

Zhoršování epileptických záchvatů a epilepsií antiepileptiky – je to možné?

Worsening of Epileptic Seizures and Epilepsies due to Antiepileptic Drugs – is it Possible?

Souhrn

Antiepileptika mohou paradoxně zhoršovat epileptické záchvaty a epilepsie. Předvídatelné zhoršení antiepileptikem vznikne u tzv. *selektivní, pro syndrom či záchvat specifické agravace nebo-li inverzního farmakodynamického efektu*. Nejvíce rizikové jsou absence a myoklonické záchvaty. U idiopatických generalizovaných a ložiskových epilepsií zhoršuje absence a myoklonie karbamazepin, vigabatrin, tiagabin, gabapentin a fenytoin. Juvenilní myoklonickou epilepsii zhoršuje karbamazepin, fenytoin a zcela výjimečně lamotrigin. Benigní rolandickou epilepsii mění do tzv. atypické formy karbamazepin a zcela ojediněle i lamotrigin s nárůstem absencí, vyvoláním negativního myoklonu a možnou evolucí EEG epileptiformní abnormality do elektrického status epilepticus ve spánku ev. s doprovodným kognitivním zhoršením. Ze symptomatických generalizovaných epilepsií u Lenoxova-Gastautova syndromu karbamazepin zhoršuje atypické absence, ale může zlepšovat tonické záchvaty, benzodiazepiny a fenobarbital naopak tonické záchvaty někdy mohou provokovat (stejně tak občasně i u Westova syndromu). U těžké myoklonické epilepsie Dravetové zhoršuje průběh lamotrigin. Řešením zhoršení záchvatů po nasazení antiepileptika je jeho snížení nebo vysazení a nahrazení novým. Nejlepší prevencí je správná diagnóza epilepsie a správná klasifikace epileptických záchvatů a epilepsií.

Summary

Antiepileptic drugs may paradoxically aggravate epileptic seizures and epilepsies. Predictable worsening due to an antiepileptic drug arises in the so-called „selective syndrome or seizure – specific aggravation” or inverse pharmacodynamic effects. Absences and myoclonic seizures are the most risky. In idiopathic generalized and focal epilepsies, carbamazepine, vigabatrin, tiagabine, gabapentin and phenytoin aggravate absences and myoclonias. Juvenile myoclonic epilepsy is worsened with carbamazepine, phenytoin and, quite exceptionally, with lamotrigine. Benign rolandic epilepsies may change into the so-called „atypical form” due to carbamazepine with the increasing number of absences, by provoking negative myoclonus and with the evolution of EEG epileptiform abnormality into electrical status epilepticus in sleep. From symptomatic generalized epilepsies in Lennox-Gastaut syndrome, carbamazepine worsens atypical absences but it can improve tonic seizures, on the other hand, benzodiazepines and phenobarbital provoke tonic seizures (even in West’s syndrome). Lamotrigine deteriorates the course of severe Dravet myoclonic epilepsy. To solve the worsening of seizures after applying an antiepileptic drug, its doses should be either reduced or discontinued and substituted with a new medication. The best prevention is the correct diagnosis of epilepsy and precise classification of epileptic seizures and epilepsies.

H. Ošlejšková

Klinika dětské neurologie
LF MU a FN Brno



MUDr. Hana Ošlejšková
Klinika dětské neurologie
LF MU a FN Brno
Dětská nemocnice
Černopolní 9, 625 00 Brno
e-mail: hoslej@fnbrno.cz

Přijato k recenzi: 7. 3. 2006
Přijato do tisku: 31. 8. 2006

Klíčová slova

léčba epilepsie – antiepileptika – epileptický záchvat – epileptický syndrom – zhoršení záchvatů – nežádoucí účinky – inverzní farmakodynamický efekt antiepileptik – tolerance

Key words

therapy for epilepsy – antiepileptics – epileptic seizure – epileptic syndrome – worsening of seizures – adverse effects – inverse pharmacodynamic effect of antiepileptics – tolerance

Úvod

Antiepileptické léky jsou určeny k potlačení epileptických záchvatů. Přesto v literatuře existují zprávy a v naší praxi zkušenosti o možném paradoxním zhoršování epileptických záchvatů a epilepsií antiepileptiky. Jejich počet narůstá a lze předpokládat, že zhoršování záchvatů může být v budoucnu fenoménem ještě častějším s významným dopadem na průběh epilepsie v osobní historii pacienta. Nejčastěji se s fenoménem zhoršování záchvatů po podání antiepileptik setkáváme u dětských a adolescentních pacientů [1,2].

