

Nová éra endovaskulární terapie v léčbě akutních iktů

The New Era of Endovascular Therapy in the Treatment of Acute Stroke

Souhrn

Endovaskulární terapie (EVT) je nejúčinnější metoda léčby akutního uzávěru velké tepny (arteria carotis interna, arteria cerebri media, arteria basilaris). Recentně publikované prospektivní randomizované kontrolované studie porovnávající kombinovanou EVT a medikamentózní léčbu (intravenózní trombolýzu; IVT) prokázaly superioritu kombinované EVT a IVT oproti samotné IVT v terapii akutních ischemických příhod v karotickém povodí. Cílem naší práce je podat přehled sedmi studií publikovaných v letech 2014–2015. V druhé části pojednáváme o faktorech, které ovlivňují výsledný klinický stav: věk, komorbidity, hyperglykemie při příjmu, známky časné ischemie na CT hodnocené pomocí Alberta Stroke Program Early CT Score (ASPECTS), absence kolaterálního zásobení, doba do dosažení rekanalizace a použití celkové anestezie. Úspěch EVT závisí na správném výběru vhodných pacientů.

Abstract

The endovascular therapy (EVT) is the most efficacious treatment for recanalisation of large vessel artery occlusion. Recently published prospective randomized controlled trials (RCT) demonstrated better outcomes with combined EVT and intravenous thrombolysis (IVT) versus IVT alone in the treatment of proximal arterial occlusion in the anterior cerebral circulation. In this article seven of these RCT studies published in 2014 - 2015 are reviewed. In the latter part of the article, the factors influencing final clinical outcome are discussed: age, comorbidities, hyperglycemia on admission, signs of early ischemia as evaluated by Alberta Stroke Program Early CT Score (ASPECTS), absence of collateral supply, time before recanalisation occurs and application general anesthesia. The careful selection of patients indicated for EVT is of utmost importance for the succes of therapy.

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádné komerční zájmy.

The authors declare they have no potential conflicts of interest concerning drugs, products, or services used in the study.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasílané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

M. Tinková, P. Malý

Komplexní cerebrovaskulární centrum,
Neurologické oddělení, ÚVN – VFN
Praha



MUDr. Marie Tinková, Cert. MDT
Neurologické oddělení
ÚVN – VFN Praha
U Vojenské nemocnice 1200
169 02 Praha 6
e-mail: marie.tinkova@uvn.cz

Přijato k recenzi: 5. 10. 2015

Přijato do tisku: 13. 12. 2015

Klíčová slova

akutní ischemická cévní mozková příhoda – endovaskulární léčba – mechanická trombektomie – stent-retriever

Key words

acute ischemic stroke – endovascular therapy – mechanical thrombectomy – stent-retriever

Úvod

Standardní léčba u akutní ischemické cévní mozkové příhody (CMP) je intravenózní trombolýza (IVT) tkáňovým aktivátorem plazminogenu (t-PA) do 4,5 hod od vzniku

symptomů. **Endovaskulární terapie (EVT)** (intraarteriální trombolýza – selektivní podání trombololytika do uzavřené tepny, mechanická trombektomie – odstranění trombu pomocí speciálních extrakčních za-

řízení, emergentní stenting krkavice) patřila dlouhou dobu k experimentálním metodám. S rozvojem endovaskulárních technik a vysokou úspěšností léčby neurointervenčními radiology došlo v minulých letech k nárůstu

intraarteriálních výkonů. Randomizované studie publikované v roce 2013–2014 neprokázaly benefit EVT oproti klasické IVT při léčbě akutních iktů. Byly to studie: Mechanical Retrieval and Recanalisation of Stroke Clots Using Embolectomy (**MR RESCUE**) [1], The Interventional Management of Stroke Trial III (**IMS III**) [2] a Randomized Controlled Trial on Intra-Arterial vs. Intravenous Thrombolysis in Acute Ischemic Stroke (**SYNTHESIS Expansion**) [3]. Následně byl design těchto studií podroben kritice [4,5]. Za nedostatek bylo považováno dlouhé časové období, po které probíhal nábor pacientů (v MR RESCUE 2006–2012), dlouhá doba od provedení zobrazovacích metod do punkce třísla (i 120 min v MR RESCUE), použití starší generace extrakčních zařízení, nevhodný výběr pacientů – s rozsáhlými ischemickými změnami na vstupním CT – v IMS III mělo 42,4 % pacientů Alberta Stroke Program Early CT score (ASPECTS) 7 a méně – a dlouhá doba od vzniku iktu do začátku intraarteriální léčby [6,7].

Průlomovým okamžikem v éře endovaskulární terapie akutních iktů se stalo zveřejnění předběžných výsledků studie Multicenter Randomized Clinical Trial of Endovascular Treatment of Acute Ischemic Stroke in Netherlands (**MR CLEAN**) v Istanbulu (**9th World Stroke Conference**) v říjnu 2014. Tato prospektivní randomizovaná studie byla realizována od prosince 2010 do března 2014 v 17 holandských iktových centrech a zahrnovala 500 pacientů [8,9]. Ukázala nezpochybnitelnou superioritu endovaskulárního postupu, výsledný dobrý klinický stav (mRS 0–2 po 90 dnech od vzniku iktu) ve skupině pacientů léčených pouze IVT byl pouze v 19,1 %, při kombinované IVT a EVT ve 32,6 %.

Na **International Stroke Conference (ISC)** v Nashvillu, Tennessee, konané v únoru 2015 byly prezentovány výsledky dalších tří studií: Endovascular Treatment for Small Core and Anterior Circulation Proximal Occlusion with Emphasis on minimizing CT to Recanalisation Times (**ESCAPE**), autoři Goyal et al [10], Solitaire With the Intention For Thrombectomy as Primary Treatment for Acute Ischemic Stroke (**SWIFT-PRIME**) [11] a Extending the Time for Thrombolysis in Emergency Neurological Deficits with Intra-Arterial therapy (**EXTEND-IA**), autoři Campbell et al [12] kladně hodnotící časovou endovaskulární léčbu. Tyto práce prokázaly ještě větší procento dobrého výsledného klinického stavu mRS 0–2 u pacientů

léčených kombinovanou IVT a EVT, ve studii EXTEND-IA v 71 %. Podmínkou úspěchu ve zmíněných studiích bylo zkrácení času od nástupu symptomů k intervenčnímu výkonu, vhodný výběr pacientů a použití nejnovější technologie.

Na **European Stroke Organisation (ESO) Conference**, konané 17.–19. dubna 2015 v **Glasgow**, byly prezentovány další tři studie: Randomized Trial of Revascularisation with Solitaire FR Device versus Best Medical Treatment of Acute Stroke Due to Anterior Circulation Large Vessel Occlusion (**REVASCAT**) [13], THROMbectomy des Artères CÉRébrales (**THRACE**) [14], The Randomized, Concurrent Trial to Assess the Penumbra System in the Treatment of Acute Stroke (**THERAPY**) [15]. Uvedených prvních pět studií prokázalo superioritu kombinované EVT a IVT léčby oproti samotné IVT (THERAPY byla předčasně ukončena, prokázala nesignifikantně lepší výsledky v intervenční skupině [16], v THRACE nebyla použita moderní generace stent-retrieverů.

Rok 2015 se stává zlomovým okamžikem, od kterého se endovaskulární léčba u akutních iktů mění z experimentální na doporučenou. Základní otázkou zůstává, kdo je vhodným kandidátem pro EVT.

Přehled jednotlivých studií

Analyzovány jsou následující studie: MR CLEAN, ESCAPE, EXTEND-IA, SWIFT PRIME, REVASCAT, THERAPY a THRACE. V tab. 1 jsou uvedeny následující parametry: časové rozmezí, po které probíhaly jednotlivé studie, počet pacientů léčených IVT a kombinovanou IVT a EVT, věk (medián), vstupní tíže neurologického deficitu vyjádřená National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS), Alberta Stroke Program Early CT Score (ASPECTS), užití zobrazovací metody, čas od vzniku symptomů do punkce třísla, od punkce třísla do rekanalizace, stupeň výsledné rekanalizace Thrombolysis in Cerebral Infarction (TICI), výskyt symptomatického intrakraniálního krvácení (sICH) a výsledné mRS 0–2 hodnocené po 90 dnech od vzniku iktu. Údaje uvedené u studií THERAPY a THRACE nejsou kompletní, vycházejí z prezentací na ESO Conference v Glasgow 2015.

