉGRE <b>KEZELJÜK ASZTMAKÉNT</b>	A COPD DIAGNÓZIS VALÓSZÍNŰ, ha az alábbiak között több is jellemző. <b>KEZELJÜK COPD-ként</b>
<p><b>ANAMNÉZIS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tüneti variabilitás időben és intenzitásban <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Kiváltók lehetnek: nevetés, fizikai terhelés, allergének, légszennyezés</li> <li>○ 40 évnél fiatalabb kori kezdet</li> <li>○ Spontán, bronchodilatátorokra (percek), vagy ICS-re (napok, hetek) javuló tünetek</li> </ul> </li> <li>• Aktuális vagy gyermekkori asztma diagnózis</li> </ul> <p><b>LÉGZÉSFUNKCIÓ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Variabilis kilégzési áramlási korlátozottság</li> <li>• Perzisztens áramlási korlátozottság is előfordulhat</li> </ul>	<p><b>ANAMNÉZIS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Intermittáló vagy epizodikus tünetek <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 40 éves kor előtt vagy után is kezdődhet</li> </ul> </li> <li>• Az anamnézisben dohányzás és/vagy egyéb toxikus ágens expozíció, vagy alacsony születési súly, vagy légzőszervi betegség (pl. tuberculosis) szerepelhet</li> <li>• Bármely egyéb asztma sajátosság (triggerek, spontán vagy bronchodilatátor vagy ICS hatására tüneti javulás, aktuális vagy gyermekkori asztma diagnózis)</li> </ul> <p><b>LÉGZÉSFUNKCIÓ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Perzisztens kilégzési áramlási korlátozottság</li> <li>• Bronchodilatátor reverzibilitással vagy anélkül</li> </ul>	<p><b>ANAMNÉZIS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Perzisztens dyspnoe (a legtöbb napon jellemző) <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 40 éves kor utáni kezdet</li> <li>○ Limitált fizikai aktivitás</li> <li>○ Köhögés, köpetürítés előzheti meg</li> <li>○ Bronchodilatátor hatására nem teljes a tünetek enyhülése</li> </ul> </li> <li>• Az anamnézisben dohányzás és/vagy egyéb toxikus ágens expozíció, vagy alacsony születési súly, vagy légzőszervi betegség (pl. tuberculosis) szerepelhet</li> <li>• Az anamnézisben nem szerepel asztma diagnózis</li> </ul> <p><b>LÉGZÉSFUNKCIÓ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Perzisztens kilégzési áramlási korlátozottság</li> <li>• Bronchodilatátor reverzibilitással vagy anélkül</li> </ul>
INICIÁLIS GYÓGYSZERES KEZELÉS (komorbiditások és rizikófaktorok kezelése mellett)		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• ICS-TARTALMÚ KEZELÉS <b>ESSZENCIÁLIS</b> a súlyos exacerbációk és a mortalitás rizikójának csökkentésére <ul style="list-style-type: none"> <li>○ szükség esetén alacsony dóziszú ICS-formoterol használható rohamoldóként</li> </ul> </li> <li>• LABA és/vagy LAMA ICS nélkül nem adható</li> <li>• Fenntartó OCS kerülendő</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ICS-TARTALMÚ KEZELÉS <b>ESSZENCIÁLIS</b> a súlyos exacerbációk és a mortalitás rizikójának csökkentésére</li> <li>• Hozzáadott LABA vagy LAMA általában szintén szükséges</li> <li>• Adicionális COPD terápia irányelv szerint</li> <li>• LABA és/vagy LAMA ICS nélkül nem adható</li> <li>• Fenntartó OCS kerülendő</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>KEZELÉS COPD-ként</b> (lásd a GOLD ajánlást) <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Kezdő terápiaként LAMA és/vagy LABA</li> <li>○ Adjunk a fenti terápiához ICS-t GOLD szerint ha a beteg hospitalizációt igényel, vagy évente <math>\geq 2</math> exacerbáció, OCS igény vagy <math>\geq 300/\mu\text{l}</math> vér eozinofília jellemzi</li> </ul> </li> <li>• Magas dóziszú ICS és fenntartó OCS kerülendő</li> <li>• Az ICS-tartalmú rohamoldó terápia nem ajánlott</li> </ul>
Vizsgáljuk meg újra a beteget 2-3 hónap múlva.		

<b>Spirometriai változók</b>	<b>Asztma</b>	<b>COPD</b>	<b>Asztma+COPD</b>
<b>Pre- vagy post-BD normál FEV<sub>1</sub>/FVC</b>	Kompatibilis az asztma diagnózissal	Nem kompatibilis a COPD diagnózissal	Nem kompatibilis az asztma+COPD diagnózissal
<b>Csökkent post-BD FEV<sub>1</sub>/FVC (a normál alsó határértékénél kisebb vagy &lt;0,7 (GOLD))</b>	Áramlási korlátozottságot jelez, de spontán vagy kezelés hatására javulhat	Szükséges feltétele a COPD diagnózisnak	Szükséges feltétele az asztma+COPD diagnózisnak
<b>A post-BD FEV<sub>1</sub> ≥80%-a a várt értéknek</b>	Kompatibilis az asztma diagnózissal (jó asztma kontroll, vagy tünetmentes időszak)	Kompatibilis az enyhe perzisztens áramlási korlátozottsággal, ha a post-BD FEV <sub>1</sub> /FVC csökkent	Kompatibilis az enyhe perzisztens áramlási korlátozottsággal, ha a post-BD FEV <sub>1</sub> /FVC csökkent
<b>A post-BD FEV<sub>1</sub> &lt;80%-a a várt értéknek</b>	Kompatibilis az asztma diagnózissal. Exacerbációs rizikófaktort jelent	Az áramlási korlátozottság súlyosságának indikátora és rizikófaktort jelent a jövőbeli eseményekre (pl. mortalitás, COPD exacerbációk)	Lásd az asztmánál, COPD-nél leírtakat
<b>A post-BD FEV<sub>1</sub> növekedés a kiindulási értékhez képest ≥12% és 200 ml (reverzibilis áramlási korlátozottság)</b>	A betegség lefolyása során általában előfordul, de hiányozhat jól kontrollált esetben vagy fenntartó kezelés mellett	Gyakori és valószínűbb, ha a FEV <sub>1</sub> alacsony	Gyakori és valószínűbb, ha a FEV <sub>1</sub> alacsony
<b>A post-BD FEV<sub>1</sub> növekedés a kiindulási értékhez képest &gt;12% és 400 ml (jelentősen reverzibilis áramlási korlátozottság)</b>	Az asztma valószínűségét növeli	Szokatlan COPD-ben	Kompatibilis az asztma+COPD diagnózissal

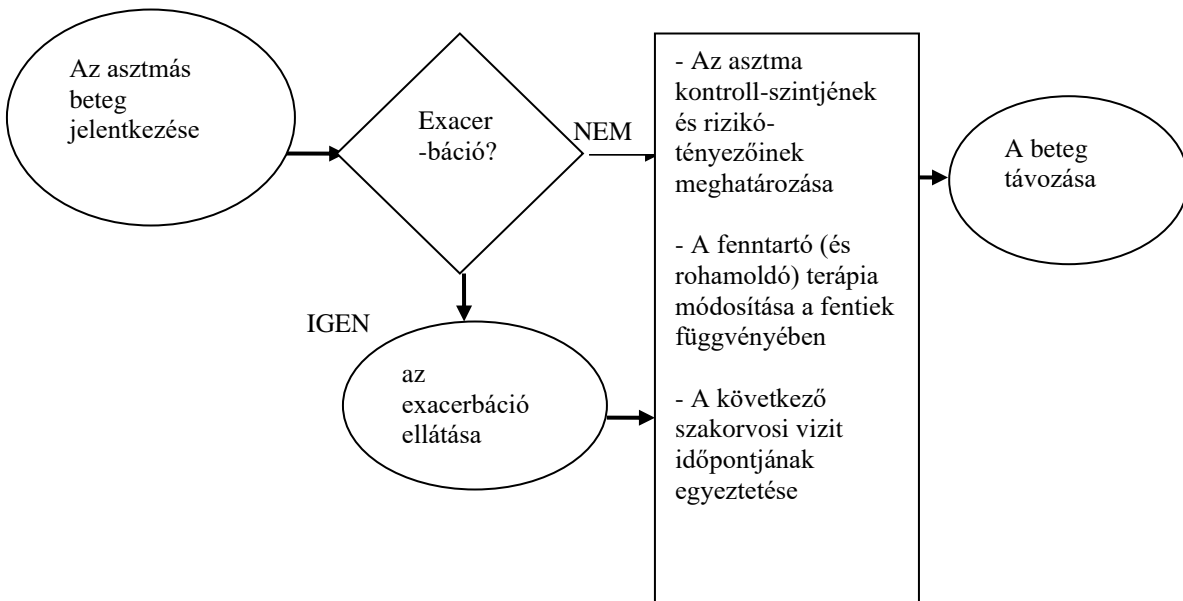


**Ellátási folyamat algoritmusa (ábrák):**

**1. ábra. Az asztma diagnózisának és az első fenntartó/megelőző kezelés beállításának makroalgoritmusa.**  
[saját szerkesztés]



**2. ábra. Az asztma rendszeres gondozásának makroalgoritmusa.** [saját szerkesztés]



## VII. JAVASLATOK AZ AJÁNLÁSOK ALKALMAZÁSÁHOZ

### 1. Az alkalmazás feltételei a hazai gyakorlatban

#### 1.1. Ellátók kompetenciája (pl.: licenc, akkreditáció, stb), kapacitása

- tüdőgyógyász szakorvos: az asztma diagnosztizálása, gyógyszeres kezelése, gondozása, akut súlyos asztma ellátása;
- tüdőgyógyász-allergológus szakorvos: az asztma diagnosztizálása, kezelése – beleértve az allergén specifikus immunterápiát – és gondozása, akut súlyos asztma ellátása;
- háziorvos: az asztma gondozása a tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos írásos utasítása alapján (a nem- vagy részlegesen kontrollált asztma kiszűrése, az inhalációs eszközhasználat ellenőrzése, gyógyszerekkel/vénnyel való ellátás, ill. a gyógyszerek használatának ösztönzése) és az abban megjelölt határidőig (maximum 6 hónap);
- intenzív terápiás és oxiológus szakorvos: az akut súlyos asztma ellátása;
- klinikai pszichológia és pszichiátria: az asztma lefolyását és kezelést befolyásoló pszichológiai probléma és/vagy mentális zavar fennállása esetén klinikai pszichológiai vagy pszichiátriai konzílium és/vagy kezelés javasolt.

#### 1.2. Speciális tárgyi feltételek, szervezési kérdések (gátló és elősegítő tényezők, és azok megoldása)

##### *A légzésfunkciós vizsgálatok külön szempontjai*

A légzésfunkciós vizsgálatok elvégzése két módon történhet: spirometriával vagy teljesest-pletizmográfiával. A két módszer egyenértékű, de egyikük elvégzése nélkülözhetetlen az asztma diagnózisának felállításához. A légutak kaliberingadozásának igazolásához a kilégzési csúcsáramlásértékek otthoni monitorozása szükséges (a forgalomban kapható számos bevizsgált hordozható csúcsáramlásmérővel).

Magának a légzésfunkciós vizsgálatnak a kivitelezését nemzetközi protokoll szabályozza, a vizsgálatot erre kiképzett szakasszisztens végzi a Miller és munkatársai által részletezett módon. 5 A spirometria jól reprodukálható vizsgálat, de függ a beteg együttműködésétől és erejétől, ezért 3 egymást követő mérésből a legjobb FEV<sub>1</sub>-értéket kell figyelembe venni.

A légzésfunkciós vizsgálatok mindegyikének értelmezése és az asztma diagnózisának felállítása tüdőgyógyász vagy tüdőgyógyász-allergológus szakorvos kompetenciája.

#### 1.3. Az ellátottak egészségügyi tájékozottsága, szociális és kulturális körülményei, egyéni elvárásai

*Az asztma és atópia kialakulásának a prevenciója.* Sajnos, hatékony prevenciós módszerek asztmában nem ismertek, kizárólag az anya dohányzásáról igazolódott, hogy elhagyása a terhesség idején, illetve a szülés után preventív hatású az asztma kialakulására. Az immunterápia hatékonyságának igazolása asztmában további vizsgálatokat igényel.