Proč nás mohou antiepileptika takto nepřijemně překvapit opačným prozáchvatovým efektem? Na jedné straně mají antiepileptika řadu mechanismů působení. Některé účinkují jen na jedné biometabolické úrovni, u jiných se příznivěji z hlediska zhoršení záchvatů na účinku podílejí kombinace několika známých mechanismů, ale velmi často se spolupodílejí i ty, které dosud nebyly rozpoznány a jsou neznámé. Na druhé straně existují epilepsie, epileptické syndromy a epileptické záchvaty v pestrém spektru forem a jsou vyvolávány opět velkým množstvím biochemických abnormalit a etiologických faktorů. Nesmíme zapomínat ani na individuální metabolické rysy pacienta a případně jeho komorbiditu a komedikace. Tato trojí složitost je rámcovým vysvětlením, proč někdy může po nasazení antiepileptik ke zhoršení záchvatů dojít. V některých konkrétních případech nám k prevenci tohoto nežádáného efektu a poškození pacienta mohou pomoci naše znalosti a informovanost. Práce je přehledným shrnutím informací o fenoménu možného, nikoliv jistého zhoršování epileptických záchvatů a epilepsií antiepileptiky i s vyvozením některých praktických závěrů pro lékaře, kteří antiepileptika předepisují.

Co považujeme za zhoršení záchvatů? Je to zvýšení frekvence a/nebo závažnosti stávajících záchvatů, objevení se nové formy záchvatů, vznik status epilepticus nebo zhoršení EEG popřípadě s doprovodným kognitivním a/nebo behaviorálním zhoršením. To vše musí být v jasné časové koincidenci s nasazením antiepileptika a zlepšení by se mělo dostavit opět po jeho vysazení (snížení),

což není vždy jednoduché v praxi vysledovat. Pomůže pozorně naslouchat pacientovi, nepodceňovat jeho informace a reagovat na jeho stesky na nový lék. Pokud nejsme v terapii epilepsie úspěšní a záchvaty se zhoršují, je správné, že pomyslíme na selektivní a neselektivní agravaci. Nutností je současně vyloučit možnost chybného stanovení diagnózy epilepsie, nepravidelného užívání antiepileptik či jejich neužívání při nízké sociální úrovni klienta a jeho rodiny a nízké kompliance. I jakési kolísání výskytu, intenzity i frekvence záchvatů v rámci přirozeného průběhu epilepsie v závislosti na životním stylu pacienta a hlavně na psychomotorickém vývoji dítěte je možné.

Klasifikace zhoršování záchvatů antiepileptiky

Zhoršení záchvatů antiepileptiky lze klasifikovat do 2 základních odlišných skupin. Tzv. **neselektivní (nespecifické) zhoršování záchvatů a zhoršování selektivní (specifické) neboli inverzní farmakologický efekt.**

Nespecifické zhoršování záchvatů

Za nesepecifické zhoršení je považováno zhoršení intoxikační a „paradoxně intoxikační“, což je zhoršení záchvatů po „nepřiměřené zátěži lékem“. Nejobvykleji se jedná o vysokou dávku léku či o hůře průhledné mechanismy a interakce v důsledku excesivní polyterapie. Výjimečně tento typ zhoršování nastává i bez prokazatelně vysoké dávky i plazmatické hladiny antiepileptika. Pokud je zmnožení záchvatů jediným příznakem intoxikace, pak můžeme hovořit o „paradoxní intoxikaci“. Při projevech chronické či akutní idiosynkratické toxicity léku dochází obvykle ke zhoršení záchvatů v kontextu celkového zhoršení stavu pacienta a dalších projevů akutní či chronické toxicity a/nebo encefalopatie. Při předávkování antiepileptik se na zhoršení záchvatů podílí řada možných mechanismů, které jsou často neznámé. Může se jednat o rozšíření farmakodynamických účinků antiepileptika i na jiné neuronové typy. Lze si např. představit, že jsou pak inhibovány inhibiční interneurony s rezultací do dezinhibice neuronů excitačních. Někdy se sníží vigilita a příčinou zhoršení záchvatů může být i toto, což bývá někdy popisováno jako součást mechanismu

podílejícího se na zhoršování tonických záchvatů u Lenoxova-Gastautova syndromu benzodiazepiny (BZD). Při vysoké hladině karbamazepinu (CBZ) může vzniknout hyponatremie, která je důsledkem diuretického efektu. Je to známý negativní účinek CBZ a díky němu může nastat zhoršení záchvatů. Při přísazení valproátu (VPA) ke CBZ musíme při zhoršení vždy myslet na možné ozřejmení toxicity CBZ epoxidu, což je aktivní metabolit CBZ. Hladiny CBZ jsou normální. CBZ epoxid je stabilní a farmakologicky aktivní. VPA zvyšuje poločas jeho vyloučení. Při terapii pouze VPA může být zvýšení záchvatů prvním signálem hepatotoxicity a neřídké valproátové encefalopatie [3,4].