Jednotlivé studie byly srovnatelné tíží neurologického postižení při příjmu (medián NIHSS byl 17), lokalizací uzávěru tepny (většinou intrakraniální úsek ACI nebo M1 segment arteria cerebri media) i v procentu podání IVT před intervencí (68–100 %).

Studie **MR CLEAN** zařazovala pacienty i s velmi lehkým vstupním neurologickým deficitem (NIHSS ≥ 2). V ostatních studiích bylo vstupní NIHSS vyšší (ESCAPE ≥ 5 , SWIFT PRIME 8–29, REVASCAT ≥ 6 , THERAPY ≥ 8 , THRACE 10–25). MR CLEAN neposuzovala rozsah vstupní ischemie metodou ASPECTS, podmínkou zařazení do studie bylo pouze vyloučení hemoragie na nativním CT mozku. Výsledné mRS 0–2 hodnocené po 90 dnech ve skupině pacientů léčených kombinovanou IVT a EVT 32,6 %, v kontrolní skupině pacientů léčených pouze IVT 19,1 % (OR 2,05; 95% CI 1,36–3,09). Mezi skupinami nebyl rozdíl v mortalitě či v četnosti výskytu intracerebrální hemoragie. Ve studii bylo zařazeno 16 % pacientů starších 80 let a i v této podskupině byl prokázán pozitivní efekt EVT.

Na studii **ESCAPE** participovalo 22 center (11 z Kanady, šest z USA, tři z Koreje, jedno z Anglie, jedno z Irska) a celkem zahrnovala 315 pacientů. Podmínkou zařazení k intervenci byl dobrý kolaterální oběh na multifázovém CT angiografickém vyšetření (přítomnost kolaterál na postižené straně v povodí arteria cerebri media ≥ 50 % ve srovnání s kontralaterální hemisférou) a ASPECTS 6–10. Irreverzibilně poškozená mozková tkáň (core) byla hodnocena na perfuzním CT jako oblast relativně sníženého cerebral blood flow (CBF) pod 30 %. Důraz byl kladen na rychlost provedení výkonu – požadovaná doba od CT do zahájení výkonu byla 60 min, od CT do rekanalizace 90 min. Vylučovacím kritériem byla závažná hypoperfuze na perfuzním CT, tj. snížený Cerebral Blood Volume (CBV) ASPECTS < 6 v povodí arteria cerebri media. Oproti MR CLEAN byly výsledky výrazně lepší, výsledné mRS 0–2 v intervenční větvi bylo 53,0 %, v kontrolní skupině 29,3 % (OR 2,73; 95% CI 1,71–4,37). Medián času od CT k reperfuzi byl 84 min. Patrné je i nízké procento symptomatických krvácení (sICH) (3,6 % při EVT : 2,7 % v kontrolní skupině) a snížení mortality v endovaskulární skupině (10,4 vs. 19,0 % v kontrolní skupině). ESCAPE jako jediná studie zařazovala pacienty do 12 hod od vzniku příznaků, předpokladem byla přítomnost potenciálně zachránitelné tkáně – penumbry – na zobrazovacích metodách. Celková anestezie byla použita pouze v 9 % (ve studii MR CLEAN v 38 %).

Nejvýraznější procento dobrého výsledného klinického stavu pacientů léčených kombinovanou IVT a EVT bylo ve studii **EXTEND-IA**: 71,4 vs. 40,0 % v kontrolní skupině (OR 3,75; 95% CI 1,38–10,17). Studie EXTEND-IA se zúčastnilo 10 center, devět z Austrálie,

Tab. 1. Randomizované studie MR CLEAN, ESCAPE, EXTEND-IA, SWIFT PRIME, REVASCAT, THERAPY a THRACE – srovnání výsledků léčby samotné intravenózní trombolýzy (IVT) a kombinované IVT a endovaskulární léčby (EVT).

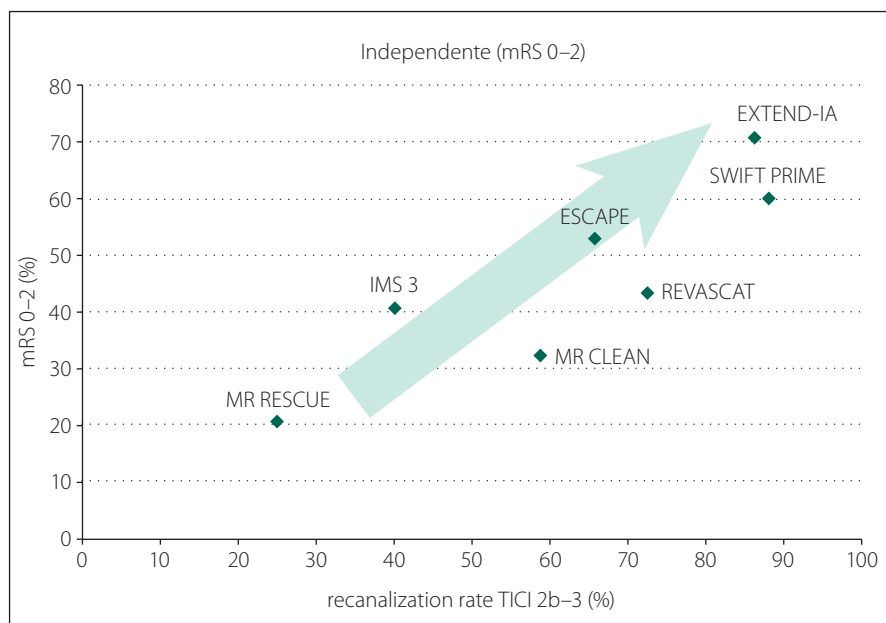
	MR CLEAN	ESCAPE	EXTEND-IA	SWIFT PRIME	REVASCAT	THERAPY	THRACE
Časové období	12/2010– –3/2014	1/2013– –1/2015	8/2012–10/2014	12/2012–11/2014	11/2012– –12/2014	5/2012– –6/2015	6/2010– –12/2012
Počet pacientů – celkem	500	315	70	196	206	108	385
Počet pacientů IVT/EVT	267/233	150/165	35/35	98/98	103/103	54/54	195/190
NIHSS, medián, IVT/EVT	18/17	17/16	13/17	17/17	17/17	18/17	13/17
Věk, medián, IVT/ EVT	65,7/65,8	70/71	70,2/68,6	65,0/66,3	NA	NA	62/62
ASPECTS, medián, IVT/EVT	9/9	9/9	NA	9/9	NA	NA	NA
Vstupní kritéria EVT							
věk	≥ 18	≥ 18	≥ 18	18–80	18–80	18–85	18–80
NIHSS	≥ 2	≥ 6	nestanoven limit	8–29	≥ 6	≥ 8	10–25
CT ASPECTS	ne	≥ 6	≥ 7	≥ 7	≥ 7	ne	ne
CTA kolaterální oběh (multifázická CTA)	ne	≥ 50 % MCA povodí	ne	ne	ne	ne	ne
perfuzní CT (PCT) nebo MR-DWI	ne	PCT CBF < 1/3 povodí MCA nebo nízký CBV v ASPECTS ≥ 6	PCT mismatch ratio ≥ 1,2 ml mezi penumbrou ($T_{max} > 6$ s) a core (rCBF < 30 %) absolutní mismatch ≥ 10 ml MR-DWI core < 70 ml	PCT mismatch ratio ≥ 1,8 ml mezi penumbrou ($T_{max} > 10$ s) a core (< 50 ml) penumbra ≥ 15ml MR-DWI ASPECTS ≥ 6 core < 50 ml	> 4,5 hod od vzniku PCT nízký CBV ASPECTS ≥ 7 MR-DWI ASPECTS ≥ 6	ne	ne
Časové parametry/medián, min							
vznik CMP–IVT/EVT	145/127	125/110	145/127	NA	105/118	102/108	152/152
CT–punkce třísla	NA	51	58	58	NA	123	NA
vznik CMP–punkce třísla	260	200	210	224	269	226	255
punkce třísla rekanalizace	56	30	43	29	NA	NA	NA
Výsledky							
TICI 2b/3 (%)	58,7	72,4	86,2	88,0	65,7	73	NA
TICI 3 (%)	24	NA	48	68,7	NA	NA	NA
mRS 0–2/90d, IVT/EVT (%)	19,1/32,6	29,3/53,0	40,0/71,0	35,5/60,2	28,2/43,7	30,4/38,0	42,1/54,2
slCH IVT/EVT (%)	6,4/7,7	2,7/3,6	5,7/0	3,1/0	1,9/1,9	11,3/10,9	NA
mortalita IVT/EVT (%)	22,1/21,0	19,0/10,4	20,0/9,2	12,4/9,2	15,5/18,4	23,9/12,0	13,1/12,5