*Az asztma tüneteinek és exacerbációjának a megelőzése.* Az asztma exacerbációját specifikus (allergének) és nem specifikus ágensek (vírusinfekciók, légszennyezők, gyógyszerek stb.) okozhatják, amelyeknek kerülése, megelőzése, illetve eliminálása a beteg környezetéből javíthatja az asztmakontrollt és csökkentheti a gyógyszeres szükségletet. Tekintve azonban, hogy a legtöbb beteg esetében a tünetekért olyan tényezők felelősek, amelyek jelenléte a környezetben ubiquitáer, a mindennapi életben nem vagy nehezen kerülhetők el. A dohányzástól való leszokás előnyös lehet.

A megelőző gyógyszeres kezelés hatására asztmában mérséklődik a gyulladás, csökken a légutak érzékenysége ezekre az ágensekre. Ezért fontos a megfelelő adherencia, a beteg által rendszeresen, az előírtak megfelelő fenntartó gyógyszerelés.

Az asztma kezelésében a legtöbb fenntartó gyógyszer *inhaláció útján* kerül a betegség színterére. Erre nagyon sok tekintetben különböző inhalációs eszközök állnak rendelkezésre. A kezelés sikeressége nagymértékben függ a megfelelő inhalációs eszköz kiválasztásától, és a beteg által történő helyes alkalmazásától. Az egyes belégzők között – még az azonos csoporton belül is – jelentős különbségek vannak a készülékek technikai felépítése, a kibocsátott gyógyszer szemcsenagysága, méreteloszlása között, a készülék alkalmazásának egyszerűsége, illetve a készülék által kibocsátott gyógyszer tüdőbe jutó hányadának (tüdőbeli depozíciójának) mértéke (így a szükséges dózis) között. Fontos, hogy a beteg olyan inhalációs eszközt kapjon kezelőorvosától, amely helyes használatát jól ismeri.

#### 1.4. Egyéb feltételek

Nincsenek.

## 2. Alkalmazást segítő dokumentumok listája

### 2.1. Betegtájékoztató, oktatási anyagok

Az asztma öngondozásának alaplépései. 1

### 2.2. Tevékenységsorozat elvégzésekor használt ellenőrző kérdőívek, adatlapok

Nem készültek.

### 2.3. Táblázatok

1. táblázat. Az asztma kialakulását befolyásoló és az asztma tüneteit súlyosbító, illetve provokáló tényezők. 4

2. táblázat. A szenzitív betegek esetében az asztma állapotromlásához vezető rizikótényezők. 4

3. táblázat. Az asztma diagnosztikus kritériumai felnőttkorban. [1]

4. táblázat. Az asztmás beteg állapotfelmérése a tüneti kontroll meghatározás és a rossz kimenetel rizikótényezőinek felmérése alapján. [1]

5. táblázat. Az inhalációs szteroidok becsült, klinikai adatokon alapuló napi adagjai felnőttek számára. Ajánlás [1], [12], [15], [16]

6. táblázat. A fenntartó terápia visszaléptetésének („step down”) lehetőségei asztmában, evidenciaszintekkel. [1]

7. táblázat. Nem farmakológiai intervenciók asztmában és az állítások evidenciaszintje. [1]

8. táblázat. Az asztma exacerbációjának súlyossági fokozatai. [4]

9. táblázat. Az asztma terhesség alatti fenntartó/megelőző kezelésének algoritmusai. [24]

10. táblázat. Az asztma-COPD átfedés diagnosztikája és kezdőterápiája. [1]

### 2.4. Algoritmusok

1. ábra. Az asztma diagnózisának és az első fenntartó/megelőző kezelés beállításának makroalgoritmusai. [saját szerkesztés]

2. ábra. Az asztma rendszeres gondozásának makroalgoritmusai. [saját szerkesztés]

3. ábra. Az asztma diagnózisának felállítása (amennyiben empirikus iniciális kezelésre kerül sor ICS tartalmú készítménnyel, ezt a 6. ábra szerint kell indítani). [1]

4. ábra. Az asztma kontrollszinten alapuló gondozása felnőttek esetében. [1]

5. ábra. Az asztma rendszeres fenntartó / megelőző és rohamoldó / tünetenyhítő kezelésének gyógyszerei felnőttkorban. [1]

6. ábra. Kezdő és folytatólagos terápia asztmában. [1]

7. ábra. A súlyos asztma előfordulási gyakorisága. [22]

8. ábra. Döntési fa a nehezen kezelhető asztmában szenvedő felnőttek kivizsgálásának menetéről. [1]

9. ábra. Az asztma akut állapotromlásának kórházi kezelése. [3], [4]

### 2.5. Egyéb dokumentumok

Nem készültek.

## 3. A gyakorlati alkalmazás mutatói, audit kritériumok

Mutatók:

Mutató<sub>1</sub> (%)= (Szakorvosi kontrollvizsgálaton megjelent először asztmával diagnosztizált betegek száma a diagnózis felállítása után 1-3-6 hónappal/1-3-6 hónappal ezelőtt asztmával diagnosztizált betegek száma egy adott időszak után)x100

Mutató<sub>2</sub> (%) = (Asztma kontroll vizsgálatok száma, ahol validált kérdőívet használtak/ asztma kontroll vizsgálatok összes száma, ahol nem használtak validált kérdőívet egy adott időszak alatt) x 100

1. Azon betegek arányának alakulása, akiknél a jelen egészségügyi szakmai irányelv szerinti diagnosztikus és terápiás lépések maradéktalanul megvalósulnak.
2. Az elvégzett spirometriák száma asztma miatt/ellátó/hó.
3. Az asztmaexacerbációk száma (J45 alapbetegség mellett respiratorikus okból történő sürgősségi felvételek száma)/ellátó/hó.
4. A sürgősségi vizitek száma asztmaexacerbációk ellátása miatt (J45)/ellátó/hó.
5. Az asztma miatt hospitalizált betegek száma/ellátó/hó.
6. A kontrollált asztmanapok száma/beteg/hó.
7. Az asztma miatti táppénzes napok száma/hó.

## VIII. IRÁNYELV FELÜLVIZSGÁLATÁNAK TERVE

Az egészségügyi szakmai irányelv tervezett felülvizsgálata az érvényességének lejártá előtti fél évvel kezdődik el. A felülvizsgálat megkezdésére az Egészségügyi Szakmai Kollégium Tüdőgyógyászat Tagozatának aktuális irányelvfelkészítő felelőse köteles emlékeztetni a fejlesztőcsoport minden tagját/a tagozat elnökét, aki kijelöli a felülvizsgálatért felelős személyt/személyeket.

Mivel a jelenlegi egészségügyi szakmai irányelv a GINA irányelv adaptációja, amelyet évente felülvizsgálunk és frissítünk, ezen források változását a fejlesztőcsoport kapcsolattartója követi, és változás esetén a változásokat összegyűjtve a fejlesztőcsoportnak prezentálja, amely konszenzus alapján eldönti, hogy szükséges-e bármilyen mértékű hivatalos változtatás kezdeményezése. A változtatás mértékéről a fejlesztőcsoport konszenzus alapján dönt.

## IX. IRODALOM

1. Global Strategy for Asthma Management and Prevention, 2021. [www.ginasthma.org](http://www.ginasthma.org)
2. Korányi Bulletin, 2020. [www.koranyi.hu](http://www.koranyi.hu). Elérés: 2021. 08. 31.
3. Tamási Lilla, Balikó Zoltán, Horváth Ildikó, Kovács Gábor, Losonczy György, Müller Veronika, Somfay Attila, Szilasi Mária. Az asztma kezelése felnőttkorban 2016. Medicina Thoracalis 69. évfolyam 327-342.
4. Emberi Erőforrások Minisztériuma, Egészségügyért Felelős Államtitkárság. Egészségügyi szakmai irányelv – Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban (00819 irányelv; 2018-2021).
5. Miller MR, Hankinson J, Brusasco V, Burgos F, Casaburi R, Coates A, et al. Standardisation of spirometry. Eur Respir J 2005;26:319-38.
6. Coates AL, Wanger J, Cockcroft DW, Culver BH; and the Bronchoprovocation Testing Task Force: Kai-Håkon Carlsen, Diamant Z, Gauvreau G, Hall GL, Hallstrand TS, Horvath I, de Jongh FHC, Joos G, Kaminsky DA, Laube BL, Leuppi JD, Sterk PJ. [ERS technical standard on bronchial challenge testing: general considerations and performance of methacholine challenge tests](#). Eur Respir J. 2017;49(5). pii: 1601526
7. Wang Z, Pianosi P, Keogh K, Zaiem F, Alsawas M, Alahdad F, Almasri J, Mohammed K, Larrea-Mantilla L, Farah W, Daraz L, Barrionuevo P, Gunjal S, Prokop LJ, Murad MH. [The Clinical Utility of Fractional Exhaled Nitric Oxide \(FeNO\) in Asthma Management \[Internet\]](#). Rockville (MD): Agency for Healthcare Research and Quality (US); 2017 Dec
8. ATS/ERS recommendations for standardized procedures for the online and offline measurement of exhaled lower respiratory nitric oxide and nasal nitric oxide, 2005. Am J Respir Crit Care Med. 2005 Apr 15;171(8):912-30.
9. Dweik RA, Boggs PB, Erzurum SC, Irvin CG, Leigh MW, Lundberg JO, Olin AC, Plummer AL, Taylor DR; American Thoracic Society Committee on Interpretation of Exhaled Nitric Oxide Levels (FENO) for Clinical Applications. [An official ATS clinical practice guideline: interpretation of exhaled nitric oxide levels \(FENO\) for clinical applications](#). Am J Respir Crit Care Med. 2011;184(5):602-15.
10. Horváth I, Barnes PJ, Loukides S, Sterk PJ, Högman M, Olin AC, Amann A, Antus B, Baraldi E, Bikov A, Boots AW, Bos LD, Brinkman P, Bucca C, Carpagnano GE, Corradi M, Cristescu S, de Jongste JC, Dinh-Xuan AT, Dompeling E, Fens N, Fowler S, Hohlfeld JM, Holz O, Jöbbsis Q, Van De Kant K, Knobel HH, Kostikas K, Lehtimäki L, Lundberg J, Montuschi P, Van Muylem A, Pennazza G, Reinhold P, Ricciardolo FLM, Rosias P, Santonico M, van der Schee MP, van Schooten FJ, Spanevello A, Tonia T, Vink TJ. [A](#)

- [European Respiratory Society technical standard: exhaled biomarkers in lung disease](#). Eur Respir J. 2017;49(4).
11. Laube BL, Janssens HM, de Jongh FH, Devadason SG, Dhand R, Diot P, Everard ML, Horvath I, Navalesi P, Voshaar T, Chrystyn H; European Respiratory Society; International Society for Aerosols in Medicine. [What the pulmonary specialist should know about the new inhalation therapies](#). Eur Respir J. 2011;37(6):1308-31.
  12. Müller V, Tamási L, Somfay A, Kovács G, Losonczy Gy. Az eltérő inhalációs eszközből adagolt azonos hatóanyagú készítmények közötti különbségek. Medicina Th 2012; 65(5): 329-335.
  13. Usmani OS, Roche N, Jenkins M, et al. Consistent Pulmonary Drug Delivery with Whole Lung Deposition Using the Aerosphere Inhaler: A Review of the Evidence. Int J Chron Obstruct Pulmon Dis. 2021 Jan 18;16:113-124.
  14. Israel S, Kumar A, Usmani OS et al. Pulmonary deposition of budesonide/glycopyrronium/formoterol fumarate dihydrate metered dose inhaler formulated using co-suspension delivery technology in healthy male subjects. Eur J Pharm Sci. 2020 (1); 153:105472.
  15. O'Byrne PM, Bleecker ER, Bateman ED, Busse WW, Woodcock A, Forth R, et al. Once-daily fluticasone furoate alone or combined with vilanterol in persistent asthma. Eur Respir J 2013 Oct 17.
  16. Bateman ED, O'Byrne PM, Busse WW, Lötvald J, Bleecker ER, Andersen L, Jacques L, Frith L, Lim J, Woodcock A. Once-daily fluticasone furoate (FF)/vilanterol reduces risk of severe exacerbations in asthma versus FF alone. Thorax. 2013 Nov 19. doi: 10.1136/thoraxjnl-2013-203600.
  17. Reviflut Axahaler Alkalmazási Előirat ([www.ogyi.hu](http://www.ogyi.hu))
  18. ReviX Axahaler Alkalmazási Előirat ([www.ogyi.hu](http://www.ogyi.hu))
  19. Fasenna (benralizumab) Summary of Product Characteristics. European Medicine Agency, 2017.
  20. Sabacomb adagolószelepes aeroszol Alkalmazási Előirat ([www.ogyi.hu](http://www.ogyi.hu))
  21. Menzies-Gow A, Corren J, Bourdin A et al. Tezepelumab in adults and adolescents with severe, uncontrolled asthma. N Engl J Med. 2021; 384:1800-1809.
  22. Hekking PW, Wener R 2, Amelink M, Zwinderman AH, Bouvy ML, Bel EH. The prevalence of severe refractory asthma. doi: 10.1016/j.jaci.2014.08.042.
  23. Csoma Zs. Súlyos asztma definíciója, diagnózisa és kezelése Medicina Thoracalis 2017; 70 (1): 2-24.
  24. Tamási L, Müller V, Somfay A, Losonczy Gy, Szilasi M, Horváth I, Kovács G. A felnőtt súlyos asztmás betegek ellátásának gyakorlatszempontról összefoglalója Magyarországon. Medicina Thoracalis, 2017; 70 (4).