Zprávy o nesepecifickém zhoršování záchvatů lze v literatuře dohledat téměř u všech antiepileptik a zvláště pak u antiepileptik I. a II. generace. Velmi průkazné zhoršování záchvatů i provokace status epilepticus nastávají požitím velmi vysokých dávek antiepileptik při suicidiálních pokusech.

Řešením situace je v případě chronické toxicity pomalé snížení dávky léku až vysazení, a použití jiného antiepileptika. V případě idiosynkratické reakce je to rychlé vysazení a nahrazení jiným antiepileptikem. V řadě případů je tento typ intoxikace při dodržení všech obvyklých pravidel dávkování a strategie léčby antiepileptiky nepředvídatelný.

Specifické selektivní zhoršování záchvatů

Při selektivním horšení záchvatů je zhoršení důsledkem přímého farmakodynamického účinku antiepileptika. V tomto případě farmakodynamický efekt léku přímo interferuje s patogenetickým mechanismem záchvatů či epilepsie u konkrétního pacienta. Zatímco zhoršení záchvatů při předávkování vyřeší někdy jen snížení dávky antiepileptika, u selektivní agravace je třeba lék vysadit zcela. Jedná se o specifický a celkem dobře předvídatelný efekt. Selektivita je specifická dle typu záchvatu, ale často jen dle typu syndromu. Znamená to, že stejný typ záchvatu nezhoršuje stav u různých syndromů.“

Úvahy o specifických farmakokinetických a farmakodynamických mechanismech zhoršování jsou složité, někdy musí být velmi komplexní a některé z mnoha mechanismů zůstávají neznámé. Uvádím jen příklady:

zesílení GABA inhibice může působit protizáchvatově nebo facilitálně v závislosti na lokalizaci svého účinku. GABA mediovaná hyperpolarizace talamických neuronů zvyšuje oscilační talamokortikální aktivitu. Je to podkladem facilitace generalizovaných záchvatů vigabatrinem (VGB), tiagabinem (TG), gabapentinem (GBP) a také fenobarbitalem (PB). Na dávce závislým způsobem cestou napětově řízených Na kanálů může CBZ a částečně i PHB exacerbovat typické a atypické absence, CBZ záchvaty atonické a myoklonické, u kterých byl popsán i vznik de novo u nemocných, kteří do té doby měli jen generalizované tonicko-klonické záchvaty (GTCS) a někdy jen dokonce multifokální specifický epileptický nálezn v EEG bez epileptických záchvatů. Obdobné účinky může mít i fenytoin (PHT). Poněkud samostatně stojí **mechanismus tolerance**. Vyvíjí se po určité době podávání léku, kdy dochází k opětovnému navýšení frekvence záchvatů. Zde zhoršení trvá i po snížení či vysazení léku. Zmíněný mechanismus je hlavní limitací dlouhodobého podávání zejména BZD, blokátorů karboanhydrázy, jako je sultiam (STM), a GABAergních agens, jako je VGB.

Fenomén, který nelze podcenit – selektivní horšení záchvatů u epileptických syndromů a epilepsií

Z didaktických důvodů „speciální část publikace“ člením na zhoršování epileptických záchvatů a syndromů. Je daleko přesnější vnímat zhoršení záchvatů selektivně syndrom-specificky, ale na druhé straně musíme mít na paměti, že ne vždy se nám daří epileptické onemocnění hned na počátku, a někdy i v průběhu léčby klasifikovat syndromologicky. Horšení epileptických záchvatů uvádím v tabulkových přehledech.

Zhoršování epileptických záchvatů jednotlivými antiepileptiky

Pro zhoršování antiepileptiky jsou jednoznačně nejrizikovější absence a myoklonické záchvaty. Způsobují to hlavně antiepileptika s úzkým spektrem účinku, která jsou určena k terapii parciálních záchvatů – PHT, CBZ, VGB, TG a GBP.

Záchvaty s největším rizikem k zhoršování antiepileptiky jsou přehledně shrnuty v tab. 1.