ASPECTS – Alberta Stroke Program Early CT Score, CBF – Cerebral Blood Flow, CT(A) – počítačová tomografie (angiografie), ESCAPE – Endovascular Treatment for Small Core and Anterior Circulation Proximal Occlusion with Emphasis on minimizing CT to Recanalisation Times, EXTEND-IA – Extending the Time for Thrombolysis in Emergency Neurological Deficits with Intra-Arterial therapy, MR CLEAN – Multicenter Randomized Clinical Trial of Endovascular Treatment of Acute Ischemic Stroke in Netherlands, MR-DWI – Magnetic Resonance Diffusion-weighted Imaging, mRS – modifikovaná Rankinova škála, ne – nebylo vstupní kritérium do zařazení do studie, NA – Non Available, není známo, NIHSS – National Institutes of Health Stroke Scale, REVASCAT– Randomized Trial of Revascularisation with Solitaire FR Device versus Best Medical Treatment of Acute Stroke Due to Anterior Circulation Large Vessel Occlusion, slCH – symptomatic Intracranial Hemorrhage, SWIFT PRIME – Solitaire With the Intention For Thrombectomy as Primary Treatment for Acute Ischemic Stroke, TICI – Thrombolysis in Cerebral Infarction – škála měřící mozkovou perfuzi od 0 (žádná) do 3 (kompletní), THRACE – THRombectomy des Artères CÉrébrales, THERAPY – The Randomized, Concurrent Trial to Assess the Penumbra System in the Treatment of Acute Stroke.

jedno z Nového Zélandu. Byla předčasně zastavena po zahrnutí 70 pacientů, neboť se prokázal jednoznačný benefit endovaskulární léčby (a rovněž už byly známy výsledky MR CLEAN). V souboru pacientů léčených

kombinovanou IVT a EVT došlo po třech dnech od vzniku symptomů ke zlepšení (poklesu NIHSS > 9) u 80 % pacientů (vs. 37 % v kontrolní skupině léčené pouze IVT). Autoři použili při výběru vhodných pacientů per-

fuzní CT mozku (penumbra definována jako zpoždění v maximální náplni (T_{max}) více než 6 s a oblast core (nekróza) jako krevní průtok (Cerebral Blood Flow; CBF) méně než 30 % oproti normální tkáni.



Graf 1. Výsledný dobrý klinický stav podle modifikované Rankinovy škály (mRS) 0–2 (%) ve studiích MR RESCUE, IMS 3, MR CLEAN, ESCAPE, REVASCAT, EXTEND-IA, SWIFT PRIME souvisí se stupněm dosažené rekanalizace Thrombolysis in Cerebral Infarction (TICI) 2b–3 (%).

TICI 3 – kompletní rekanalizace.

Studie **SWIFT PRIME** je třetí studie s velmi dobrými výsledky (mRS 0–2: 60,2 vs. 33,7 % v kontrolní skupině (OR 2,98; 95% CI 1,66–5,33)). Rovněž byla předčasně zastavena pro pozitivní efekt EVT. Podmínkou do zařazení byl dobrý kolaterální oběh a nález malé oblasti core na vstupním CT nebo diffusion-weighted (DWI) MR vyšetření. Bylo dosaženo vysokého stupně rekanalizace TICI 2b–3: 88,0 %. EXTEND-IA a SWIFT PRIME byly jediné studie, u kterých byla IVT podána všem pacientům.

Studie **REVASCAT** probíhala ve čtyřech centrech v Katalánsku ve Španělsku. Výsledky byly rovněž lepší ve srovnání s MR CLEAN, nápadné je nízké procento sICH (1,9 vs. 1,9%) v obou sledovaných skupinách. Benefit EVT : IVT byl 43,7 : 28,2 % (OR 1,98; 95% CI 1,11–3,53). Ze srovnávaných studií měli Španělé nejméně sICH, což však nekoreluje s výslednou mortalitou (tab. 1).

Studie **THERAPY** byla realizována ve třech centrech USA a jako jediná hodnotila délku sraženiny. Předpokladem zařazení do souboru byla její minimální délka 8 mm. Požadovaná doba od vzniku CMP do začátku intervence byla do 4,5 hod. Benefit EVT : IVT byl 38,0 : 30,4 % (OR 2,28; 95% CI 1,05–4,96).

Studie **THRACE** z 26 francouzských center se nevyznačovala specifickými vstupními kritérii. Intervenční léčba musela být zahá-

jena do 5 hod od vzniku symptomů a ukončena do 6 hod. Benefit EVT : IVT byl 54,2 : 42,1 %.

K extrakci trombu byly použity moderní stent-retrievery – Solitaire Flow Restoration (FR; ev3, irvine, California, USA) v 82,6 % (MR CLEAN), 86 % (ESCAPE), ve 100 % (EXTEND-IA, SWIFT PRIME, REVASCAT). V THERAPY bylo použito zařízení Penumbra system. Relativně nízké procento úspěšných rekandalizací TICI 2b–3 je v MR CLEAN (59 %).

Ve studiích EXTEND-IA, ESCAPE, SWIFT PRIME byly k výběru vhodných pacientů použity sofistikované zobrazovací metody. To je důvod tak dobrých výsledků ve srovnání s MR CLEAN.

Volba anestezie (intravenózní sedace vs. celková narkóza) byla v jednotlivých studiích shodně ponechána na rozhodnutí intervenčního radiologa. Zdůrazněna byla preference výkonů v lokální anestezii.

Diskuze

Podstatou léčby ischemické CMP je rekandalizace okludované cévy a záchrana ischemií postižené, ale dosud viabilní mozkové tkáně, tzv. penumbry [17–24]. Intravenózní nebo intraarteriální léčba, která vede k rekandalizaci do již ireverzibilně poškozené mozkové tkáně, je riziková. Může dojít ke vzniku edému mozku nebo k symptomatickému

krvácení, tzv. reperfusion injury [25–28], a to i v případě úspěšné rekandalizace [29]. Studie posledních let a užití moderní generace stent retrieverů ukazují na úspěšné procento výsledných rekandalizací, tj. 80–95 % (graf 1) [28]. Uspokojivé výsledky stran dosažení rekandalizace nejdou ruku v ruce se zlepšením klinického nálezu [2,30–38]. V některých případech naopak dochází k progresi neurologického stavu a ke vzniku intracerebrálního krvácení s fatálním koncem [39]. Cílem léčby CMP není pouze snížení mortality, ale zejména zachování soběstačnosti pacienta [40]. Za úspěšné vyléčení je považována hodnota modifikované Rankinovy škály (mRS) 0–2. Termínem „marná rekandalizace“ (futile recanalisation) jsou označovány případy, kdy i přes dosažený příznivý angiografický nález nedojde ke zlepšení klinického nálezu, tj. výsledné mRS dosahuje 3–6 bodů [20,31,41]. Výsledný dobrý klinický stav mRS 0–2 dosahujeme zhruba u poloviny úspěšně rekandalizovaných pacientů [42].

