

EssilorLuxottica

Essilor® Stellest® ist das erste und einzige von der FDA zugelassene Brillenglas in den USA

Das Brillenglas von EssilorLuxottica verlangsamt klinisch nachweislich die Progression der Myopie bei Kindern^{1,2}

Paris, Frankreich (September 2025) – EssilorLuxottica gibt bekannt, dass die US-amerikanische Food and Drug Administration (FDA) die Marktzulassung für sein Brillenglas Essilor® Stellest® im Rahmen des De Novo-Verfahrens erteilt hat. Dies folgt auf die frühere Anerkennung des Produkts durch die FDA, die es 2021 als bahnbrechendes Medizinprodukt eingestuft hat. Essilor® Stellest® ist das erste von der FDA zugelassene Brillenglas, das klinisch nachweislich das Fortschreiten der Kurzsichtigkeit bei Kindern verlangsamt^{1,2}. Die Wirksamkeit der Essilor Stellest-Brillengläser wird durch klinische Daten belegt, die zeigen, dass die Brillengläser das Fortschreiten der Kurzsichtigkeit über einen Zeitraum von zwei Jahren um durchschnittlich 71 % verlangsamt haben^{1,2}. EssilorLuxottica ist weltweit führend im Kampf gegen die Kurzsichtigkeitsepidemie und wird Essilor® Stellest® in den kommenden Wochen nach der erfolgreichen internationalen Markteinführung der Brillengläser für Augenoptiker in den USA verfügbar machen, damit diese Kinder damit versorgen können.

„Essilor Stellest ist eines der augenoptischen Produkte, auf die die Welt in den vergangenen zehn Jahren wohl am meisten gewartet hat. Angesichts einer globalen Epidemie, die Millionen von Menschen betrifft, haben wir vor Jahren begonnen, ein Brillenglas zu entwickeln, das den Bedürfnissen des Marktes, insbesondere der nächsten Generation, wirklich gerecht wird. Diese Brillenglastechnologie entwickelt die traditionellen Korrektionsgläser zu einer echten medizinischen Behandlung weiter und markiert den Beginn einer neuen Ära für Augenoptiker bei der Behandlung von Myopie. Wir freuen uns sehr, dass wir die Marktzulassung der FDA für Essilor Stellest in den USA erhalten haben und damit jungen Patienten helfen können, die diese Brille benötigen. Während wir weiterhin die Zukunft der Technologie, der Augengesundheit und der zwischenmenschlichen Beziehungen neu definieren, ist diese bahnbrechende Innovation ein wichtiger Meilenstein in unserer Mission, Menschen zu stärken und ihnen mehr Kontrolle über ihre Gesundheit zu geben“, so Francesco Milleri, Vorsitzender und CEO, und Paul du Saillant, stellvertretender CEO von EssilorLuxottica.

EssilorLuxottica ist seit mehr als vier Jahrzehnten führend in der Forschung auf diesem Gebiet, was schließlich zur Einführung von Essilor® Stellest® in wichtigen Ländern weltweit führte, wo das Brillenglas mittlerweile von Millionen von Kindern getragen wird. Im Einklang mit den Bemühungen von EssilorLuxottica, bahnbrechende medizinische Versorgungstechnologien zu entwickeln und Menschen auf der ganzen Welt zur Verfügung zu stellen, bietet Essilor® Stellest® Augenoptikern eine evidenzbasierte, zuverlässige Lösung, um Familien bei der Bewältigung der Herausforderungen der Kurzsichtigkeit zu unterstützen und sowohl die kurz- als auch die langfristige Augengesundheit zu verbessern.

Die Myopie-Epidemie ist ein globales Gesundheitsproblem. Schätzungen zufolge wird bis 2050 die Hälfte der Weltbevölkerung an Myopie leiden, und die Myopie bei Kindern schreitet rasch voran: Bis 2050 könnten weltweit 740 Millionen Kinder davon betroffen sein. Ein höherer Grad an Kurzsichtigkeit ist häufig mit schweren Augenerkrankungen im späteren Leben verbunden. Daher ist es notwendig, Familien Lösungen anzubieten, die nicht nur die Kurzsichtigkeit korrigieren, sondern auch ihr Fortschreiten verlangsamen, beispielsweise durch spezielle Brillengläser. In Nordamerika sind mehr als 4 von 10 Erwachsenen³ und 1 von 4 Kindern⁴ im Alter von 6 bis 19 Jahren von Kurzsichtigkeit betroffen, und Studien³ zeigen, dass diese Prävalenz im Laufe der Jahre zunimmt.

¹ Im Vergleich zu Einstärkengläsern. Ergebnisse einer prospektiven, randomisierten, doppelblinden, multizentrischen klinischen Studie in den USA mit kurzsichtigen Kindern im Alter von 6 bis 12 Jahren zu Beginn der Behandlung.

² Essilor International, vorhandene Daten (2025)

³ Holden BA, Fricke TR, Wilson DA, et al. Globale Prävalenz von Kurzsichtigkeit und hoher Kurzsichtigkeit sowie zeitliche Trends von 2000 bis 2050. *Ophthalmology*. 2016;123(5):1036-1042. doi:10.1016/j.ophtha.2016.01.006

⁴ Liang J, Pu Y, Chen J, et al. Globale Prävalenz, Trend und Prognose von Myopie bei Kindern und Jugendlichen von 1990 bis 2050: eine umfassende systematische Überprüfung und Metaanalyse. *Br J Ophthalmol*. 2025;109(3):362-371.

Veröffentlicht am 24. Februar 2025. doi:10.1136/bjo-2024-325427

Alle Aussagen in diesem Presstext beziehen sich gleichermaßen auf Frauen, Männer und intersexuelle Personen; zur besseren Lesbarkeit wurde aber in der Regel die männliche Form gewählt.