Tab. 1. Nejčastěji horšené typy záchvatů.

	myoklonie	absence	rolandické záchvaty	tonické záchvaty**	infantilní spazmy
BZD	–	–	–	+	+
PB	+	–	–	–	–
PHT	+	+	–	–	–
CBZ	+	+	+	+	+
GBP	+	+	–	–	–
VGB	+	+	–	–	–
TG	+	+	–	–	–
LTG	++	–	++	–	–
ESM	–	–	–	–	–
VPA	+†	–	–	–	–
TPM	–	–	–	–	–
LVT*	–	–	–	–	–

Vysvětlivky:
 * literární údaje chybí, lék používán nejkratší dobu
 † vysoký potenciál ke vzniku valproátové encefalopatie se zhoršením myoklonií
 ‡ u těžké myoklonické epilepsie Dravetové, ojedinělé zprávy u juvenilní myoklonické epilepsie
 ** především u Lennox-Gastautova syndromu a „tonic like“ u Westova syndromu
 †† ojedinělá citace

Zhoršování epilepsií a epileptických syndromů 1) Idiopatické generalizované epilepsie (IGE)

U tohoto typu epilepsií, které jsou k selektivnímu zhoršování obzvláště náchylné, jsou pravidlem 3 druhy záchvatů – typické absence, myoklonické záchvaty a generalizované tonicko-klonické záchvaty (GTCS) [23].

Typické absence jsou téměř konstantně zvyšovány CBZ, VGB [22, 24–28]. TG a PHT [2] je také zhoršují, ale poněkud méně. PB může mít duální účinek. Snižuje absence při nízkých dávkách, zvyšuje je při vysokých [2]. Status absencí může provokovat CBZ [24].

Myoklonické záchvaty např. u juvenilní myoklonické epilepsie jsou zhoršovány CBZ [25,26], méně PHT, VGB, GBP a zcela ojediněle LTG [21,22].

Generalizované tonicko-klonické záchvaty mohou reagovat pozitivně na léky, které jiné záchvaty v rámci téhož syndromu zhoršují. Tak např. vysazení CBZ pro zhoršení absencí může být provázeno zhoršením GTCS. Je to fenomén, ve kterém spočívá složitost medikace u epilepsií a syndromů s různými typy záchvatů a je mnohdy příčinou oprávněné racionální polyterapie [11].

Zhoršení záchvatů v rámci IGE výše uvedenými antiepileptiky bývá provázeno i vý-

razným zhoršením interiktálních EEG změn. Výjimkou v tomto kontextu je patrně ESM. Bývá popisován negativní efekt ESM u IGE na zvýšení frekvence GTCS. Ale současně je známo, že snižuje interiktální specifické změny v EEG a je možné, že prostě není jen účinný na GTCS, zatímco na ostatní typy záchvatů v rámci syndromu ano [2,29]. Nejedná se tedy o typický fenomén horšení.

2) U symptomatických (ev. kryptogenních) generalizovaných epilepsií souvisejících s difúzní encefalopatií je situace velmi složitá a málo co platí absolutně. Pacienti mají často nejrůznější typy záchvatů a jejich reakce na různá antiepileptika je také různá.

U **těžké myoklonické epilepsie Dravetové v dětském věku (SMEI)** je prokázáno celkové zhoršení a provokace myoklonií po podávání lamotriginu (LTG) [14,18–20]. Musíme mít ovšem současně na mysli prvoplánově katastrofický průběh tohoto epileptického syndromu a často prakticky nemožné ovlivnění záchvatů jakýmkoliv antiepileptikem. Zhoršení myoklonií je v tomto případě pro syndrom specifické. Syndrom dále zhoršují léky efektivní na ložiskové epilepsie, jako je CBZ [30], VGB a GBP [9].

U **Westova syndromu a infantilních spasmů** může záchvaty zhoršit CBZ [2].