Uvedené prospektivní randomizované studie ukazují, že širší vstupní kritéria a menší důraz na použití multimodálních zobrazovacích technik (CT, DWI) vedou k horším výsledkům vč. vyšší mortality [43].

Základem úspěchu EVT je výběr vhodných pacientů, kteří budou z tohoto typu léčby profitovat. To zahrnuje rychlé zhodnocení nejen aktuálního stavu pacienta, ale i jeho komorbidit. Před indikací k výkonu je třeba komplexně posoudit věk pacienta, tíži neurologického nálezu, lokalizaci uzávěru, rozsah kolaterálního zásobení a ischemických změn, předpokládanou dobu do dosažení rekandalizace.

1. **Vyšší věk** je jednoznačně rizikovým faktorem intraarteriální rekandalizace [34,44–48]. Horší výsledky u starších pacientů souvisí s komorbiditami – srdeční selhávání, nízká ejekční frakce, pneumonie, horší tolerance celkové narkózy. U pacientů starších 75 let je nutné EVT pečlivě zvažovat v souvislosti s radiologickým nálezem, nicméně samotný vyšší věk není kontraindikací intraarteriální léčby (IAT). Autoři Almekhlafi et al [49] k predikci výsledku používají index, kdy sčítají věk + NIHSS. Je-li součet do 100, je pravděpodobnost dobrého výsledku v 61 %, pokud je vyšší, tak pouze 27 %.

2. **Tíže neurologického deficitu.** NIHSS \geq 25 je prediktorem špatného výsledku po intravenózní [50] i intraarteriální trombolýze [51–54]. Tito pacienti mají vyšší riziko sICH [55–58]. Nicméně je třeba mít na pa-

měti, že NIHSS při příjmu v sobě odráží nejen oblast infarktu (core), ale také oblast zachránitelné penumbry [38]. Studie MR CLEAN zahrnovala pacienty i s relativně lehkým vstupním neurologickým deficitem, tj. NIHSS ≥ 2 na rozdíl od např. THRACE se vstupním NIHSS 10–25, nicméně všechny studie byly srovnatelné mediánem tíže neurologického postižení (NIHSS 17).

3. **Komorbidity** – fibrilace síní, městnavé srdeční selhávání, diabetes mellitus [22]. Tyto parametry nebyly ve výše uvedených studiích sledovány.
4. **Premorbidní disabilita.** Těžce fyzicky nebo kognitivně postižení pacienti nejsou vhodní k IAT léčbě [22,47]. Podmínkou zařazení do studií SWIFT PRIME, REVASCAT a THERAPY bylo premorbidní mRS 0–1, ve studii ESCAPE Barthel index > 90 .
5. **Hyperglykemie** při příjmu je spojena s nepříznivým klinickým výsledkem [49,59–61] u pacientů léčených IVT nebo kombinovanou IVT/IAT [62]. Hyperglykemie $> 22,2$ mmol/l byla vylučovacím kritériem ve studii MR CLEAN, > 400 mg/dl ve studii SWIFT PRIME, > 300 mg/dl ve studii THERAPY.
6. **Lokalizace cévní okluze.** Proximální uzávěry arteria carotis interna jsou obvykle spojeny s těžkým neurologickým deficitem a vysokou mortalitou (16–55 %) i morbiditou (40–69 %) [53]. Při proximálnější uložené uzávěře ACI je ischemií postižena rozsáhlejší oblast mozku, což souvisí s horší prognózou a rizikem hemoragické transformace. Pacienti s extrakraniální akutní okluzí ACI jsou zvláště riziková z hlediska vývoje symptomatického intrakraniálního krvácení, které je v této souvislosti chápáno jako reperfuční krvácení [63]. Ve studii SWIFT PRIME na rozdíl od ostatních studií byli vstupně vyřazeni všichni pacienti s extrakraniálními uzávěry ACI. Kromě lokalizace uzávěry je důležitým parametrem i velikost složení krevní sraženiny, tzv. clot burden [64]. Uzávěry ≥ 10 mm jsou spojeny s nižší rekanalizací a větším procentem komplikací, jako je např. distální embolizace [65].
7. **Rozsah časných ischemických změn** – pro hodnocení je třeba použít **ASPECT** skóre (www.aspectsinstroke.com), které má vysokou senzitivitu a specifitu jak pro predikci dobrého klinického výsledku, tak pro riziko sICH [66]. Vyšší hodnoty ASPECTS (8–10) jsou spojeny s větším benefitem léčby rtPA a nižší mortalitou [67]. Jedná-li

se o „extrémně časné“ ischemické změny, tj. jsou-li přítomny do 90 min od vzniku iktu a jsou-li vyjádřeny ASPECTS hodnotami ≤ 7 představují vysoké riziko vzniku parenchymového hematomu [68]. Nepříznivým prognostickým faktorem je rovněž pokles hodnot ASPECTS při kontrolním CT vyšetření prováděném např. po překladu pacienta do komplexních center nebo po IVT [69]. Studie zahrnující do vstupních kritérií ASPECTS ≥ 7 (ESCAPE, EXTEND-IA, SWIFT PRIME, REVASCAT) měly výrazně vyšší procento výsledného dobrého klinického stavu.

8. **Posouzení rozsahu ireverzibilně postižené mozkové tkáně a penumbry** – užití multimodálních zobrazovacích metod umožňuje klást větší důraz na přítomnost penumbry a malého infarktu oproti fixovanému času. Autoři Wisco et al [6] vycházejí při výběru pacientů vhodných k endovaskulární léčbě z hyperakutního MR protokolu, kdy považují za indikované pacienty s DWI lézí < 70 ml. Ke shodnému závěru došli i autoři González et al 2013 [70], Yoo et al [71]. Alternativně lze před indikací k endovaskulárnímu zákroku použít i perfuzní CT. Doposud není konsensus na hodnocení jednotlivých parametrů perfuze. Nicméně existuje shoda a doporučení na provedení perfuzního CT v určitých indikacích při rozhodování o léčebném postupu [72–79]. Autoři Krajina et al [80] ve své práci týkající se rekanalizace akutních uzávěrů mozkových tepen pomocí retrahovatelného stentu dávají velmi dobrý klinický výsledek souboru do souvislosti s krátkou dobou do léčby, nižším NIHSS a důslednou selekcí nemocných dle přítomnosti polostínu na perfuzním CT. Reperfuze oblastí s velmi nízkým CBV je riziková z hlediska vzniku parenchymového krvácení po IVT i IAT [27]. Ve studiích EXTEND-IA, ESCAPE, SWIFT PRIME a REVASCAT bylo při výběru vhodných pacientů k EVT použito perfuzní CT nebo MR-DWI vyšetření. V historii endovaskulární léčby tak byla poprvé definována skupina pacientů, která může z EVT nejvíce profitovat. Uvedené studie dosáhly lepší výsledné mRS ve srovnání s MR CLEAN. Na druhé straně tento postup vedl k vyloučení pacientů, kteří by možná také dopadli dobře.
9. **Kolaterální cirkulace** – dobrá kolaterální cirkulace je jedním ze zásadních prediktorů úspěchu výsledné léčby [81–87]. V případě akutního cévního uzávěru udr-

žuje dobrý kolaterální oběh tkáň viabilní do doby než dojde k rekanalizaci. Pacienti s dobrým kolaterálním zásobením lépe reagují na endovaskulární léčbu a mají menší riziko hemoragických komplikací. Špatný kolaterální oběh je prediktorem špatného klinického výsledku, nezávisle na dosažené rekanalizaci [39,88]. V případě akutní cévní okluze takto dochází k ireverzibilním ischemickým změnám v průběhu minut. CT angiografie (CTA) mozkových tepen umožňuje rychlé zhodnocení intra- a extrakraniálního cévního zásobení. Autoři Souza et al [89] vytvořili pětistupňový systém hodnocení kolaterál z CTA maximum intensity projection (MIP) zobrazení. Termín „malignant CTA collateral profile“ je vyhrazen pro pacienty s absencí kolaterálního oběhu (score 0). Tito pacienti mají 95% pravděpodobnost špatného výsledného mRS 3–6 po třech měsících ($p = 0,007$). Zdrojové CTA snímky umožňují oproti nativnímu CT vyšetření lepší posouzení rozsahu objemu hypoperfundované tkáně a mohou pomoci v triáži pacientů vhodných k endovaskulární léčbě. Ve studii ESCAPE byl dobrý kolaterální oběh na multifázovém CTA (přítomnost kolaterál na postižené straně v povodí arteria cerebri media ≥ 50 % ve srovnání s kontralaterální hemisférou) podmínkou zařazení do studie.

