

Imunomodulační léčba roztroušené sklerózy mozkomíšní v klinických a zobrazovacích parametrech

Clinical and Imaging Parameters of Immunomodulating Therapy in Multiple Sclerosis

Souhrn

Roztroušená skleróza mozkomíšní je zánětlivé autoimunitní onemocnění centrálního nervového systému. Imunomodulační a imunosupresivní léky vykazují částečnou účinnost a rovněž mají vedlejší účinky, z nichž některé mohou být i život ohrožující. S příchodem stále nových léků vzniká potřeba průběžně aktualizovat algoritmus léčby se zohledněním účinnosti, bezpečnosti na podkladě medicíny založené na důkazech pro potřeby klinické praxe.

Abstract

Multiple sclerosis is an inflammatory autoimmune disorder of the central nervous system. Immunomodulating and immunosuppressive drugs have been shown to have partial efficacy but also, sometimes life-threatening, adverse effects. New agents continue to be introduced into the clinical practice and, therefore, treatment algorithm should be regularly updated, to reflect their efficacy, safety profile and evidence-based medicine.

P. Štourač^{1,2}

¹ Neurologická klinika LF MU a FN Brno

² CEITEC – Středoevropský technologický institut MU, Brno



doc. MUDr. Pavel Štourač, Ph.D.

Neurologická klinika

LF MU a FN Brno

Jihlavská 20

625 00 Brno

e-mail: pstourac@fnbrno.cz

Recenzenti:

doc. MUDr. Jan Mareš, Ph.D.

doc. MUDr. Martin Vališ, Ph.D.

MUDr. Jiří Berger, CSc.

Přijato k recenzi: 30. 5. 2012

Přijato do tisku: 11. 7. 2012

Klíčová slova

léčba roztroušené sklerózy – léčebný algoritmus – interferon beta – glatiramer acetát – fingolimod – natalizumab – mitoxantron

Key words

multiple sclerosis treatment – treatment algorithm – interferon β – glatiramer acetate – fingolimod – natalizumab – mitoxantrone

Úvod

V posledních dvou desetiletích došlo k výraznému pokroku v léčbě roztroušené sklerózy mozkomíšní (RS), jehož počátek můžeme datovat do roku 1993, kdy

Food and Drug Administration schválila k léčbě atakovitě remitentního průběhu (RR-RS) interferon beta-1b (Betaseron v USA, Betaferon v EU). V průběhu následujících let se postupně objevily v léčbě

další imunomodulační preparáty ze skupiny interferonu beta, dále glatiramer acetát, mitoxantron a zatím jediná monoklonální protilátka natalizumab. V současnosti se dostal na trh nejnovější pre-

parát – fingolimod, zaváděný do klinické praxe v ČR jako perorální léčivo Gilenya® (fingolimod). Velmi rychlý nástup těchto preparátů do léčby roztroušené sklerózy vyžaduje nejen průběžné hodnocení jejich účinnosti v klinických a zobrazovacích parametrech, ale současně potřebu zvážit i jejich bezpečnostní profil, ekonomickou náročnost, tolerabilitu a adherenci při dlouhodobé léčbě. Takováto komplexnost požadavků vede k vytváření léčebných algoritmů a jejich průběžné aktualizaci s příchodem dalších nových léků do klinické praxe. Následující sdělení si klade právě tento cíl, tj. popsat aktuální léčebný algoritmus imunomodulačních léků u roztroušené sklerózy, který je založen na mezinárodním konsenzu odborníků a vyplývá z dat získaných v klinických studiích s odpovídající metodikou.

Indikace imunomodulační léčby a klinicky izolovaný syndrom (tab. 1)

Z hlediska klinické praxe jsou v současnosti v popředí dva aspekty, které do značné míry určují pozici jednotlivých přípravků v léčbě: jednak je to rozhodnutí, kdy zahájit léčbu pacienta na základě vědeckých poznatků, a dále jakým způsobem eskalovat léčbu v případě, kdy léky první linie nevykazují dostatečný klinický účinek. Důvody pro časně zahájení léčby jsou stále průkaznější a je zřejmé, že již v nejčasnějších fázích onemocnění, v období klinicky izolovaného syndromu (Clinically Isolated Syndrome, CIS), je přítomno rozsáhlé a ireverzibilní poškození axonů, které je podkladem trvalého neurologického deficitu. Toto axonální poškození je úzce spojeno s přítomností zánětu v centrálním nervovém systému [1,2]. Jako CIS jsou označovány objektivní neurologické příznaky suspektní z demyelinizačního onemocnění, kdy byly vyloučeny v rámci diferenciální diagnostiky ostatní možné příčiny. Z klinického hlediska se CIS nejčastěji manifestuje optickou neuritidou, akutním kmenovým syndromem a parciální transverzální myelitidou. V současnosti mají léky první linie léčby interferony beta a glatiramer acetát schválenou indikaci k léčbě klinicky izolovaného syndromu, kdy vykazují signifikantní zpomalení konverze do klinicky definitivní roztroušené sklerózy (Clinically Definite Multiple Sclerosis, CDMS) ve srovnání s placebem [3–6]. Ve snaze po-

Tab. 1. Klinické studie provedené u CIS s evidencí stupně A.