Tab. 2. Horšení epileptických záchvatů antiepileptiky.

antiepileptikum	zhoršení
Benzodiazepiny (BZD)	I.v. aplikace diazepamů nebo podávání nitrazepamů může někdy provokovat krátké tonické záchvaty u Lenox-Gastautova syndromu až do obrazu statusu. Totéž bylo ojediněle popsáno u aplikace clonazepamů u Westova syndromu („tonic-like seizures“) [2,6]. Pro efekt na jiné typy záchvatů v rámci syndromů zůstává i přesto aplikace těchto léků indikována.
Phenobarbital (PB)	Horší typické a atypické absence [2], u Lenox Gastautova syndromu může vyvolávat tonické záchvaty [6] a u dětí s benigní rolandickou epilepsií nově negativní myoklonie někdy i s výboji hrot vlna v EEG unilaterálně centrálně [7].
Fenytoin (PHT)	Zvyšuje frekvenci absencí typických i atypických [5], u elektrického status epilepticus ve spánku (ESES) provokuje absence a myoklonie [8,9], zhoršuje průběh progresivní myoklonické epilepsie a může zhoršit v EEG epileptickou aktivitu u juvenilní myoklonické epilepsie až do obrazu ESES ev. s doprovodným kognitivním zhoršením.
Carbamazepin (CBZ)	Horší typické i atypické absence [9], u dětských absencí může provokovat nově negativní myoklonus, aktivuje myoklonické záchvaty [10,11] a horší průběh progresivní myoklonické epilepsie [8]. Prokazatelně zhoršuje průběh a prognózu benigní rolandické epilepsie v dětství, protože zvyšuje frekvenci stávajících rolandických záchvatů a vyvolává nové jako absence a negativní myoklonie [7,9]. U ESES a Landau-Kleffnerova syndromu provokuje myoklonie [12], zvyšuje různé další typy záchvatů jako generalizované tonicko-klonické, tonické a atonické [2]. Zhoršení bývá celkem logicky v EEG provázeno akcelerací generalizované aktivity hrot – vlna [12]. Ojediněle je popsáno horšení infantilních spasmů [14], i když použití u této záchvatové formy není obvyklé.
Gabapentin (GBP)	Bylo pozorováno zhoršování frekvence myoklonických záchvatů, u Lenox-Gastautova syndromu někdy provokace statusu absencí [15]. U parciálních epilepsií může indukovat myoklonie vč. negativních [16].
Vigabatrin (VGB)	Aktuluje typické i atypické absence [9], myoklonické záchvaty [2,17] negativní epileptický myoklonus a generalizované tonicko-klonické záchvaty. Při léčbě VGB byl dokumentován i parciální a generalizovaný epileptický status [2,9].
Tiagabin (TG)	Jsou zprávy o zhoršování i provokaci myoklonických záchvatů a absencí [2,9]
Lamotrigin (LTG)	U některých syndromů může zhoršovat myoklonické záchvaty – je to opakovaně popsáno u těžké myoklonické epilepsie Dravetové [14,18,19,20,21], ojediněle u juvenilní myoklonické epilepsie [21,22] a rovněž ojediněle u benigní rolandické epilepsie dětství.
Ethosuximid (ESM)	Výskyt GTCS u osob léčených pro absence to nejspíše odráží pouze neúčinnost ESM proti tomuto typu záchvatů [2].
Valproat (VPA)	Má poměrně velký potenciál k neselektivnímu agravaci záchvatů [3,4] a malý k selektivní, ale existuje zcela ojedinělá zpráva o indukci myoklonických záchvatů bez známek valproátové encefalopatie u 5letého mentálně postiženého dítěte [3]
Topiramát (TPM)	Údaje o selektivní agravaci záchvatů či syndromů v literatuře nenalezeny.
Levetiracetam (LVT)	Údaje o selektivní agravaci záchvatů či syndromů v literatuře nenalezeny.

Klonazepam (CLZ) podávaný p.o. může někdy provokovat krátké tonické záchvaty (tonic like seizures) i zhoršení infantilních spasmů [31].

Tonické záchvaty u Lennoxova-Gastautova syndromu reagují na CBZ, ale ten současně může zhoršovat atypické absence v rámci téhož syndromu, proto je doporučována kombinovaná terapie zahrnující i VPA a ev. další léky. V literatuře jsou nečetné reference o provokaci tonických záchvatů často používanými i.v. BZD [6]. GBP může zhoršovat atypické absence a myoklonické záchvaty [15,32].

Myoklonické záchvaty (včetně u progresivní myoklonické epilepsie) zhoršují stejně jako u IGA CBZ, PHT, VGB a GBP.

3) Idiopatické fokální epilepsie

Benigní rolandická epilepsie s centro-temporálními / rolandickými hroty (BECTS, BERS) je syndrom dětského věku výrazně náchylný k selektivnímu agravaci. Zhoršení stávajících rolandických záchvatů a nově výskyt negativního myoklonu či atypických absencí s vysokou pravděpodobností vyvolá nasazení CBZ [7,9]. Často dojde i ke zvýšení extenze epileptických výbojů během probouzení a spánku při maximální evoluci až do ESES,

případně i s doprovodnými kognitivními problémy. Obdobně může působit PB. Někteří pacienti s tzv. atypickou benigní rolandickou epilepsií, která již nemusí být prognosticky příznivá, jsou patrně výsledkem tohoto léčebného postupu [6,33–36]. V literatuře existuje i ojedinělá reference o obdobném nepříznivém efektu lamotriginu (LTG) [33].