10. **Doba do dosažení rekanalizace** je zásadní prognostický faktor. Opožděná revascularizace minimalizuje benefit a zvyšuje riziko trombolytické terapie. Zkrácení této doby se jeví důležitější než rekanalizace sama [31,63,90]. Cílem akutní revascularizace není jen otevřít okludovanou cévu, ale otevřít ji rychle. Opačně platí, že k reperfuzi může dojít i při absenci rekanalizace v důsledku retrográdní kolaterální cirkulace. Ultrakrátký čas od zobrazení do reperfuze dokumentují autoři Almekhlafi z univerzity v Calgary [91]. V souboru 11 pacientů s NIHSS 11 byla tato doba 60 min. Proloužování výkonu mechanické trombektomie nad 60 min vede k navýšení finančních nákladů, aniž se zlepší výsledné mRS [92]. V tab. 1 jsou uvedeny časy od vzniku příznaků, CT vyšetření a punkce třísla do rekanalizace. Krátké časy ve studiích ESCAPE, EXTEND-IA a SWIFT PRIME korelují s výsledným dobrým klinickým stavem.
11. **Volba vhodné anestezie** – preferována je analgosedace [93–94], např. opakovanými dávkami midazolamu a pro-

pofolu [95]. V případě podání celkové anestezie je důležité zabránit náhlým poklesům krevního tlaku, tj. pod 140 mmHg systolického TK [96] do doby rekanalizace. Třetí možností preferovanou některými zkušenými intervenčními radiology je výkon při plném vědomí, za plné spolupráce pacienta (doc. MUDr. František Charvát, Ph.D.).

12. **Přítomnost rozsáhlých gliových změn** – leukoaraiózy – na vstupním CT vyšetření je nepříznivým prognostickým faktorem [97–100]. Tento parametr nebyl v jednotlivých studiích posuzován.

Základem úspěchu endovaskulární léčby je výběr vhodných pacientů. Nutný je individuální přístup na základě komplexního posouzení všech uvedených faktorů. U pacientů s rozsáhlým infarktem, relativně malou oblastí penumbry a špatným kolaterálním zásobením může akutní rekanalizace vést k rozsáhlému parenchymovému krvácení s fatálními následky, a to i v případě, že je dosaženo angiograficky ideálního nálezu. Perfuzní zobrazovací techniky byly využity k výběru vhodných pacientů k EVT v randomizované studii EXTEND-IA, která kromě benefitu endovaskulární léčby prokázala i lepší výsledné mRS 0–2 (71 vs. 40 %) oproti např. MR CLEAN (33 vs. 19 %). V případě perfuzního vyšetření, je-li oblast sníženého CBV > 1/3 povodí ACM a je-li nedostatečné leptomeningeální kolaterální zásobení, tak i při dosažení rekanalizace TICl 3 se bude pravděpodobně jednat o „marnou“ rekanalizaci [35,101].

V červnu 2015 byla zveřejněna nová **doporučení pro indikaci k EVT** [102]:

2015 AHA/ASA Focused Update of the 2013 Guidelines for the Early Management of Patients With Acute Ischemic Stroke Regarding Endovascular Treatment

Doporučení (třída I, úroveň A):

- mRS 0–1 před vznikem iktu;
- podání IVT do 4,5 hod od začátku příznaků;
- příčinná okluze intrakraniální ICA nebo proximálního úseku (M1) arteria cerebri media, arteria basilaris;
- NIHSS ≥ 6 ;
- ASPECT skóre ≥ 6 ;
- zahájení léčby (punkce třísla) do 6 hod od vzniku obtíží (výjimkou je uzávěr arteria basilaris).

Další doporučení (třída II b, úroveň C):

- při zahájení EVT po více jak 6 hod od vzniku symptomů je výsledek nejistý;

- EVT může být přínosem i u pečlivě vybraných pacientů s okluzí M2 nebo M3 úseku MCA, mladších 18 let, s mRS >1, ASPECT skóre < 6, NIHSS < 6, u kterých je léčba zahájena do 6 hod od vzniku příznaků.

Doporučení Cerebrovaskulární sekce (CVS) České neurologické společnosti (ČNS) J.E.P. pro mechanickou trombektomii v přední mozkové cirkulaci byla zveřejněna **na XII. cerebrovaskulárním semináři** konaném 11.–12. 9. 2015 v Táboře.

Odlišností proti AHA/ASA guidelines (třída I, úroveň A) při vzniku příznaků do 6 hod je vstupní **NIHSS ≥ 2** při CTA prokázaném uzávěru intrakraniální ACI nebo proximálního úseku ACM. Premorbidní mRS ≥ 2 je relativní kontraindikací.

Mechanická trombektomie **může být prospěšná u přísně selektovaných pacientů** s uzávěrem intrakraniální mozkové tepny i **po 6 hod** při splnění těchto podmínek:

- **NIHSS ≥ 2 ,**
 - **ASPECTS ≥ 6 (MR-DWI ≥ 5),**
 - **kolaterály ≥ 50 % teritoria ACM**
- nebo:**
- **NIHSS ≥ 2 ,**
 - **ASPECTS ≥ 6 (MR-DWI ≥ 5),**
 - **přítomnost penumbry na perfuzním CT nebo MR.**

Použití **celkové anestezie (CA)** při mechanické trombektomii je **nezávislým prediktorem špatného klinického výsledku a závažných komplikací**. CA může významně zpozdit zahájení výkonu, způsobit významný pokles TK, což má negativní vliv na kolaterální cirkulaci při akutním uzávěru mozkové tepny. **Použití CA je doporučeno:**

- u pacientů v respirační insuficienci nebo s rizikem aspirace (bulbární syndrom, poruchy polykání),
- u pacientů s velmi těžkým neurologickým deficitem s poruchou dýchání při uzávěru arteria basilaris,
- u velmi neklidných a nespolupracujících pacientů (podrobněji na www.cmp.cz).

Závěr

EVT je efektivní a bezpečná metoda při léčbě akutních ischemických iktů, podstatný je výběr vhodných pacientů s identifikovanou proximální okluzí cévy. Do budoucna je třeba zlepšit management při transportu pacientů do komplexních center, zajistit preferenční prostup pro tyto pacienty na urgentním příjmu a minimalizovat časové ztráty od provedení CTA do za-

čátku výkonu ze strany neurointervenčních radiologů.

Krátká doba od vzniku iktu do dosažení rekanalizace uzávěru mozkové tepny je zásadní prediktor dobrého výsledného klinického stavu po mechanické trombektomii.