## X. FEJLESZTÉS MÓDSZERE

### 1. Fejlesztőcsoport megalakulása, a fejlesztési folyamat és a feladatok dokumentálásának módja

Az egészségügyi szakmai irányelv a GINA 2021 nemzetközi irányelv hazai adaptációja. A GINA irányelvből átvett, magyarra fordított szöveg és állítások mögött külön referenciamegjelölés nem szerepel. A GINA 2021 által nem tartalmazott ajánlások mögött a konkrét forrás megjelölésre került, illetve ezen források összegyűjtve a dokumentum Irodalom fejezetében külön is feltüntetésre kerültek.

A fejlesztőcsoport szakmai ülésére az asztma felnőttkori diagnosztikáját, terápiáját és orvosi gondozását érintő irányelv fejlesztéséhez csatlakozni kívánó valamennyi szakma meghívást kapott. Az egészségügyi szakmai irányelv a már lejárt „Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban” klinikai egészségügyi szakmai irányelv aktualizált verziója.

A társszerzők többszöri konzultációk és közös, illetve egyéni munka segítségével újították meg a jelen hazai GINA-adaptációt az asztma diagnosztikája, kezelése és orvosi gondozása témájában. A jelen szöveget minden felsorolt tagozat, amely társszerzőként az adaptációban részt vett vagy véleményezőként szerepelt, elfogadta.

Az egészségügyi szakmai irányelv tartalmának oktatása az alábbiak szerint fog megvalósulni:

- az orvosképzésben, illetve a pulmonológus, klinikai immunológus-allergológus, háziorvos, és oxiológus szakképzésben;
- orvostovábbképző szakképzéseken: kötelező szinten tartó tanfolyamok pulmonológia, klinikai immunológia és allergológia, háziorvostan, oxiológia, foglalkozás-egészségügy, intenzív terápia szakterületen dolgozó orvosoknak;
- a szakpolók képzésében és továbbképzésében;
- helyi képzéseken való tájékoztatás (osztályon, illetve klinikai tudományos referálók) ösztönzése;
- orvostudományi kongresszusokon.

## 2. Irodalomkeresés, szelekció

A részt vevő szakértők megegyeztek abban, hogy a hazánkban már egy évtizede a klinikai gyakorlatot meghatározó, a korábbi egészségügyi szakmai irányelv alapját képező és a pulmonológus szakorvosképzés törzsanyagát képező nemzetközi GINA ajánlás kerül magyar adaptációra – figyelembe véve a helyi viszonyokat, illetve – ahol szükséges – további ajánlásokkal kiegészítve (ezek esetében azonban a forrásnak az adott állítás mögött szerepelni kell). Minden egyéb állítás a GINA irányelvből származik.

A nemzetközileg elismert irányelvfejlesztő társaságok azonos hatókörű EBM irányelveit azért nem vette figyelembe a fejlesztőcsoport, mert hazánkban az asztmás betegek diagnosztikája, terápiája, orvosi gondozása egy évtized óta a GINA ajánlás alapján történik. Ez az ajánlás áll legközelebb a mindennapi gyakorlati betegellátáshoz, ez implementálható legkönnyebben a klinikumba, és ez volt az eddigi oktatót és számon kért hazai asztmaajánlások alapja is.

A világ legtöbb országa a GINA ajánlás alapján készíti el saját nemzeti irányelvét. A fentiek miatt egyéb adatbázisok kutatására, további nemzetközi vagy nemzeti irányelvek adaptációjára nem került sor. A GINA tudományos tanács által évente áttekintett publikációk száma 500 feletti.

## 3. Felhasznált bizonyítékok erősségének, hiányosságainak leírása (kritikus értékelés, „bizonyíték vagy ajánlás mátrix”), bizonyítékok szintjének meghatározási módja

Az adaptált GINA irányelv nem alkalmaz ajánlás-rangsorolást, csak a bizonyítékok szintjének jelölését, amit úgy indokolnak, hogy nem lehet az egész világra egységesen érvényes ajánláserősséget meghatározni, hiszen az az adott egészségügyi ellátórendszer és betegpopuláció preferenciáján alapul, ami területenként, országonként más és más.

A fejlesztőcsoport döntése alapján nem alkalmaztak külön rangsorolási jelölést az ajánlások erősségére az irányelv adaptálása során.

Az felhasznált eredeti tanulmányok nem kerültek kritikus értékelésre, a fejlesztőcsoport elfogadta az irányelveket kiadó nemzetközi szervezetek feldolgozásának eredményét, a szakértők véleményét.

A fejlesztők úgy ítélték meg, hogy a GINA irányelv ajánlásai a magyar ellátórendszerben változtatás nélkül megvalósíthatók. Az ajánlások szövegében a megfogalmazás módja (pl. kell, javasolt, lehet, nem javasolt) tükrözi a fejlesztők véleményét a magyar ellátói környezetben való alkalmazhatóságról, amely megegyezik a forrásirányelv megfogalmazásával.

## 4. Ajánlások kialakításának módszere

A fejlesztőcsoport a releváns nemzetközi szervezet irányelvének ajánlásait és direktíváinak megállapításait alapvetően iránymutatónak tartja a hazai ellátási gyakorlatra.

Az ajánlások gyakorlati megvalósításának kötelezettségi szintjét az ajánlások szóhasználatával fejeztük ki, mely a nemzetközi gyakorlatban egyre hangsúlyosabb tendenciát követi.

A fejlesztőcsoport vezetője a nemzetközi ajánlások hazai átvételének módjára vonatkozóan elkészített kéziratot a fejlesztőcsoport tagjainak megküldte, akik ajánlásonként elfogadták a tervezetet. Az ellátás feltételeire vonatkozó ajánlások esetében szóbeli egyeztetés történt, amelynek alapján az érintett ajánlások alkalmazási feltételei pontosításra kerültek.

## 5. Véleményezés módszere

Az ellátásban érintett szakmai kollégiumi tagozatoknak az egészségügyi szakmai irányelv tervezet eljuttatására került. A visszaérkező javaslatok és vélemények összesítésre kerültek, majd a javasolt módosításokat feltüntetve a tervezetet a fejlesztőcsoport tagjainak ismételt elküldésre került véleményeztetésre. Az elfogadott módosítások beépítésre kerültek, amennyiben az irányelvfejlesztő szakértők egyetértettek azok tartalmával. Az egyeztetés a véleményező tagozatokkal több alkalommal megtörtént, a teljes konszenzus eléréséig.

## 6. Független szakértői véleményezés módszere

Független szakmai szakértő nem véleményezte az egészségügyi szakmai irányelvet.

## XI. MELLÉKLET

### 1. Alkalmazást segítő dokumentumok

#### 1.1. Betegtájékoztató, oktatási anyagok

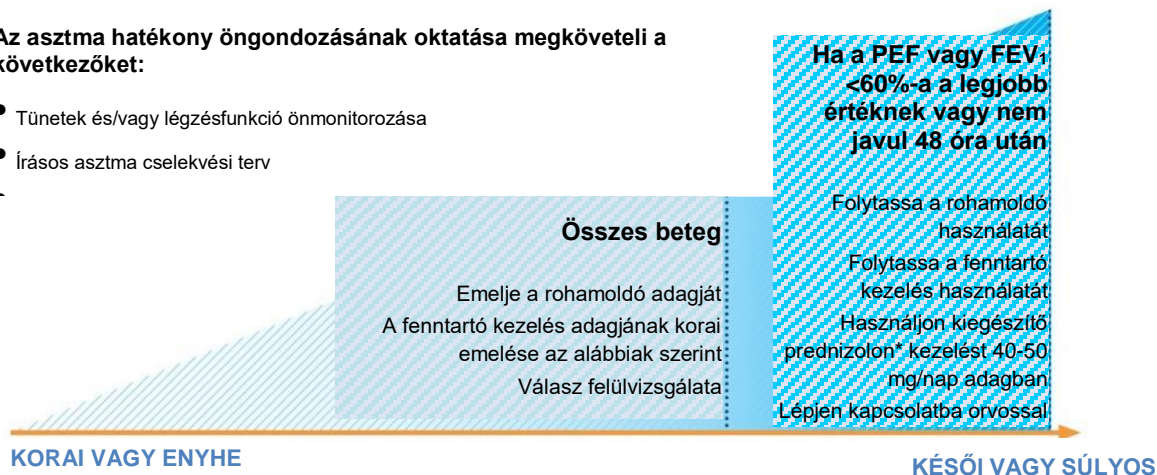
Az írásos betegtájékoztató és cselekvési terv asztmában a betegoktatás része és a szakmai ajánlások A evidenciaként ismerik el a betegre szabott írásos cselekvési terv hatékonyságát az exacerbációk megelőzésében. Ebben a kezelőorvos, ismerve a gondozott beteg exacerbációt kiváltó ágenseit, az exacerbációk lefolyását és súlyosságát, javaslatot adhat az állapotromlás beteg által megkezdhető, személyre szabott gyógyszeres kezelésére. A GINA ajánlás az alábbiakat javasolja megjelölni a beteg cselekvési tervébe:

- rendszeres kezelés és rohamoldó kezelés gyógyszerei, adagokkal;
- az asztmakontroll meghatározása az alábbi tünetek alapján (igen/nem): nappali tünetek gyakrabban mint heti kétszer, fizikai aktivitásbeli korlátozottság, éjszakai ébredések asztma miatt, rohamoldó gyógyszeres szükséglet gyakrabban, mint heti kétszer;
- esetleg otthoni csúcscsúrlás-ellenőrzés;
- az asztma fenntartó kezelése emelésének vagy csökkentésének módja (amennyiben a betegnek nincs módja a szakellátáshoz fordulni);
- a sürgős orvosi ellátás szükségességének okai:
  - a beszédet is nehezítő nehézlégzés;
  - súlyos asztmás panaszok és ijedtség;
  - rohamoldó gyógyszer iránti szükséglet gyakrabban, mint 4 óránként;
- fenntartó kezelését folytassa az orvosi ellátásig;
- szteroid tablettát otthoni alkalmazásának megengedett adagja;
- sürgős orvosi ellátás helyszíne, telefonszáma, elérhetősége.

Az asztma öngondozásának írásos cselekvési tervének áttekintése

#### Az asztma hatékony öngondozásának oktatása megköveteli a következőket:

- Tünetek és/vagy légzésfunkció önmonitorozása
- Írásos asztma cselekvési terv



Az inhalációs rohamoldók használata gyakoriságának növelése (alacsony dózisú ICS-formoterol vagy SABA): pMDI esetén toldalék használata javasolt. Javasolja a betegeknek, hogy kérjenek orvosi ellátást, ha állapotuk gyorsan romlik, 3 órán belül ismét SABA rohamoldó szerre van szükségük, vagy több mint 8 BDP-formoterol inhalációra vagy több mint 12 budesonid-formoterol inhalációra van szükségük egy nap alatt (összesen 48 µg illetve 72 µg formoterol adagolt dózis).