4) Symptomatické (ev. kryptogenní) ložiskové epilepsie

Mechanismy, které podmiňují tyto epilepsie, jsou značně rozmanité a je velmi složité sumarizovat a rozpoznat významné selektivní zhoršování, protože i literární údaje jsou často

protichůdné a nejsou k dispozici spolehlivá kvantitativní data. Studie u farmakorezistentních případů s novými antiepileptiky prokazují, že skupina, která se zhorší, je obvykle menší než skupina, kde je podáváno placebo [36].

Jednoznačně podstatnou roli hrají komplexní individuální faktory, jako je konkrétní etiologie, věk pacienta, topografie epileptického ložiska, typy záchvatů, syndromu a typ EEG patologie. U některých dětských farmakorezistentních fokálních epilepsií může VGB provokovat myoklonické záchvaty [37].

5) Epilepsie a epileptické syndromy nezařaditelné jako ložiskové či generalizované

U pacientů s ESES či Landauovým-Kleffnerovým syndromem (LKS) mohou CBZ i jiné léky účinné na ložiskové epilepsie způsobit zhoršení. Zhoršení záchvatů je obvykle provázáno zhoršením kognitivním či behaviorálním [38]. I u těchto syndromů může být důležitá konkrétní etiologie. Pokud je příčinou fokální kortikální dysplazie, může být efektivní VGB.

Závěr

Výskyt zhoršení epileptických záchvatů po podání antiepileptika je fenomén, se kterým musíme ve své praxi počítat, zvláště při terapii dětských a adolescentních pacientů. Pokud jej zjistíme, je třeba nejdříve ověřit, zda pacient léky užívá nebo nezměnil dávkování. Pokud je to možné, kontrolujeme hladinu léku v séru. Musíme si být jisti, že jsme diagnózu pacientovi správně vysvětlili a pacient i jeho rodina ji správně přijali. Srozumitelnost našeho vysvětlení je závislá na naší schopnosti podat ji pacientovi přiměřeně jeho mentální úrovni. U závažných sociálních případů je compliance obvykle nízká, proto musíme mít o pacientovi a jeho rodině i informace v tomto smyslu, popř. být nápomocni řešení. Mnohdy je naprosto nezbytná revize diagnózy, a jistě všichni známe případy, kdy antiepileptiky byli neadekvátně léčeni pacienti s neepileptickými záchvaty. Tehdy se nemůžeme divit navýšení frekvence záchvatů navzdory podávání antiepileptika. Je nutné, abychom znali mechanismy účinků antiepileptik a výčet nežádoucích účinků. Antiepileptika s vícečetnými mechanismy účinku (tzv. širokospektrá) mají

Tab. 3. Selektivní zhoršování epilepsií a epileptických záchvatů antiepileptiky.

	epilepsie, záchvaty	zhoršující efekt
BZD	i.v.L-G sy (DIA, NTZ) WEST sy (CLZ)	krátké tonické záchvaty „tonic like“ záchvaty
PB (– dávka)	typické i atypické absence BERS L-G sy	↑ ↑ a negativní myoklonus ↑ tonické záchvaty
PHT	typické i atypické absence ESES IGE PME	↑ ↑ absence, ↑ myoklonie ↑ ESES ↑ status
CBZ	typické i atypické absence myoklonické záchvaty PME ESES (L-K sy) IGE BERS	↑ ↑ a negativní myoklonus ↑ myoklonie ↑ ↑ evoluce do ESES, ABRE
GBP	absence myoklonie L-G sy	↑ ↑ status absencí
VGB	typické i atypické absence myoklonie některé fokální epilepsie	↑ ↑ a negativní myoklonus myoklonie
TG	typické absence	↑ status
LTG	SME JME BERS	↑ myoklonie ↑ myoklonie ↑ a negativní myoklonus
ETS	dětské absence JME generalizované nekonvulzivní záchvaty	neúčinný na generalizované záchvat ↑ atonické záchvaty ↑
VPA	–	–
TPM	–	–
LEV	–	–