Literatura

1. Kidwell CH, Jahan R, Gornbeins J, et al. A trial of imaging selection and endovascular treatment for ischemic stroke. *N Engl J Med* 2013;368(10):914–23. doi: 10.1056/NEJMoa1212793.
2. Broderick JP, Palesh YY, Demchuk AM, et al. Endovascular therapy after intravenous t-PA versus t-PA alone for stroke. *N Engl J Med* 2013;368(10):893–6. doi: 10.1056/NEJMoa1214300.
3. Ciccone A, Valvassori L. Endovascular treatment for acute ischemic stroke. *N Engl J Med* 2013;368(25):2433–4.
4. Fargen KM, Neal D, Fiorella DJ, et al. A meta-analysis of prospective randomized controlled trial evaluating endovascular therapies for acute ischemic stroke. *J Neurointerv Surg* 2015;7(2):84–9. doi: 10.1136/neurintsurg-2014-011543.
5. Canavero I, Cavallini A, Denaro F, et al. Reperfusion strategies for acute ischaemic stroke from past to present. An overview towards future perspectives. *EMJ Neurol* 2015;3(1):75–81.
6. Wisco D, Chino K, Saqqur M, et al. Addition of hyperacute MRI aids in patient selection, decreasing the use of endovascular stroke therapy. *Stroke* 2014;45(2):467–72. doi: 10.1161/STROKEAHA.113.003880.
7. Chimowitz MI. Game changer for endovascular treatment of acute ischemic stroke? *J Neurointerv Surg* 2014;6(4):252–3. doi: 10.1136/neurintsurg-2014-011187.
8. Berkhemer OA, Puck SS, Beumer D, et al. A randomized trial of intraarterial treatment for acute ischemic stroke. *N Engl J Med* 2015;372(1):11–20. doi: 10.1056/NEJMoa1411587.
9. Fiorella DJ, Fargen KM, Mocco J, et al. Thrombectomy for acute ischemic stroke: an evidence-based treatment. *J Neurointerv Surg* 2015;7(5):314–6. doi: 10.1136/neurintsurg-2015-011707.
10. Demchuk AM, Goyal M, Menon BK, et al. Endovascular treatment for small core and anterior circulation proximal occlusion with emphasis on minimizing CT to recanalisation times (ESCAPE) trial methodology. *Int J Stroke* 2015;10(3):429–38. doi: 10.1111/ijvs.12424.
11. Saver JL, Goyal M, Bonafe A, et al. Solitaire TM with the intention as primary endovascular treatment for acute ischemic stroke (SWIFT PRIME) trial: protocol for a randomized, controlled, multicenter study comparing the Solitaire revascularisation device with IV tPA with IV tPA alone in acute ischemic stroke. *Int J Stroke* 2015;10(3):439–48. doi: 10.1111/ijvs.12459.
12. Campbell BC, Mitchell PJ, Kleinig TJ, et al. Endovascular therapy for ischemic stroke with perfusion-imaging selection. *N Engl J Med* 2015;372(11):1009–18. doi: 10.1056/NEJMoa1414792.
13. Molina CA, Chamorro A, Rovia A et al. REVASCAT: a randomized trial of revascularisation with solitaire FR device vs. best medical therapy in the treatment of acute stroke due to anterior circulation large vessel occlusion presenting within eight-hours of symptom onset. *Int J Stroke* 2015;10(4):619–26. doi: 10.1111/ijvs.12157.
14. Bracard S, Investigators T. The contribution of intra-arterial thrombectomy in acute ischemic stroke patients treated with intravenous thrombolysis. European Stroke Organisation Conference 2015. Glasgow, UK.
15. Mocco J, Khatri P, Zaidat O. The THERAPY trial: the randomized, concurrent controlled trial to assess the Penumbra Systems'safety and effectiveness in the treatment of acute stroke. European Stroke organisation Conference 2015. Glasgow, UK.