A fenntartó adag növelése: A fenntartó kezelés adagjának gyors növelése, a szokásos gyógyszeres kezeléstől és kezelési rendtől függően, az alábbiak szerint:

- ICS: Felnőtteknél és serdülőknél fontolja meg a négyszeres adag alkalmazását. Jó adherencia esetén gyermekeknél azonban az ötszörösére emelt adag nem hatékony.
- Fenntartó ICS-formoterol: Fontolja meg az ICS-formoterol fenntartó adagjának négyszeresére emelését (lásd a formoterol maximális adagját fentebb).

**Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban**

- Fenntartó ICS-egyéb LABA: Váltson magasabb dózisú készítményre, vagy fontolja meg külön ICS-inhalátor hozzáadását a négyszeres ICS-dózis eléréséhez.
- Fenntartó és rohamoldó ICS-formoterol: Folytassa a fenntartó adag használatát; szükség szerint növelje a rohamoldó adagokat (lásd a maximális adagot fentebb).

Orális kortikoszteroidok (lehetőleg reggeli adagolás; felülvizsgálat a leállítás előtt):

- Metyl-prednizolon (40–50 mg prednizolon ekvivalens dózis naponta, általában 5–7 napig).
- Fokozatos csökkentésre nincs szükség, ha kevesebb, mint 2 hétig alkalmaztak OCS-t.

**1.2. Tevékenységsorozat elvégzésekor használt ellenőrző kérdőívek, adatlapok**

Nem készültek.

**1.3. Táblázatok**

**1. táblázat. Az asztma kialakulását befolyásoló és az asztma tüneteit súlyosbító, illetve provokáló tényezők.**

4

A BETEGGEL KAPCSOLATOS TÉNYEZŐK
- Genetikai tényezők: atópiás betegségekre hajlamosító gének; légúti hiperreaktivitásra hajlamosító gének; a gyulladásos mediátorok expresszióját és a T helper (Th)1/Th2/T regulatorikus/Th17 immunválasz arányát meghatározó genetikai konstellációk
- Elhízás
- Női nem
KÖRNYEZETI TÉNYEZŐK
- Allergének beltéri: házipor-atka, szőrös állatok (kutya, macska, egér), csótány, gombák, penészgombák kültéri: pollenek, gombák, penészgombák
- Infekciók (elsősorban vírusos eredetűek, pl. RSV, Parainfluenza)
- Foglalkozási allergének
- Dohányfüst (passzív dohányzás; aktív dohányzás)
- Kültéri/beltéri légszennyezés
- Táplálkozás

**2. táblázat. A szenzitív betegek esetében az asztma állapotromlásához vezető rizikótényezők. 4**

Allergének (pl. atkák, pollenek, állati szőrök, penészgombák, ételek, ételfestékek, nehézfémek)
Irritáló gázok (pl. SO <sub>2</sub> , O <sub>3</sub> , dohányfüst, nitrozus gázok, erős szagok)
Fizikai terhelés, száraz, hideg levegő belégzése
Sűrű köd
Légúti vírusfertőzések
Gastrooesophagealis reflux, hormonális hatások
Nem kardioszelektív béta-blokkolók
Nem szteroid gyulladásgátlók (pl. acetilszalicilsav, indomethacin)
Szulfitképző anyagok
Pszichés hatások



**3. táblázat. Az asztma diagnosztikus kritériumai felnőttkorban. 1**

FEV<sub>1</sub> - erőltetett kilégzési volumen az 1. másodpercben, FVC – forszírozott vitálkapacitás, LABA – hosszú hatású béta<sub>2</sub>-agonista, PEF – kilégzési csúcsáramlás, SABA – rövid hatású béta<sub>2</sub>-agonista.

<b>Variabilis légúti tünetek az anamnézisben</b>	
<b>Jellemző tünetek</b>	<b>Tüneti sajátosságok, amelyek az asztma diagnózisát támogatják</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sípolás</li> <li>• Nehézlégzés</li> <li>• Mellkasi feszülés</li> <li>• Köhögés</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Általában egynél több légúti tünet</li> <li>• Idő- és intenzitásbeli variabilitás</li> <li>• Éjszaka vagy ébredéskor súlyosabb tünetek</li> <li>• Tünetet okozhat fizikai terhelés, allergének, hideg levegő, nevetés</li> <li>• Virális légúti infekciók a tünetek megjelenését vagy rosszabbodását okozhatják</li> </ul>
<b>Variabilis kilégzési áramlási korlátozottság igazolása</b>	
<b>Jellemző</b>	<b>Definíció, kritérium</b>
<b>2.1 Dokumentált kilégzési áramlási korlátozottság</b>	Amikor a FEV <sub>1</sub> csökkent, igazoljuk az egyidejű FEV <sub>1</sub> /FVC csökkenést (általában <0,75-0,80 vagy <normál alsó határérték GLI szerint)
<b>ÉS</b>	
<b>2.2 A légzésfunkció nagyfokú variabilitása (egy vagy több az alábbiak közül)</b>	Minél nagyobb fokú a variabilitás, illetve minél gyakrabban látunk nagyfokú variabilitást, annál biztosabb a diagnózis. Kezdeti negativitás esetén érdemes megismételni a méréseket tünetes időszakban vagy kora reggel.
Pozitív bronchodilatátor reverzibilitási teszt	>200 ml és >12% FEV <sub>1</sub> növekedés a kiindulási értékhez képest (biztosabb diagnózis >400 ml és >15% növekedés esetén).
Nagyfokú variabilitás legalább napi kétszeri PEF méréssel, lehetőség szerint 2 hét adatai alapján	Átlagos napi diurnális PEF variabilitás >10%.
Szignifikáns javulás a légzésfunkcióban 4 hét gyulladásgátló kezelés után	>12% és >200 ml FEV <sub>1</sub> (vagy ugyanazzal az eszközzel mérve >20% PEF) növekedés a kezelés előtti (infekció kizárandó) értékekhez képest.
Pozitív fizikai terhelési teszt	>10% és >200 ml FEV <sub>1</sub> csökkenés a kiindulási értékhez képest.
Aspecifikus bronchialis provokációs teszt	≥20% FEV <sub>1</sub> csökkenés standard metacholin dózis inhalációja után vagy ≥15% FEV <sub>1</sub> csökkenés standardizált hyperventilláció, hypertoniás sóoldat- vagy mannitol inhaláció hatására.
A légzésfunkció nagyfokú variabilitása két vizitet összehasonlítva (jó specifitás, alacsony szenzitivitás)	>12% és >200 ml FEV <sub>1</sub> variabilitás a vizitek között (infekció kizárandó).

## 4. táblázat. Az asztmás beteg állapotfelmérése a tüneti kontroll meghatározás és a rossz kimenetel rizikó tényezőinek felmérése alapján. 1

A, Asztma tüneti kontroll			Asztma tüneti kontroll szint		
Az utóbbi 4 hétben volt/kellett a betegnek	Igen	Nem	Kontrollált	Részlegesen kontrollált	Nem kontrollált
<ul style="list-style-type: none"> <li>napközbeni tünete több mint 2 alkalommal hetente?</li> <li>éjszakai ébredése asztma miatt?</li> <li>SABA-t használnia a tünetek enyhítésére több mint két alkalommal hetente?*</li> <li>korlátozott aktivitása az asztma miatt?</li> </ul>			A 4 kérdés közül mindegyikre <b>nem</b> a válasz.	1-2 kérdésre <b>igennel</b> válaszol a beteg.	3-4 kérdésre a válasz <b>igen</b> .
<b>B, Az asztma rossz kimenetelének rizikófaktorai</b>					
Rizikóértékelést kell készíteni a diagnóziskor, majd a gondozás során is rendszeresen, különösen exacerbációk esetén. A FEV <sub>1</sub> értéket meg kell mérni a diagnóziskor, majd 3-6 hónap fenntartó kezelés után az egyéni legjobb eredmény rögzítéséhez, ezután pedig évente újra meg kell határozni a rizikóbecsléshez.					
<p><b>Nem kontrollált asztmás tünetek</b> jelenléte fontos exacerbációs rizikófaktornak számít. További, potenciálisan módosítható exacerbációs rizikófaktorok még kevés tünet esetén is:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Gyógyszerek:</b> SABA-túlhasználat (emelkedett exacerbációs rizikó és mortalitás, különösen <math>\geq 1 \times 200</math> adagos doboz/hónap használat esetén); inadekvát vagy elégtelen ICS-használat; rossz adherencia; nem megfelelő inhalációs technika</li> <li><b>Társuló egészségügyi állapotok:</b> obezitás, krónikus rhinosinusitis, gastrooesophagealis reflux betegség, igazolt élelmiszerallergia, terhesség</li> <li><b>Expozíciók:</b> dohányzás, szennyezés esetén allergén, légszennyezés</li> <li><b>Pszichoszociális tényezők:</b> major pszichológiai- vagy szocioökonómiai problémák</li> <li><b>Légzésfunkció:</b> alacsony FEV<sub>1</sub>, különösen a referenciaérték 60%-ánál alacsonyabb, jelentős bronchodilatátor reverzibilitás</li> <li><b>Egyéb tesztek:</b> 2-es típusú gyulladás okozta asztmában eozinofília a vérben, emelkedett FENO (ICS-t használó felnőtt, allergiás asztmás betegeknél)</li> </ul> <p><b>Egyéb független, major rizikófaktorok exacerbációra:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Az anamnézisben intubációt vagy intenzív osztályos ellátást igénylő akut exacerbáció</li> <li><math>\geq 1</math> súlyos exacerbáció az elmúlt 12 hónapban</li> </ul>					<p><b>Az alábbiak közül bármelyik megléte növeli az exacerbációk kockázatát még akkor is, ha egyébként kontrollált a betegség</b></p>
<p><b>Perzisztáló áramlási korlátozottság rizikófaktorai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Anamnézis:</b> koraszülöttség, alacsony születési súly és gyors csecsemőkori súlygyarapodás, krónikus légúti nyáktúltermelés</li> <li><b>Gyógyszerek:</b> ICS-terápia hiánya olyan betegnél, akinek súlyos exacerbációja volt</li> <li><b>Expozíció:</b> dohányfüst, ártalmas kemikáliák, foglalkozási expozíciók</li> <li><b>Kivizsgálás során:</b> alacsony kiindulási FEV<sub>1</sub>, eozinofília a vérben vagy a köpetben</li> </ul>					
<p><b>Gyógyszermellékhatások rizikófaktorai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Szisztémás:</b> gyakori OCS használat, hosszútávú, magas dóziszú és/vagy potens ICS használata, citokróim P450 inhibitor szedése</li> <li><b>Lokális:</b> magas dóziszú vagy potens ICS, rossz inhalációs technika</li> </ul>					

\*Bármilyen exacerbáció esetén felül kell vizsgálni a fenntartó kezelés megfelelőségét (ld. a terápiát leíró fejezetet!).

\*\*Definíció szerint, ha bármely héten exacerbáció alakul ki, a beteg asztmája nem kontrollált.

**5. táblázat. Az inhalációs szteroidok becsült, klinikai adatokon alapuló napi adagjai felnőttek számára. 1, 12, 15, 16**

Hatóanyag	Alacsony napi dózis (µg)	Közepes napi dózis (µg)	Magas napi dózis (µg)
Beclometason-dipropionát CFC (nincs forgalomban)	200-500	>500-1000	>1000-2000
Beclometason-dipropionát HFA és DPI	100-250	>250-500	>500-1000
Budesonid HFA és DPI* (kivéve Axahaler)	200-400	>400-800	>800-1600
Budesonid Axahaler**	120-240	240-480	>480
Ciclesonid*	80-160	>160-320	>320-1280
Fluticason-propionát MDI és DPI (kivéve Axahaler)	100-250	>250-500	>500-1000
Mometason	200	200-400	≥400
Fluticason-furoát***	100	100-200	200

Az összehasonlítás hatásossági adatokon alapszik.

\*Enyhe asztmában szenvedő betegeknél napi egyszeri adagolása is engedélyezett.