Vysvětlivky:
L-G sy – Lannox-Gastaut syndrom, DIA – diazepam, NTZ – nitrazepam, CLZ – clonazepam, BERS – benigní epilepsie s rolandickými záchvaty, ESES – elektrický status epilepticus ve spánku, IGE – idiopatické generalizované epilepsie, PME – progresivní myoklonická epilepsie, L-K sy – Landau-Kleffner syndrom, JME – juvenilní myoklonická epilepsie, SME – těžká myoklonická epilepsie v dětství Dravetové, ABRE – atypická benigní rolandická epilepsie

menší potenciál k horšení záchvatů než ta s jediným mechanismem účinku (tzv. úzkospektrá). Nejlepší prevencí zhoršení záchvatů je znalost pravidel nasazování, dávkování a indikace antiepileptik, přesná klasifikace záchvatů a ideálně epilepsií a epileptických syndromů. Jak víme, selektivní zhoršování je často úzce specifické a některé skupiny

pacientů jsou obzvláště náchylné k horšení záchvatů. Vysoce rizikové jsou epilepsie s mnohočetnými typy záchvatů, smíšené nebo neklasifikovatelné, s atypickým EEG nálezem, encefalopatií, mentálním postižením a poruchami chování. Dále doporučuji vyhnout se excesivní neracionální terapii. Je nutno pacientovi naslouchat a nepodceňovat jeho

steský, protože si je pravděpodobně vědom zhoršení dříve než lékař. Řešením problému agravace záchvatů antiepileptikem je jeho snížení, ale častěji vysazení a použití jiného léku nebo kombinace. Počet antiepileptik, která můžeme zvolit pro terapii epilepsií u našich pacientů, narůstá, ale narůstá i riziko zhoršení záchvatů po podání některého z nich. Na druhé straně nemůžeme žádné z nich zatracovat, je jen třeba vědět, jak s nimi zacházet. Naše znalosti nám pomohou vyvarovat se omylu a poškození našich pacientů.