16. Ding D. Endovascular mechanical thrombectomy for acute ischemic stroke: a new standard of care. *J Stroke* 2015;17(2):123–6. doi: 10.5853/jos.2015.17.2.123.
17. Anastasian ZH. Anaesthetic management of the patient with acute ischaemic stroke. *Br J Anaesth* 2014;113(Suppl 2):ii9–16. doi: 10.1093/bja/aeu372.
18. Hussein HM, Georgiadis AL, Vazquez, et al. Occurrence and predictors of futile recanalisation following endovascular treatment among patients with acute ischemic stroke. *AJNR* 2010;31(3):454–8. doi: 10.3174/ajnr.A2006.
19. Davis MJ, Menon BK, Baghirzada LB, et al. Anesthetic management and outcome in patients during endovascular therapy for acute stroke. *Anesthesiology* 2012;116(2):396–405. doi: 10.1097/ALN.0b013e318242a5d2.
20. Chen M. Cost-effectiveness of endovascular therapy for acute ischemic stroke. *Neurology* 2012;79(Suppl 1):S16–21.
21. Lansberg MG, Straka M, Kemp S, et al. MRI profile and response to endovascular reperfusion after stroke (DEFUSE 2): a prospective cohort study. *Lancet Neurol* 2012;11(10):860–7. doi: 10.1016/S1474-4422(12)70203-X.
22. Lund CG, Aamodt AH, Russell D. Patient selection for intra-arterial cerebral revascularisation in acute ischemic stroke. *Acta Neurol Scand* 2013;127(Suppl 1):65–8.
23. Manning NW, Cambell BC, Oxley TJ, et al. Acute ischemic stroke. Time, penumbra and reperfusion. *Stroke* 2014;45(2):640–4. doi: 10.1161/STROKEAHA.113.003798.
24. Sanelli PC, Sykes JB, Ford AL, et al. Imaging and treatment of patients with acute stroke: an evidence-based review. *AJNR Am J Neuroradiol* 2014;35(6):1045–51. doi: 10.3174/ajnr.A3518.
25. Leifer D, Bravata DM, Connors JJ, et al. Metrics for measuring quality of care in comprehensive stroke centers: detailed follow-up to Brain Attacks Coalition comprehensive stroke center recommendations. *Stroke* 2011;42(3):849–77. doi: 10.1161/STR.0b013e318208eb99.
26. Mlynash M, Lansberg MG, De Silva DA, et al. Refining the definition of the malignant profile. Insights from the DEFUSE-EPITHEM pooled data set. *Stroke* 2011;42(5):1270–5. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.601609.
27. Mishra NK, Christensen S, Wouters A, et al. Reperfusion of very low cerebral blood volume lesion predicts parenchymal hematoma after endovascular therapy. *Stroke* 2015;46(5):1245–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.114.008171.
28. Mokin M, Levy EI. Guest editorial: endovascular treatment of acute ischemic stroke: what's next? *Neurosurgery* 2015;76(3):235–8. doi: 10.1227/NEU.0000000000000647.
29. Balami JS, Sutherland BA, Edmunds LD, et al. A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials of endovascular thrombectomy compared with best medical treatment for acute ischemic stroke. *Int J Stroke* 2015;10(8):1168–78. doi: 10.1111/ijis.12618.
30. Balucani C, Grotta JC. Selecting stroke patients for intra-arterial therapy. *Neurology* 2012;78(10):755–61. doi: 10.1212/WNL.0b013e318248e558.
31. Becktepe JS, You SJ, Berkefeld J, et al. Clinical outcome after mechanical recanalisation as mono- or adjunctive therapy in acute stroke: importance of time to recanalisation. *Cerebrovasc Dis* 2011;32(3):211–8. doi: 10.1159/000328814.
32. Brinjikji W, Rainstein AA, Kallmes DK, et al. Patient outcomes with endovascular embolectomy therapy for acute ischemic stroke. *Stroke* 2011;42(6):1648–52. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.607952.
33. Flint AC, Kamel H, Rao VA, et al. Validation of the total health risks in vascular events (THRIVE) score for outcome prediction in endovascular stroke treatment. *Int J Stroke* 2014; 9(1):32–9. doi: 10.1111/j.1747-4949.2012.00872.x.
34. Nam J, Jing H, O'Reilly D. Intra-arterial thrombolysis vs. standard treatment or intravenous thrombolysis in adults with acute ischemic stroke: a systematic review and meta-analysis. *Int J Stroke* 2015;10(1):13–22. doi: 10.1111/j.1747-4949.2012.00914.x.
35. Rai AT, Raghuram K, Domico J, et al. Pre-intervention triage incorporating perfusion imaging improves outcomes in patients undergoing endovascular stroke therapy: a comparison with the device trials. *J Neurointerv Surg* 2012;5(2):121–7. doi: 10.1136/neurintsurg-2011-010189.
36. Ribo M, Flores A, Rubiera M, et al. Extending the time window for endovascular procedures according to collateral pial circulation. *Stroke* 2011;42(12):3465–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.111.623827.
37. Rubiera M, Ribo M, Pagola J, et al. Bridging intravenous-intra-arterial rescue strategy increases recanalisation and the likelihood of a good outcome in nonresponder intravenous tissue plasminogen activator-treated patients. *Stroke* 2011;42(4):993–7. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.597104.
38. Turk AS, Frei D, Fiorella D, et al. ADAPT FAST study: a direct aspiration first pass technique for acute stroke thrombectomy. *J Neurointerv Surg* 2014;6(4):260–4. doi: 10.1136/neurintsurg-2014-011125.
39. Bang OY, Saver JL, Kim SJ, et al. Collateral flow predicts response to endovascular therapy for acute ischemic stroke. *Stroke* 2011;42(3):693–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.595256.
40. Goldemund D, Mikulík R, Reif M. Trombolytická terapie mozkového infarktu. *Kardiolog Rev* 2008;10(4):168–76.
41. Molina CA. Futile recanalisation in mechanical embolectomy trials. A call to improve selection of patients for revascularisation. *Stroke* 2010;41(5):842–3. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.580266.
42. Woo HH, Arthur AS, Mocco J, et al. MR CLEAN: past the tipping point of clinical equipoise. *J Neurosurg* 2015;123(1):101–2. doi: 10.3171/2015.2.JNS15284.
43. Hacke W. The results of the recent thrombectomy trias may influence stroke care delivery: are you ready? *Int J Stroke* 2015;10(5):646–50. doi: 10.1111/ijis.12541.
44. Abou-Chebl A. Endovascular treatment of acute ischemic stroke may be safely performed with no time window limit in appropriately selected patients. *Stroke* 2010;41(9):1996–2000. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.578997.
45. Zeevi N, Kuchel GA, Lee NS, et al. Interventional stroke therapies in the elderly: are we helping? *AJNR Am J Neuroradiol* 2012;33(4):638–42. doi: 10.3174/ajnr.A2845.
46. Chandra RV, Leslie-Mazwi TM, Oh DC, et al. Elderly patients are at higher risk for poor outcomes after intra-arterial therapy. *Stroke* 2012;43(9):2356–61. doi: 10.1161/STROKEAHA.112.650713.
47. Zaidi SF, Anghaebrahim A, Urria X, et al. Final infarct volume is a stronger predictor of outcome than recanalisation in patients with proximal middle cerebral artery occlusion treated with endovascular therapy. *Stroke* 2012;43(12):3238–44. doi: 10.1161/STROKEAHA.112.671594.
48. Ghobrial GM, Chalouhi N, Rivers L, et al. Multimodal endovascular management of acute ischemic stroke in patients over 75 years old is safe and effective. *J Neurointerv Surg* 2013;5(Suppl 1):i33–37. doi: 10.1136/neurintsurg-2012-010422.
49. Saposnik G, Fang J, Kapral MK, et al. The iScore predicts effectiveness of thrombolytic therapy for acute ischemic stroke. *Stroke* 2012;43(5):1315–22. doi: 10.1161/STROKEAHA.111.646265.
50. Václavík D, Mikulík R, Kadlecová P, et al. Prediktory symptomatického intracerebrálního krvácení po systémové trombolýze mozkového infarktu. *Cesk Slov Neurol N* 2012;75/108(6):715–20.
51. Choi JY, Kim EJ, Lee SE, et al. Conventional enhancement CT: a valuable tool for evaluating pial collateral flow in acute ischemic stroke. *Cerebrovasc Dis* 2011;31(4):346–52. doi: 10.1159/000322602.
52. Vora NA, Shook SJ, Schumacher HCh, et al. A 5-item scale to predict stroke outcome after cortical middle cerebral artery territory infarction. *Stroke* 2011;42(3):645–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.596312.
53. Saňák D, Herzig R, Horák D, et al. Predictors of good clinical outcome in acute stroke patients treated with intravenous thrombolysis. *Acta Neurol Scand* 2011;123(5):339–44. doi: 10.1111/j.1600-0404.2010.01401.x.
54. Castano C, Dorado L, Guerrero CH, et al. Mechanical thrombectomy with the Solitaire AB Device in large artery occlusions of the anterior circulation. *Stroke* 2010;41(8):1836–40. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.584904.
55. Singer OC, Berkefeld J, Lorenz MW, et al. Risk of symptomatic intracerebral hemorrhage in patients treated with intra-arterial thrombolysis. *Cerebrovasc Dis* 2009;27(4):368–74. doi: 10.1159/000202427.
56. Cucchiara B, Kasner SE, Tanne D, et al. Factors associated with intracerebral hemorrhage after thrombolytic therapy for ischemic stroke. *Stroke* 2009;40(9):3067–72. doi: 10.1161/STROKEAHA.109.554386.
57. Khatri P, Wechsler LR, Broderick JP. Intracranial hemorrhage associated with revascularisation therapies. *Stroke* 2007;38(2):431–40.
58. Strbian D, Engelter S, Michel P, et al. Symptomatic intracranial hemorrhage after stroke thrombolysis: The SEDAN Score. *Ann Neurol* 2012;71(5):634–41. doi: 10.1002/ana.23546.
59. Kreisel SH, Berschin UM, Hammes HP, et al. Pragmatic management of hyperglycaemia in acute ischemic stroke: safety and feasibility of intensiv intravenous insulin treatment. *Cerebrovasc Dis* 2009;27(2):167–75. doi: 10.1159/000185608.
60. Alawneh JA, Mustafa RR, Baron JC. Hemodynamic factors and perfusion abnormalities in early neurological deterioration. *Stroke* 2009;40(6):e443–50. doi: 10.1161/STROKEAHA.108.532465.
61. Paciaroni M, Agnelli G, Corea F, et al. Early hemorrhagic transformation of brain infarction: rate, predictive factors, and influence on clinical outcome. *Stroke* 2008;39(8):2249–56. doi: 10.1161/STROKEAHA.107.510321.
62. Jain AR, Jain M, Kanthala AR, et al. Association of CT perfusion parameters with hemorrhagic transformation in acute ischemic stroke. *AJNR Am J Neuroradiol* 2013;34(10):1895–900. doi: 10.3174/ajnr.A3502.
63. Rha JH, Saver JL. The impact of recanalisation on ischemic stroke outcome. *Stroke* 2007;38(3):967–73.
64. Tan IY, Demchuk AM, Hopyan J, et al. CT angiography clot burden score and collateral score: correlation with clinical and radiologic outcomes in acute middle cerebral artery infarct. *AJNR Am J Neuroradiol* 2009;30(3):525–31. doi: 10.3174/ajnr.A1408.
65. Frolich AM, Schrader D, Klotz E, et al. 4D CT Angiography more closely defines intracranial thrombus burden than single-phase CT Angiography. *AJNR Am J Neuroradiol* 2013;34(10):1908–13. doi: 10.3174/ajnr.A3533.
66. Psychogios MN, Schramm P, Frolich AM, et al. Alberta Stroke Program Early CT Scale evaluation of multimodal computed tomography in predicting clinical outcomes of stroke patients treated with aspiration thrombectomy. *Stroke* 2013;44(8):2188–93. doi: 10.1161/STROKEAHA.113.001068.
67. Demchuk AM, Hill MD, Barber PA, et al. Importance of early ischemic CT changes using ASPECTS in NINDS rtPA stroke study. *Stroke* 2005;36(10):2110–5.
68. Okazaki S, Moriwaki H, Minematsu K, et al. Extremely early computed tomography signs in hyperacute ischemic stroke as a predictor of parenchymal hematoma. *Cerebrovasc Dis* 2008;25(3):241–6. doi: 10.1159/000113862.
69. Sun CH, Connelly K, Nogueira RG, et al. ASPECTS decay during interfacial transfer predicts patient outcomes in endovascular reperfusion for ischemic stroke: a unique assessment of dynamic physiologic

change over time. *J Neurointerv Surg* 2015;7(1):22–6. doi: 10.1136/neurintsurg-2013-011048.

70. González RG, Copen WA, Schaefer PW, et al. The Massachusetts general hospital acute stroke imaging algorithm: experience and evidence based approach. *J Neurointerv Surg* 2013;5(Suppl 1):i7–12. doi: 10.1136/neurintsurg-2013-010715.