\*\*A DPI inhalációs eszközök közül Axahaler esetében az ekvivalens dózis fluticason esetében a Diskus-ból vagy HFA-aeroszorból adott dózis fele, budesonid esetében a Turbuhalerből/Easyhalerből adott dózis 2/3-a.

\*\*\*Napi egyszer alkalmazandó, vilanterol hosszú hatású béta-agonistával fix kombinációban.

**6. táblázat. A fenntartó terápia visszaléptetésének („step down”) lehetőségei asztmában, evidenciaszintekkel. 1**

Aktuális lépcső	Aktuális gyógyszerelés	A fenntartó terápia visszaléptetésének lehetőségei	Evidenciaszint
5. lépcső	Nagy dózisú ICS/LABA + OCS  Nagy dózisú ICS/LABA + más további hatóanyag	<ul style="list-style-type: none"> <li>Folytassa a nagy dózisú ICS/LABA kombinációt az OCS csökkentésével</li> <li>A köpet sejtarányok alapján csökkentse az OCS-t</li> <li>OCS kezelés másnaponta</li> <li>Cserélje az OCS-t nagy dózisú ICS-re</li> <li>Referálja a beteget súlyos asztma szakértőnek</li> </ul>	D  B D D
4. lépcső	Közepes-nagy dózisú ICS/LABA fenntartó kezelés  Közepes dózisú ICS/formoterol MART* fenntartó és rohamoldó kezelés  Nagy dózisú ICS + második kontrolláló szer	<ul style="list-style-type: none"> <li>Folytassa az ICS/LABA kombinációt az ICS dózisának 50%-os csökkentésével, a rendelkezésre álló készítmények alkalmazásával</li> <li>A LABA elhagyása nagyobb valószínűséggel vezet romláshoz</li> <li>Csökkentse a fenntartó ICS/formoterolt alacsony dózissá, a rohamoldó ICS/formoterolt* folytassa szükség szerint</li> <li>Az ICS dózist csökkentse 50%-kal, a második kontrolláló szert folytassa</li> </ul>	B  A  D  B
3. lépcső	Alacsony dózisú ICS/LABA fenntartó kezelés	<ul style="list-style-type: none"> <li>Csökkentse az ICS/LABA-t napi egyszerire</li> <li>A LABA elhagyása nagyobb valószínűséggel vezet romláshoz</li> <li>Csökkentse a fenntartó ICS/formoterolt* napi egyre, a rohamoldó ICS/formoterolt* folytassa szükség szerint</li> </ul>	D  A  C

## Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

	Alacsony dózisú ICS/formoterol* MART	<ul style="list-style-type: none"> <li>Az ICS dózist csökkentse 50%-kal</li> </ul>	B
	Közepes-nagy dózisú ICS		
2. lépcső	Alacsony dózisú ICS vagy LTRA	<ul style="list-style-type: none"> <li>Napi egyszeri adagolás (budesonid, ciclesonid, mometason)</li> <li>Szükség esetén adott ICS/formoterolra váltás</li> <li>Szükség esetén adott SABA + ICS-re váltás (külön vagy egy eszközből)</li> <li>Felnőttekben az ICS teljes elhagyása a fokozott exacerbáció rizikó miatt nem javasolt</li> </ul>	A A B A

SABA, rövidhatású  $\beta_2$ -agonista; ICS, inhalációs kortikoszteroid; OCS, orális kortikoszteroid; LTRA, leukotrién receptor antagonist. \*csak az erre törzskönyvezett készítmények.

## 7. táblázat. Nem farmakológiai intervenciók asztmában és az állítások evidenciaszintje. 1

(NSAID: nem-szteroid gyulladáscsökkentő szerek; SABA: rövid hatású béta2-agonista)

Beavatkozás	Tanács/ajánlás	Evi- den- cia
A dohányzás és a környezeti dohányfüstnek való kitétség mellőzése	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Szolgáltasson hozzáférést leszokást segítő programokra és tanácsadásra (amennyiben elérhető)</li> <li>• Biztassa a betegeket a környezeti dohányfüstnek való kitétség kerülésére</li> <li>• Vizsgálja a dohányos/exdohányos betegeket COPD irányában</li> </ul>	A B D
Fizikai aktivitás	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Bátorítsa a betegeket rendszeres fizikai aktivitásra</li> <li>• Adjon tanácsot a terhelés okozta bronchoconstrictio megelőzésére és kezelésére (terhelés előtt SABA, ICS-RABA vagy rendszeres ICS kezelés)</li> <li>• A rendszeres fizikai aktivitás javítja a kardiopulmonális fittséget, de a légzésfunkcióra vagy asztmás tünetekre való egyéb specifikus előnnyel nem jár, kivéve az úszás fiatal betegeknél</li> <li>• Kevés az evidencia a fizikai aktivitás egyes formáinak preferálására más formákkal szemben</li> </ul>	A A B D
A környezeti ártalmak kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kérdezzen ki minden felnőttkorban diagnosztizált asztmás beteget a foglalkozási anamnézisének</li> <li>• A környezeti ártalmak által kiváltott asztma kezelése során amilyen hamar csak lehet, azonosítson és elimináljon minden környezeti szennyező anyagot</li> </ul>	A A
Az asztma romlását okozó gyógyszerek kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>• NSAID gyógyszer felírása előtt kérdezzen rá az asztmára, és az asztma romlása esetén javasolja a gyógyszer elhagyását</li> <li>• Az aspirin és NSAID szerek általánosságban nem kontraindikáltak, amennyiben nincs ezekkel szembeni korábbi reakció az anamnézisben</li> <li>• Az orális vagy intraocularis béta-blokkoló felírásáról egyedi megítélés szerint döntsön</li> <li>• Amennyiben akut koronária szindrómában kardioszelektív béta-blokkoló javallott, az asztma nem jelent abszolút kontraindikációt</li> </ul>	A A D D
Beltéri allergének kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Az allergének kerülése nem tartozik az asztma ellátásának nélkülözhetetlen elemei közé</li> <li>• Szenzitizált betegek esetén nincs evidencia egyes beltéri allergének kerülésének klinikai előnyéről</li> <li>• Az allergén elkerülési stratégiák gyakran bonyolultak és drágák, és nincs validált módszer azok kiszűrésére, akik esetében haszonnal járnak</li> </ul>	A A D
Légzés-gyakorlatok	<ul style="list-style-type: none"> <li>• A légzési gyakorlatok összességében (nem egy adott gyakorlat típus) az asztma farmakoterápiájának hasznos kiegészítői lehetnek</li> </ul>	B
Egészséges táplálkozás	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Biztassa a betegeket zöldségben és gyümölcsben gazdag táplálkozás folytatására az általános egészségügyi előnyei miatt</li> </ul>	A
Fogyás	<ul style="list-style-type: none"> <li>• A túlsúlyos vagy elhízott asztmás betegek kezelési tervébe foglalja bele a testtömeg csökkentését</li> </ul>	B
Oltások	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Az asztmás betegek (különösen a gyermekek és az idősek), fokozottan fogékonyak Pneumococcus fertőzésre, de elégtelen a bizonyíték a Pneumococcus elleni oltás rutinszerű javaslatára</li> <li>• A mérsékelt súlyos / súlyos asztmás betegeknek tanácsolt minden évben influenza ellenes oltást kapni</li> </ul>	B D
Az érzelmi stresszel való megküzdés	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Biztassa a betegeket a stresszel való megküzdés stratégiáinak meghatározására, amennyiben a stressz rossz hatással van betegségükre</li> <li>• Kevés a bizonyíték egyes stressz csökkentő módszerek preferálására másokkal szemben, de a relaxációs technikák és légző gyakorlatok hasznosak lehetnek</li> </ul>	D B

## Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

Szabadtéri allergének kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Szenzitizált betegek számára a legmagasabb pollen- és penészkoncentráció idején az ajtók és ablakok bezárása, beltérben tartózkodás és légkondicionáló használatának csökkentése az érintkezést a szabadtéri allergénekkal</li> </ul>	D
Szabadtéri légszennyező anyagok kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>A kedvezőtlen környezeti feltételek kerülése jól kontrollált asztmás betegeknek általában nem szükséges</li> <li>Kedvezőtlen környezeti feltételek esetén (nagyon hideg idő, alacsony páratartalom, magas légszennyezettség) hasznos lehet az erőteljes szabadtéri fizikai aktivitás kerülése, és a klimatizált beltéri környezetben maradás; vírusinfekció esetén pedig a légszennyezett környezet kerülése</li> </ul>	D D
Ételek és étkezési vegyszerek kerülése	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ételek kerülése csak ételallergia vagy ételérzékenység kimutatása esetén javasolt, melyet általában jól felügyelt orális provokációval végeznek</li> <li>Bizonyított táplálékallergia esetén az étel allergén kerülése csökkentheti az asztma exacerbációk előfordulását</li> <li>Bizonyított élelmiszer összetevő vegyi anyag érzékenység esetén általában nem szükséges az étel teljes kerülése, az érzékenység csökken, ha az asztma kontroll javul.</li> </ul>	D D D

## 8. táblázat. Az asztma exacerbációjának súlyossági fokozatai. 4

Az exacerbáció súlyossága	Enyhe	Közép-súlyos	Súlyos	Fenyegető légzésleállás
Nehézlégzés	járáskor	beszédkor	nyugalomban	
Testhelyzet	fekszik	ül	kitámaszkodva ül	
Beszéd	flyamatos	szaggatott	csak szavakat képes mondani	zavart
Éberség	mérsékelt izgatottság	izgatottság	erős nyugtalanság	zavartság, aluszékonyság
Légzésszám	emelkedett	emelkedett (> 25/perc)	>30/perc (nem jellemző)	
Légzési segédizmok	nem	igen	igen	paradox
Sípolás	mérsékelt	hangos	hangos	„néma tüdő”
Pulzusszám	<110/perc	> 110/perc	>120/perc (nem jellemző)	bradycardia/tachycia
Pulzus paradoxus	nincs	legfeljebb 10-25 Hgmm	>25 Hgmm	hiányzik, ami a légzőizmok kifáradásának jele
Csúcsáramlás (a referenciaérték százalékában)	>80%	55-80%	<55%	nem mérhető
SpO <sub>2</sub>	> 92%	< 92%	nem jellemző	
PaO <sub>2</sub>	normális	>60 Hgmm	<60 Hgmm	
PaCO <sub>2</sub>	<45 Hgmm	<45 Hgmm	>45 Hgmm	
SaO <sub>2</sub>	>95%	91-95%	<90%	

## 9. táblázat. Az asztma terheesség alatti fenntartó/megelőző kezelésének algoritmus. 24

Lépcső	Választandó fenntartó kezelés	Alternatív lehetőség
1	Nincs	-
2	Kisdózisú ICS	LTRA
3	Közepes dózisú ICS	Kisdózisú ICS + LABA vagy LTRA vagy teofillin
4	Közepes dózisú ICS + LABA	Közepes dózisú ICS + LTRA vagy teofillin
5	Nagy dózisú ICS + LABA	-

## Az asztma diagnosztikájának, kezelésének és orvosi gondozásának alapelveiről felnőttkorban

6	Nagy dózisu ICS + LABA + orális kortikoszteroid	-
---	---	---

**10. táblázat. Az asztma-COPD átfedés diagnosztikája és kezdőterápiája. 1**

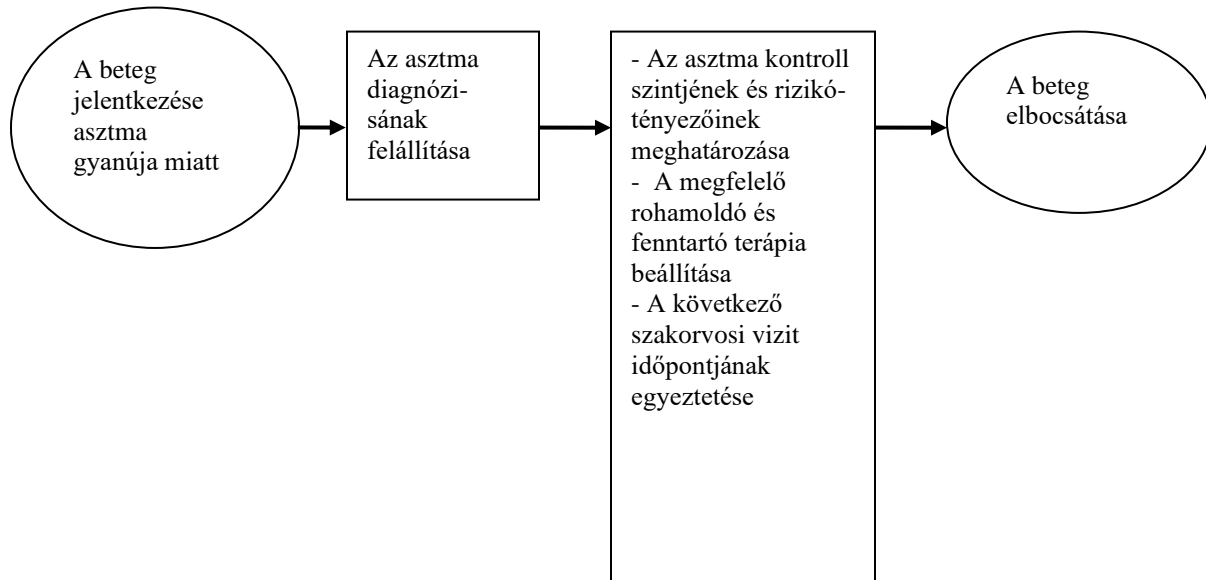
GOLD: Global Initiative for Obstructive Lung Disease, ICS: inhaled corticosteroid, LABA: long-acting  $\beta$ 2-agonist, LAMA: long-acting muscarinic antagonist.