Literatura

- Sazger M, Bourgeois BFD. Aggravation of epilepsy by antiepileptic drugs. *Pediatric Neurology* 2005; 33(4): 227–34.
- Guerrini R, Belmonte A, Genton P. Antiepileptic drug-induced worsening of seizures in children. *Epilepsia* 1998; 39(Suppl 3): S2–10.
- Egg-Olofsson O, Lindskog U. Acute intoxication with valproate. *Lancet* 1982; 8284: 1306.
- Sannita WG. Valproate acute administration, EEG epileptic abnormalities, and ammonemia. *Neurology* 1992; 42: 2003–5.
- Bauer J. Seizure-inducing effects of antiepileptic drugs: a review. *Acta Scand* 1996; 94: 367–77.
- Tassinari CA, Dravet C, Roger J. Tonic status epilepticus precipitated by intravenous benzodiazepine in five patients with Lennox-Gastaut syndrom. *Epilepsia* 1972; 13: 421–35.
- Guerrini R, Belmonte A, Strumia S, Hirsch E. Exacerbation of epileptic negative myoclonus by carbamazepine or phenobarbital in children with atypical benign rolandic epilepsy. *Epilepsia* 1995; 36(Suppl 3): S65.
- Genton P, Gelisse P, Thomas P, Dravet C. Do carbamazepine and phenytoin aggravate juvenile myoclonic epilepsy? *Neurology* 2000; 55(8):1106–9.
- Genton P. When antiepileptic drugs aggravate epilepsy. *Brain Dev* 2000; 22(2): 75–80.
- Shields WD, Saslow E. Myoclonic, atonic and absence seizures following institution of carbamazepine therapy in children. *Neurology* 1983; 33: 1487–9.
- Berkovic SF. Aggravation of generalized epilepsies. *Epilepsia* 1998; 39(Suppl 3): S11–S4.
- Fejerman N, De Blasi AM. Status epilepticus of benign partial epilepsies in children: report of two cases. *Epilepsia* 1987; 28: 351–5.
- Johnsen SD, Tarby TJ, Sidell AD. Carbamazepine-induced seizures. *Ann Neurol* 1984; 6: 392–3.
- Dulac O, Chiron C. Strategy of AED Treatment in Children. In: 3rd European Congress of Epileptology; 1998 May 24–28; Warsaw, Poland. Abstract 62.
- Vossler DG. Exacerbation of Seizures in Lennox-Gastaut Syndrome by Gabapentin. *Neurology* 1996; 46: 852–3.
- Fromm GH. Gabapentin: discussion. *Epilepsia* 1994; 35(Suppl 5): S77–S80.
- Chiron C, Dulac O, Beaumont D. Therapeutic Trial of Vigabatrin in Refractory Infantile Spasms. *J Child Neurol* 1991; 6(Suppl 2): S52–9.
- Guerrini R, Dravet C, Genton P, Belmonte A, Kaminska A, Dulac O. Lamotrigine and seizure aggravation in severe myoclonic epilepsy. *Epilepsia* 1998; 39(5): 508–12.
- Lamotrigine for adults and children: new indication. A noteworthy improvement in the assessment file [editorial]. *Prescrire Int* 1999; 8(41): 80–2.
- Janszky J, Rasonyi G, Halasz P, Olajos S, Perenyi J, Szucs A, Debreczeni T. Disabling erratic myoclonus during lamotrigine therapy with high serum level – report of two cases. *Clin Neuropharmacol* 2000; 23(2): 86–9.
- Biraben A, Allain H, Scarabin JM, Schück, Edan G. Exacerbation of juvenile myoclonic epilepsy with lamotrigine. *Neurology* 2000 Dec; 55(1 of 2).
- Crespel A, Genton P, Berramane M, Coubes P, Monicard C, Baldy-Moulinier M et al. Lamotrigine associated with exacerbation or de novo myoclonus in idiopathic generalized epilepsies. *Neurology* 2005; 65(5): 762–4.
- Chaves J, Sander JW. Seizure aggravation in idiopathic generalized epilepsies. *Epilepsia* 2005; 46(Suppl 9):133–139.
- Parker AP, Agothonikou A, Robinson RO, Panayiotopoulos CP. Inappropriate use of carbamazepin and vigabatrin in typical absence seizures. *Dev med Child Neurol* 1998; 40: 517–9.
- Gayatri NA, Livingston JH. Aggravation of epilepsy by anti-epileptic drugs. *Dev Med Child Neurol* 2006; 48(5): 394–8.
- Thomas P, Valton L, Genton P. Absence and myoclonic status epilepticus precipitated by antiepileptic drugs in idiopathic generalized epilepsy. *Brain* 2006; 129: 1281–92.
- Wallengren C, Li S, Morris MJ, Jupp B, O'Brien TJ. Aggravation of absence seizures by carbamazepine in a genetic rat model does not induce neuronal c-Fos activation. *Clin Neuropharmacol* 2005; 28(2): 60–5.
- Carter-Snead O, Hosey LC. Exacerbation of seizures in children by carbamazepine. *New Engl J Med* 1985; 313: 916–21.
- Lerentz de Haas AM, Kullman M. Ethosuximid and Grand Mal. *Epilepsia* 1964; 5: 90–6.
- Wakai S, Ito N, Sucoka H, Kawamoto MYM, Hayasaka H, Chiba S. Severe myoclonic epilepsy in infancy and carbamazepine. *Eur J Pediatr* 1996; 155: 724.
- Otani K, Tagawa T, Futagi Y, Okamoto N, Yabuuchi H. Induced microseizures in West syndrome. *Brain Dev* 1991; 13:196–199.
- Vossler DG. Exacerbation of seizures in Lennox-Gastaut syndrome by gabapentin. *Neurology* 1996; 46: 852–3.
- Cerminara C, Montanaro ML, Curatolo P, Seri S. Lamotrigine-induced seizure aggravation and negative myoclonus in idiopathic rolandic epilepsy. *Neurology* 2004; 63 (2): 373–5.
- Aicardi J, Chevrie JJ. Atypical benign partial epilepsy of childhood. *Dev Med Child Neurol* 1982; 24: 281–92.
- Parmeggiani L, Seri S, Bonanni P, Guerrini R. Electrophysiological characterization of spontaneous and carbamazepine-induced epileptic negative myoclonus in benign childhood epilepsy with centro-temporal spikes. *Clin Neuropharmacol* 2004; 115(1): 50–8.
- Elger C, Bauer J, Scherrmann J, Widman G. Aggravation of focal epilepsies by antiepileptic drugs. *Epilepsia* 1998; 39(Suppl 3): S15–8.
- Lortie A, Chiron C, Mumford J, Dulac O. The potential for increasing seizure frequency, relapse, and appearance of new seizure types with vigabatrin. *Neurology* 1993; 43(Suppl 5): S24–7.
- Marescaux C, Hirsch E, Finck S, Marquet P, Schlumberger E, Sellal F et al. Landau-Kleffner syndrome: a pharmacological study of 5 cases. *Epilepsia* 1990; 31: 768–77.