71. Yoo AJ, Barak ER, Copen WA, et al. Combining acute diffusion-weighted imaging and mean transit time lesion volumes with National Institutes of Health Stroke Scale score improves the prediction of acute stroke outcome. *Stroke* 2010;41(8):1728–35. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.582874.

72. Campbell BC, Yassi N, Ma H, et al. Imaging selection in ischemic stroke: feasibility of automated CT perfusion analysis. *Int J Stroke* 2015;10(1):51–4. doi: 10.1111/ijvs.12381.

73. Gory B, Riva R, Derex L, et al. Value of perfusion CT-guided recanalisation therapy in acute ischemic stroke patients. *Cerebrovasc Dis* 2014;37(5):389–90. doi: 10.1159/000362923.

74. Hom J, Dankbaar JW, Soarez BP, et al. Blood-brain barrier permeability assessed by perfusion CT predicts symptomatic hemorrhagic transformation and malignant edema in acute ischemic stroke. *AJNR Am J Neuroradiol* 2011;32(1):41–8. doi: 10.3174/ajnr.A2244.

75. Jackson D, Earnshaw SR, Farkouh R, et al. Cost-effectiveness of CT Perfusion for selecting patients for intravenous thrombolysis: a US hospital perspective. *AJNR Am J Neuroradiol* 2010;31(9):1669–774. doi: 10.3174/ajnr.A2138.

76. Gasparotti R, Grassi M, Mardighian D, et al. Perfusion CT in patients with acute ischemic stroke treated with intra-arterial thrombolysis: predictive value of infarct core size on clinical outcome. *AJNR Am J Neuroradiol* 2009;30(4):722–7. doi: 10.3174/ajnr.A1439.

77. Prabhakaran S, Soltanolkotab M, Honarmand AR, et al. Perfusion-based selection for endovascular reperfusion therapy in anterior circulation acute ischemic stroke. *AJNR Am J Neuroradiol* 2014;35(7):1303–8. doi: 10.3174/ajnr.A3889.

78. Román LS, Obach V, Blasco J, et al. Single-Center experience of cerebral artery thrombectomy using the TREVO Device in 60 patients with acute ischemic stroke. *Stroke* 2012;43(6):1657–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.111.640011.

79. Zhu G, Michel P, Jovin T, et al. Prediction of recanalisation in acute stroke patients receiving intravenous and endovascular revascularisation therapy. *Int J Stroke* 2015;10(1):28–36. doi: 10.1111/ijvs.12312.

80. Krajina A, Chovanec V, Krajičková D, et al. Rekanalizace akutních uzávěrů mozkových tepen pomocí retrahovatelného stentu. *Cesk Slov Neurol N* 2012;75/108(1):75–9.

81. Bang OY, Saver JL, Kim SJ, et al. Collateral flow averts hemorrhagic transformation after endovascular therapy for acute ischemic stroke. *Stroke* 2011;42(8):2235–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.604603.

82. Angermaier A, Langner S, Kirsch M, et al. CT-Angiographic collateralisation predicts final infarct volume after intra-arterial thrombolysis for acute anterior circulation ischemic stroke. *Cerebrovasc Dis* 2011;31(2):177–84. doi: 10.1159/000321868.

83. Menon BK, Smith EE, Modi J, et al. Regional leptomeningeal score on CT Angiography predicts clinical and imaging outcomes in patients with acute anterior circulation occlusions. *AJNR Am J Neuroradiol* 2011;32(9):1640–5. doi: 10.3174/ajnr.A2564.

84. Nambiar V, Sohn SI, Almekhlafi NA, et al. CTA collateral status and response to recanalisation in patients with acute ischemic stroke. *AJNR Am J Neuroradiol* 2014;35(5):884–90. doi: 10.3174/ajnr.A3817.

85. Miteff F, Levi CR, Bateman GA, et al. Tde independent predictive utility of computed tomography angiographic collateral status in acute ischaemic stroke. *Brain* 2009;132(8):2231–8. doi: 10.1093/brain/awp155.

86. Tan IY, Demchuk AM, Hopyan J, et al. CT angiography clot burden score and collateral score: correlation with clinical and radiologic outcomes in acute middle cerebral artery infarct. *AJNR Am J Neuroradiol* 2009;30(3):525–31. doi: 10.3174/ajnr.A1408.

87. Volný O, Mikulík R. Kolaterální cirkulace mozku – potenciální cíl terapie mozkových infarktů. *Cesk Slov Neurol N* 2013;76/109(3):307–14.

88. Elijovich L, Goyal N, Mainali S, et al. CTA collateral score predicts infarct volume and clinical outcome after endovascular therapy for acute ischemic stroke: a retrospective chart review. *J Neurointerv Surg*. In press 2016.

89. Souza LC, Yoo AJ, Chaudhry ZA, et al. Malignant CTA collateral profile is highly specific for large admission DWI infarct core and poor outcome in acute stroke. *AJNR Am J Neuroradiol* 2012;33(7):1331–6. doi: 10.3174/ajnr.A2985.

90. Mazighi M, Serfaty JM, Labreuche J, et al. Comparison of intravenous alteplase with a combined intravenous-endovascular approach in patients with stroke and confirmed arterial occlusion (RECANALISE Study): a prospective cohort study. *Lancet Neurol* 2009;8(9):802–9. doi: 10.1016/S1474-4422(09)70182-6.

91. Almekhlafi MA, Eesa M, Menon BK, et al. Ultrashort imaging to reperfusion time interval arrests core expansion in endovascular therapy for acute ischemic stroke. *J Neurointerv Surg* 2013;5(Suppl 1):i58–61. doi: 10.1136/neurintsurg-2012-010486.

92. Spiotta AM, Vargas J, Turner R, et al. The golden hour of stroke intervention: effect of thrombectomy procedural time in acute ischemic stroke on outcome. *J Neurointerv Surg* 2014;6(7):511–6. doi: 10.1136/neurintsurg-2013-010726.

93. Abou Chebl A, Lin R, Hussain MS, et al. Conscious sedation versus general anesthesia during endovascular therapy for acute anterior circulation stroke. *Stroke* 2010;41(6):1175–9. doi: 10.1161/STROKEAHA.109.574129.

94. van der Berg LA, Koelman DL, Berkhemer OA, et al. Type of anesthesia and differences in clinical outcome after intra-arterial treatment for acute ischemic stroke. *Stroke* 2015;46(5):1257–62. doi: 10.1161/STROKEAHA.115.008699.

95. Školoudík D, Kuliha M, Jonszta T, et al. Endovaskulární léčba ischemické cévní mozkové příhody. *Cesk Slov Neurol N* 2012;75/108(6):669–83.

96. Krajina A, Krajičková D. Role neuroradiologa v léčbě ischemických cévních mozkových příhod. *Ces Radiol* 2015;69(2):87–92.

97. Henninger N, Lin E, Haussen DC, et al. Leukoaraiosis and sex predicts the hyperacute ischemic core volume. *Stroke* 2013;44(1):61–7. doi: 10.1161/STROKEAHA.112.679084.

98. Henninger N, Khan MA, Zhang J, et al. Leukoaraiosis predicts cortical infarct volume after distal middle cerebral artery occlusion. *Stroke* 2014;45(3):689–95. doi: 10.1161/STROKEAHA.113.002855.

99. Mono ML, Romagna L, Jung S, et al. Intra-arterial thrombolysis for acute ischemic stroke in octogenarians. *Cerebrovasc Dis* 2012;33(2):116–22. doi: 10.1159/000333429.

100. Palumbo V, Boulanger JM, Hill MD, et al. Leukoaraiosis and intracerebral hemorrhage after thrombolysis in acute stroke. *Neurology* 2007;68(13):1020–4.

101. Hassan AE, Chaudhry SA, Miley JT, et al. Microcatheter to recanalisation (procedure time) predicts outcomes in endovascular treatment in patients with acute ischemic stroke: when do we stop? *AJNR Am J Neuroradiol* 2013;34(2):354–9. doi: 10.3174/ajnr.A3202.

102. Hughes S. New AHA/ASA Guideline Recommends Endovascular Stroke Therapy. Available from URL: <http://www.medscape.com/viewarticle/847211>.

www.csnn.eu