KLINIKAI FENOTÍPUS – FELNŐTT BETEG KRÓNIKUS LÉGÚTI TÜNETEKKEL (dyspnoe, köhögés, mellkasfeszülés, sípolás)		
AZ ASZTMA DIAGNÓZIS NAGYON VALÓSZÍNŰ, ha az alábbiak közül több is jellemző. <b>KEZELJÜK ASZTMAKÉNT</b>	ASZTMA ÉS COPD SAJÁTOSSÁGOK IS JELLEMZŐEK A BETEGSÉGRE <b>KEZELJÜK ASZTMAKÉNT</b>	A COPD DIAGNÓZIS VALÓSZÍNŰ, ha az alábbiak között több is jellemző. <b>KEZELJÜK COPD-ként</b>
<p><b>ANAMNÉZIS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Tüneti variabilitás időben és intenzitásban <ul style="list-style-type: none"> <li>Kiváltók lehetnek: nevetés, fizikai terhelés, allergének, légszennyezés</li> <li>40 évnél fiatalabb kori kezdet</li> <li>Spontán, bronchodilatátorokra (percek), vagy ICS-re (napok, hetek) javuló tünetek</li> </ul> </li> <li>Aktuális vagy gyermekkori asztma diagnózis</li> </ul> <p><b>LÉGZÉSFUNKCIÓ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Variabilis kilégzési áramlási korlátozottság</li> <li>Perzisztens áramlási korlátozottság is előfordulhat</li> </ul>	<p><b>ANAMNÉZIS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Intermittáló vagy epizodikus tünetek <ul style="list-style-type: none"> <li>40 éves kor előtt vagy után is kezdődhet</li> </ul> </li> <li>Az anamnézisben dohányzás és/vagy egyéb toxikus ágens expozíció, vagy alacsony születési súly, vagy légzőszervi betegség (pl. tuberculosis) szerepelhet</li> <li>Bármely egyéb asztma sajátosság (triggerek, spontán vagy bronchodilatátor vagy ICS hatására tüneti javulás, aktuális vagy gyermekkori asztma diagnózis)</li> </ul> <p><b>LÉGZÉSFUNKCIÓ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Perzisztens kilégzési áramlási korlátozottság</li> <li>Bronchodilatátor reverzibilitással vagy anélkül</li> </ul>	<p><b>ANAMNÉZIS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Perzisztens dyspnoe (a legtöbb napon jellemző) <ul style="list-style-type: none"> <li>40 éves kor utáni kezdet</li> <li>Limitált fizikai aktivitás</li> <li>Köhögés, köpetürítés előzheti meg</li> <li>Bronchodilatátor hatására nem teljes a tünetek enyhülése</li> </ul> </li> <li>Az anamnézisben dohányzás és/vagy egyéb toxikus ágens expozíció, vagy alacsony születési súly, vagy légzőszervi betegség (pl. tuberculosis) szerepelhet</li> <li>Az anamnézisben nem szerepel asztma diagnózis</li> </ul> <p><b>LÉGZÉSFUNKCIÓ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Perzisztens kilégzési áramlási korlátozottság</li> <li>Bronchodilatátor reverzibilitással vagy anélkül</li> </ul>
INICIÁLIS GYÓGYSZERES KEZELÉS (komorbiditások és rizikófaktorok kezelése mellett)		
<ul style="list-style-type: none"> <li>ICS-TARTALMÚ KEZELÉS <b>ESSZENCIÁLIS</b> a súlyos exacerbációk és a mortalitás rizikójának csökkentésére <ul style="list-style-type: none"> <li>szükség esetén alacsony dóziszú ICS-formoterol használható rohamoldóként</li> </ul> </li> <li>LABA és/vagy LAMA ICS nélkül nem adható</li> <li>Fenntartó OCS kerülendő</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>ICS-TARTALMÚ KEZELÉS <b>ESSZENCIÁLIS</b> a súlyos exacerbációk és a mortalitás rizikójának csökkentésére</li> <li>Hozzáadott LABA vagy LAMA általában szintén szükséges</li> <li>Addicionális COPD terápia irányelv szerint</li> <li>LABA és/vagy LAMA ICS nélkül nem adható</li> <li>Fenntartó OCS kerülendő</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>KEZELÉS COPD-ként</b> (lásd a GOLD ajánlást) <ul style="list-style-type: none"> <li>Kezdő terápiaként LAMA és/vagy LABA</li> <li>Adjunk a fenti terápiához ICS-t GOLD szerint ha a beteg hospitalizációt igényel, vagy évente <math>\geq 2</math> exacerbáció, OCS igény vagy <math>\geq 300/\mu\text{l}</math> vér eozinofília jellemzi</li> </ul> </li> <li>Magas dóziszú ICS és fenntartó OCS kerülendő</li> <li>Az ICS-tartalmú rohamoldó terápia nem ajánlott</li> </ul>
Vizsgáljuk meg újra a beteget 2-3 hónap múlva.		

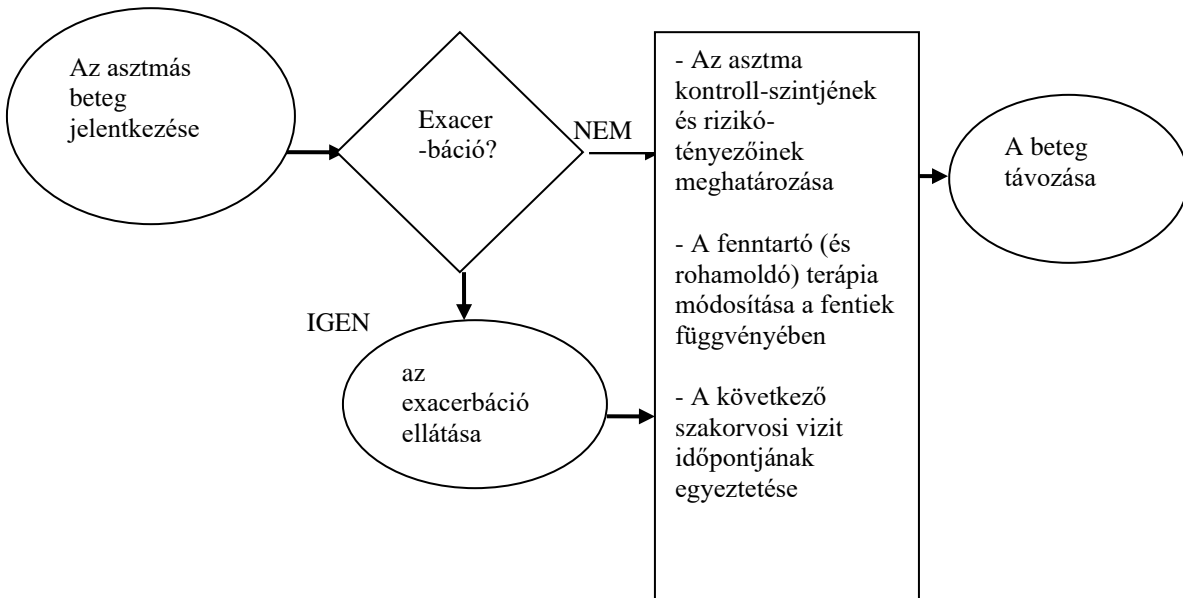


#### 1.4. Algoritmusok

1. ábra. Az asztma diagnózisának és az első fenntartó/megelőző kezelés beállításának makroalgoritmusa. [saját szerkesztés]

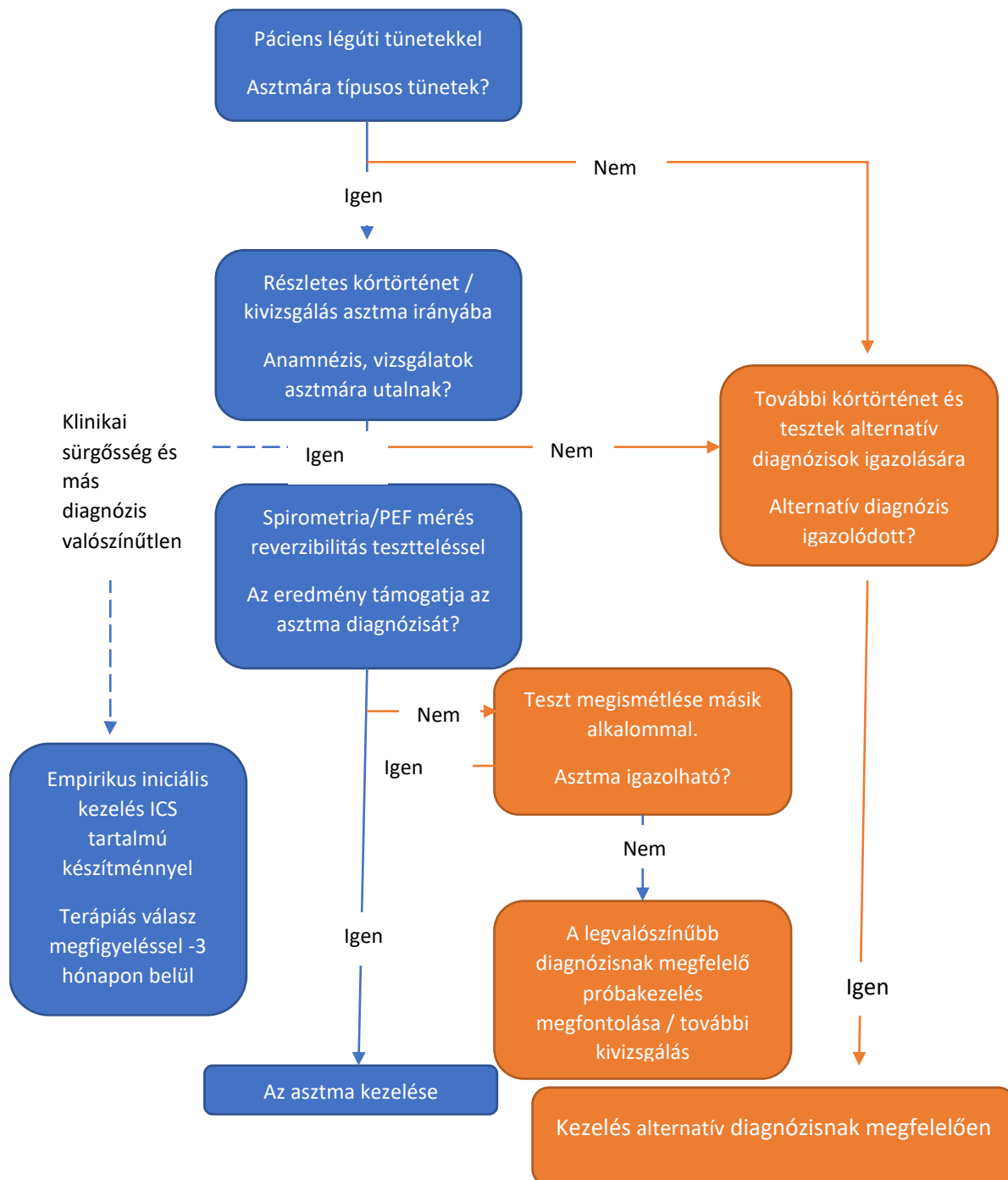


2. ábra. Az asztma rendszeres gondozásának makroalgoritmusa. [saját szerkesztés]

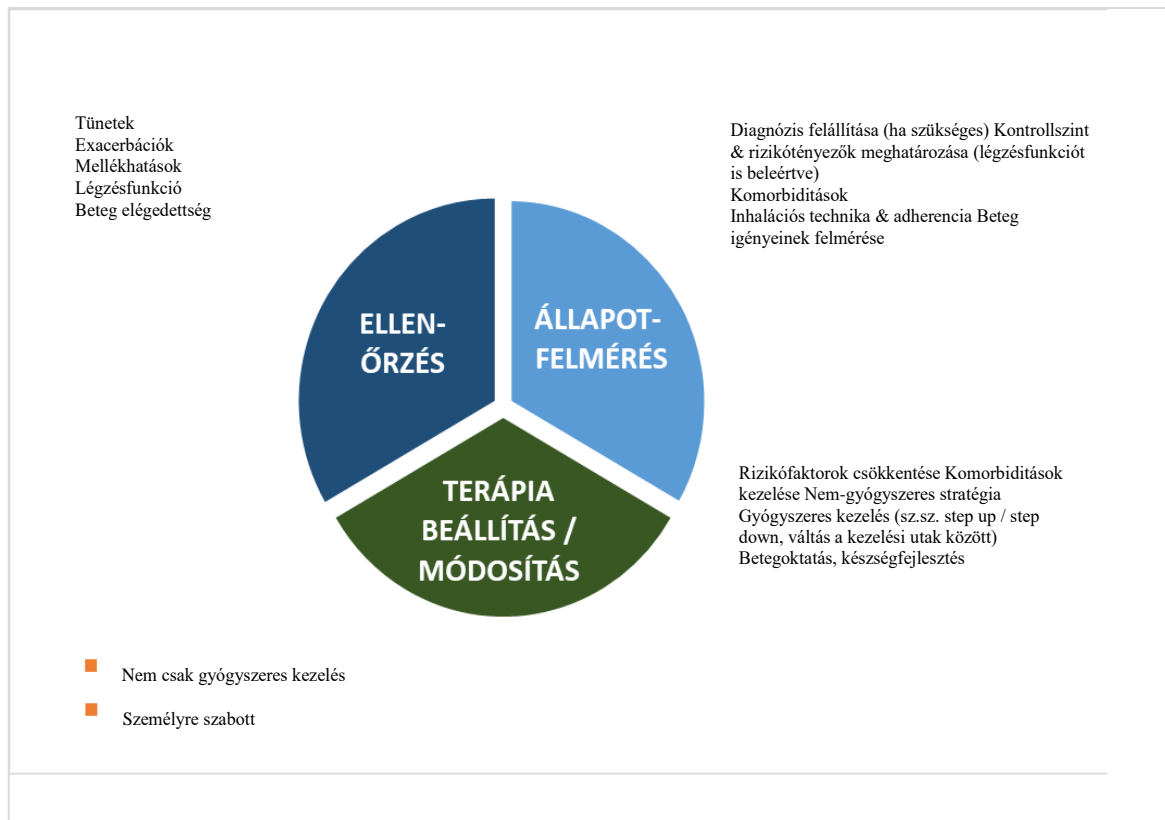


**3. ábra. Az asztma diagnózisának felállítása (amennyiben empirikus iniciális kezelésre kerül sor ICS tartalmú készítménnyel, ezt a Hiba! A hivatkozási forrás nem található.. ábra szerint kell indítani). 1**

ICS-inhalációs kortikoszteroid



4. ábra. Az asztma kontrollszinten alapuló gondozása felnőttek esetében. 1



## 5. ábra. Az asztma rendszeres fenntartó / megelőző és rohamoldó / tünetenyhítő kezelésének gyógyszerei felnőttkorban. 1

ICS – inhalációs kortikoszteroid, HDM – house dust mite (házi poratka), IL-4R – interleukin-4 receptor, IL-5R – interleukin-5 receptor, LABA – hosszú hatású  $\beta$ 2-agonista, LTRA – leukotrién receptor antagonist, OCS - orális kortikoszteroid, SABA – rövid hatású  $\beta$ 2-agonista, SLIT- sublingualis immunterápia.

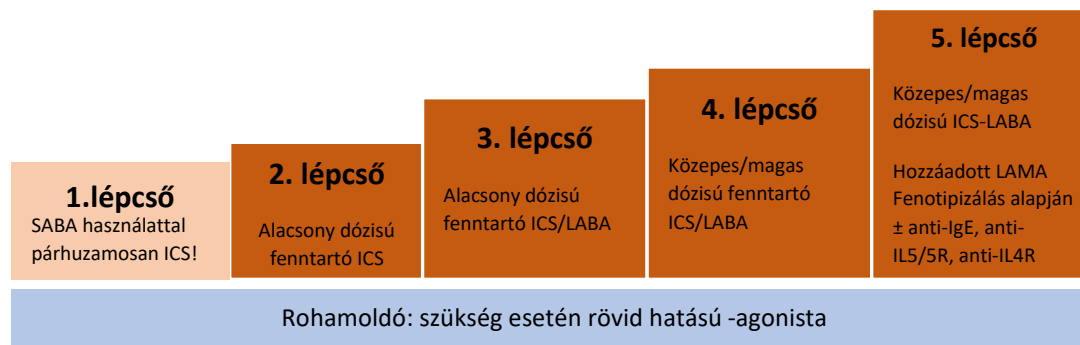
### Fenntartó és preferált rohamoldó terápia

Az ICS-formoterol rohamoldó alkalmazása alacsonyabb exacerbációs rizikóval jár, mint a SABA-rohamoldó használata



### Fenntartó és alternatív rohamoldó terápia

A SABA rohamoldót alkalmazó terápiás útvonal indikálása előtt szükséges arról meggyőződni, hogy a beteg várhatóan jó adherenciával fogja alkalmazni a napi fenntartó kezelést.

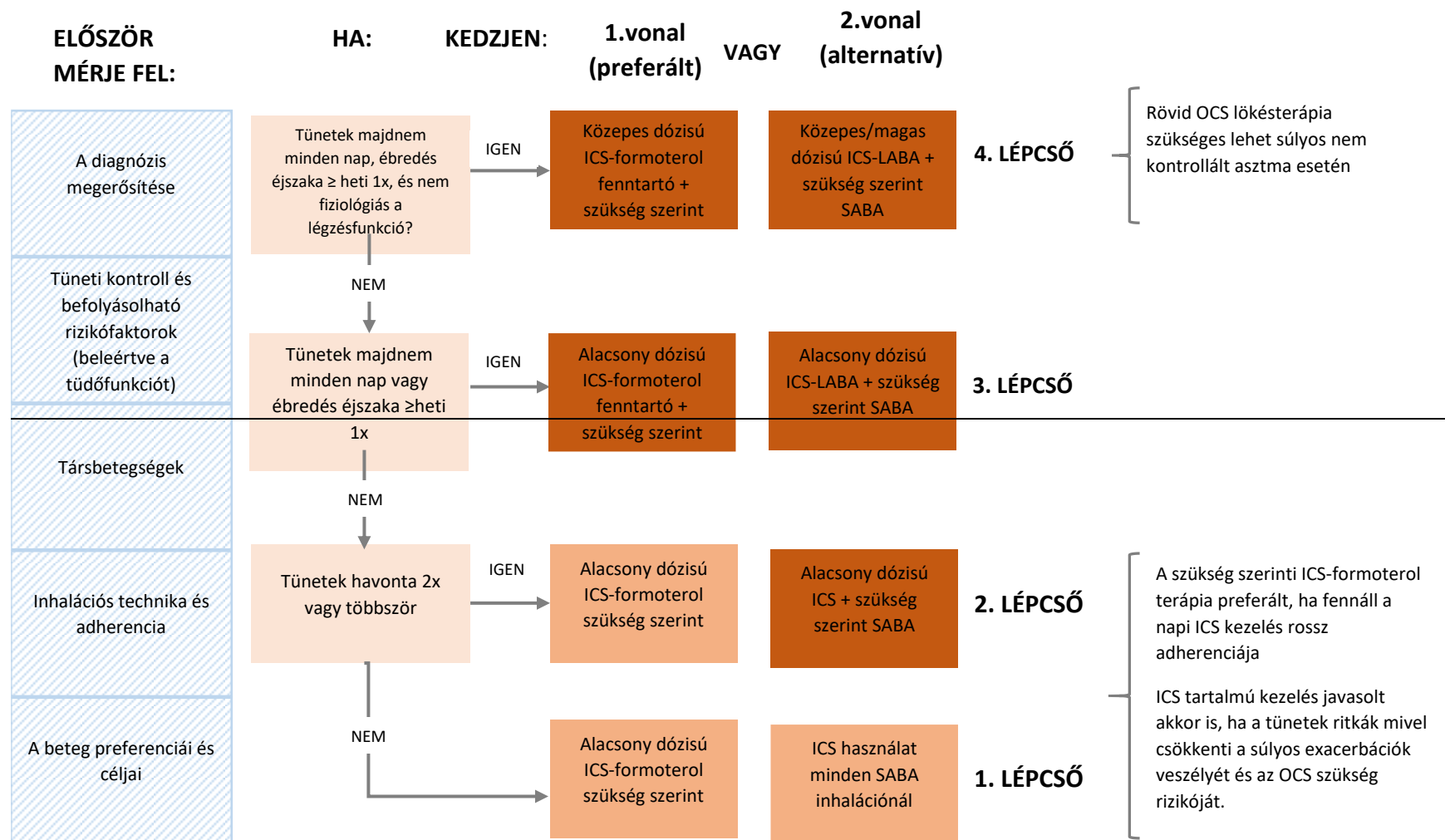


### Egyéb opciók fenntartó kezelésre bármelyik útvonalon

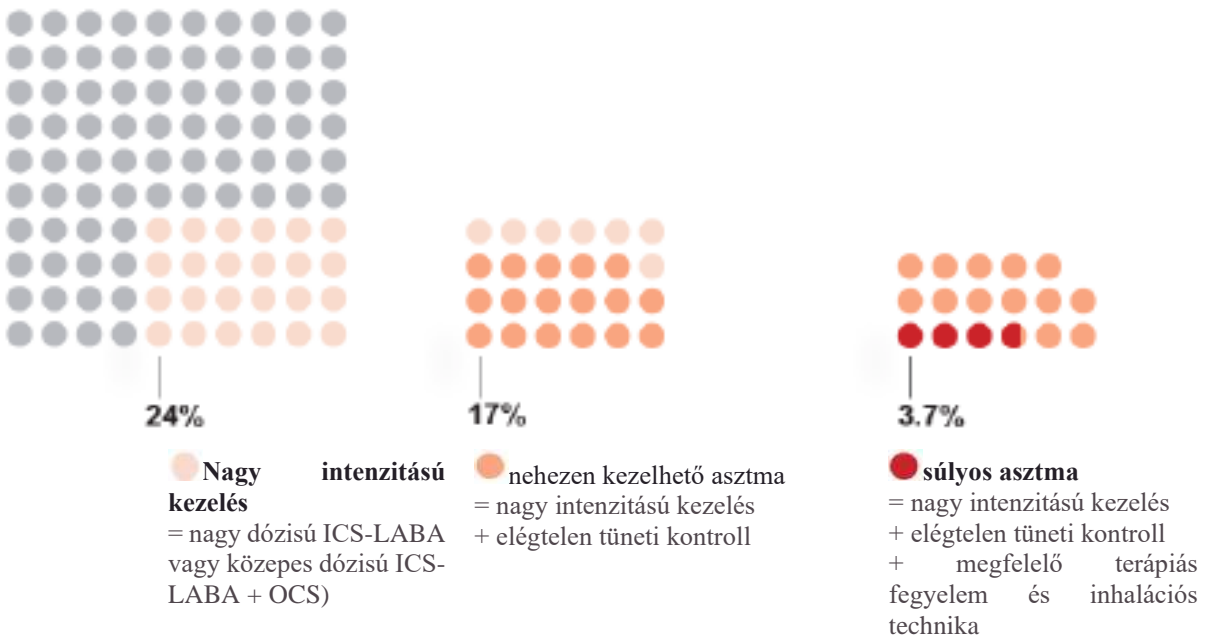
	SABA használattal párhuzamosan ICS, vagy LTRA naponta vagy HDM SLIT hozzáadása az inhalációs kezeléshez	Közepes dóziszú ICS, vagy LTRA- vagy HDM SLIT hozzáadása az inhalációs kezeléshez	LAMA vagy LTRA vagy HDM SLIT hozzáadása az inhalációs kezeléshez, vagy váltás magas dóziszú ICS-re	Azithromycin (felnőtteknek) vagy LTRA vagy alacsony dóziszú OCS hozzáadása az inhalációs kezeléshez – mellékhatások!
--	---	---	--	--

## 6. ábra. Kezdő és folytatólagos terápia asztmában. 1

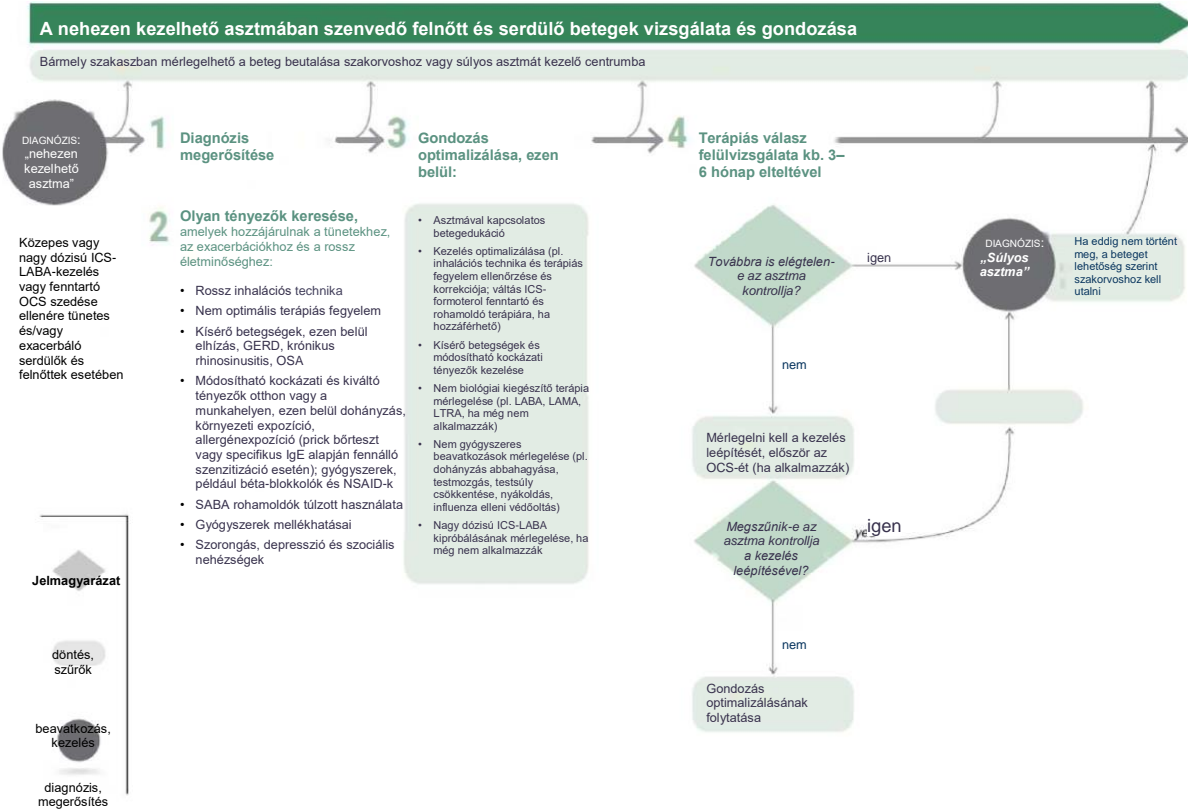
ICS – inhalációs kortikoszteroid, LABA – hosszú hatású  $\beta_2$ -agonista, MART – fenntartó- és roham/tünetoldó terápia ugyanazzal a gyógyszerrel/kombinációval, OCS – orális kortikoszteroid, SABA – rövid hatású  $\beta_2$ -agonista



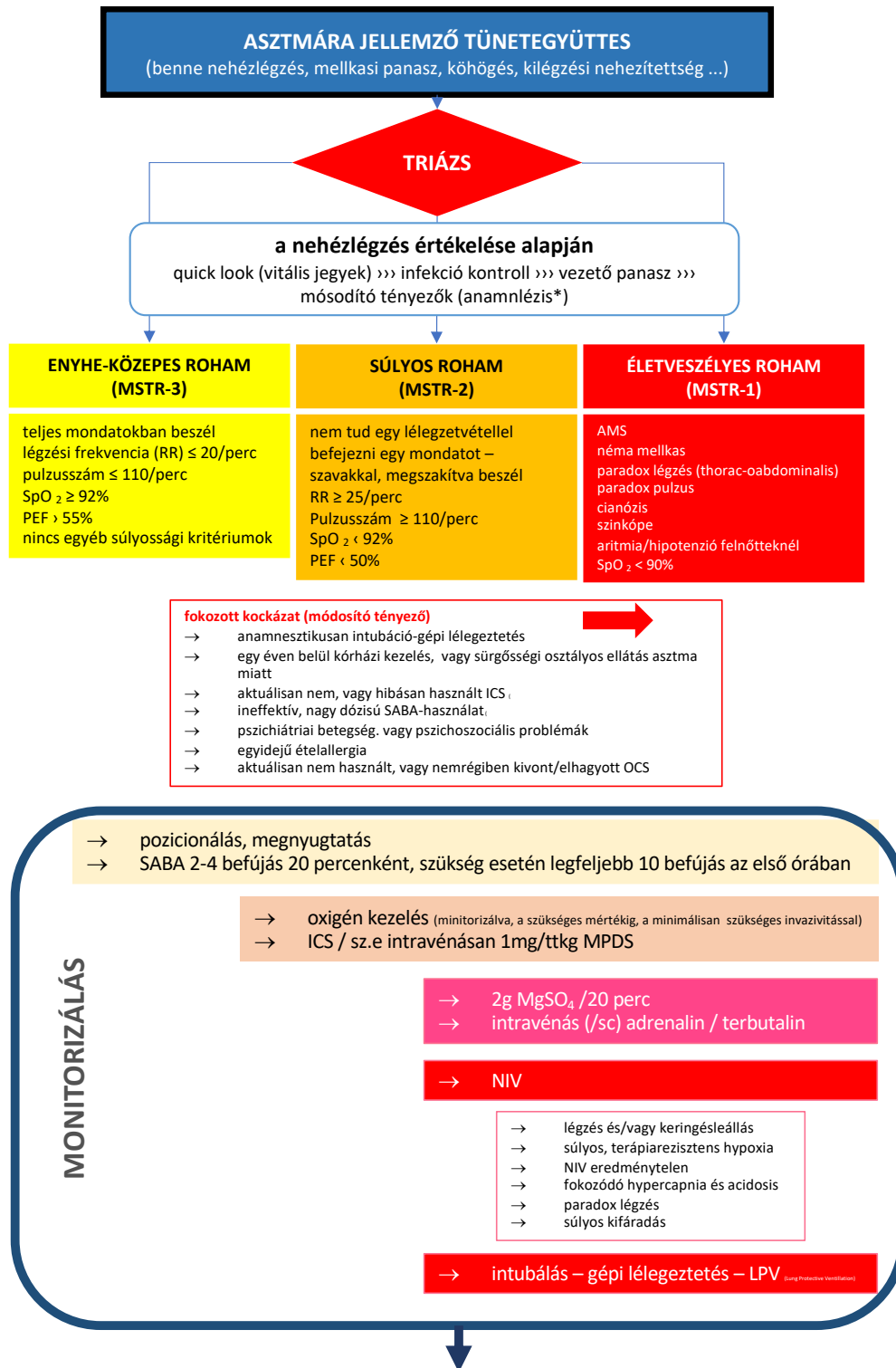
7. ábra. A súlyos asztma előfordulási gyakorisága. 22



8. ábra. Döntési fa a nehezen kezelhető asztmában szenvedő felnőttek kivizsgálásának menetéről. 1



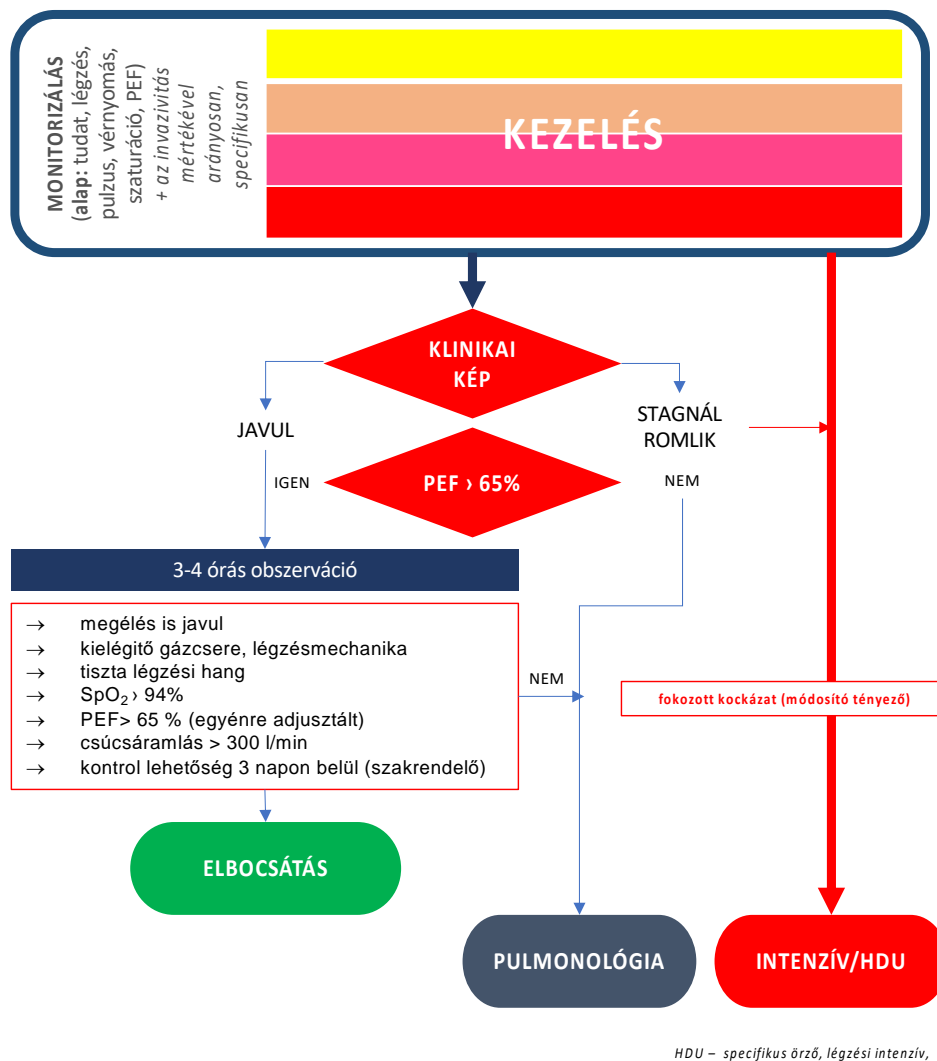
9-1. ábra. Az asztma akut állapotromlásának sürgősségi ellátása 3, 4



AMS – alteráló mentális státusz, ICS - inhalációs kortikoszteroid, SABA - short-acting β<sub>2</sub>-agonist, OCS – perorális kortikoszteroid, MPDS – metilprednizolon, sc – szubkután, NIV – noninvaszív lélegeztetés, LPV – tüdőprotektív lélegeztetés



9-2. ábra. Az asztma akut állapotromlásának kórházi ellátása 3, 4



### 1. 5. Egyéb dokumentumok

Nem készültek.