Název studie	Skupiny pacientů	Výsledky
ETOMS (2001)	154 interferon beta-1a, 22 µg s.c.	riziko konverze po dvou letech
	154 placebo	placebo 45 % interferon beta-1a 35 %
CHAMPS (2001)	193 interferon beta-1a, 30 µg i.m.	riziko konverze po dvou letech
	190 placebo	interferon beta-1a 21 % placebo 39 %
BENEFIT (2006)	292 interferon beta-1b, 250 µg s.c.	riziko konverze po dvou letech
	176 placebo	interferon beta-1b 28 % placebo 45 %
PRECISE (2009)	243 GA 20 mg s.c.	riziko konverze po dvou letech
	238 placebo	glatiramer acetát 25 % placebo 43 %

CIS – klinicky izolovaný syndrom

skynout včasnou léčbu zejména nejrizikovějším pacientům s CIS byly určeny některé další prediktivní parametry určující podskupinu nejvíce ohroženou přechodem do CDMS. Nejvýraznější prediktivní sílu má pozitivní nález na magnetické rezonanci (MR) a rovněž přítomnost oligoklonálních IgG pásů v mozkomíšním moku [7]. U pacientů s CIS byly hodnoceny léky, které měly za cíl oddálit či zabránit přechodu do CDMS.

Souhrnně ve třech studiích s interferonem beta u CIS s MR nálezem podezřelým na RS byl u pacientů léčených po dobu dvou let rozdíl v konverzi do CDMS v rozmezí 10–19 % oproti pacientům léčeným placebem [3,5]. V těchto studiích bylo rovněž prokázáno, že došlo ke snížení počtu, resp. objemu zánětlivých ložisek v MR [8]. Obdobné výsledky byly ve studii s glatiramer acetátem (PRECISE) [4].

Imunomodulační léčba u klinicky definitivní roztroušené sklerózy

U pacientů s klinicky definitivní roztroušenou sklerózou začíná onemocnění nejčastěji atakovitě remitentní formou, a to přibližně u 85 % případů, a významná část přechází do sekundárně chronickoprogresivního průběhu po 10–15 letech od počátku onemocnění. Klinické studie evidence třídy A testující účinnost u atakovité formy RS byly provedeny u interferonu beta, glatiramer acetátu, natali-

zumabu, mitoxantronu a fingolimodu, tj. léků, které jsou k dispozici pro klinickou léčbu v zemích EU včetně ČR. Všechny tyto preparáty vykazaly statisticky signifikantní účinnost v redukci počtu atak, snížení objemu ložisek a počtu aktivních ložisek na MR a ve snížení rizika progresse disability [9–13]. V roce 2010 byly publikovány výsledky studie FREEDOMS s fingolimodem, které prokázaly redukci v počtu atak, v progresi disability a objemu ložisek detekovaných na MR [14]. Rovněž byl fingolimod testován ve studii TRANSFORMS souběžně s interferonem beta-1a (Avonex) (tab. 2) [15].

V této skupině léků označovaných jako léky první volby byly provedeny srovnávací studie, tzv. head to head study (tab. 3), které měly za cíl zjistit eventuální superioritu jednotlivých léčiv v dané skupině vůči ostatním srovnávaným. Nebyl zjištěn rozdíl v účinnosti mezi subkutánně podávaným interferonem beta a glatiramer acetátem a subkutánně podávanými interferony beta. Výsledky studie INCOMIN a EVIDENCE prokázaly vyšší účinnost v redukci četnosti relapsů a v redukci aktivity na MR při vyšší frekvenci a dávce subkutánně podávaného interferonu beta-1a ve srovnání s interferonem beta-1a podávaným intramuskulárně [16,17]. Uvedené studie byly kritizovány pro některé metodické nedostatky a léčebný efekt nepřetržoval po celou dobu studie [18]. Další aspektem, který je nutno zvážit, je poten-

Tab. 2. Klinické studie u RR-RS s evidencí stupně A.

Léčivo	Dávkování	n (počet pacientů)	EDSS	ARR vs placebo	Redukce disability vs placebo
fingolimod	1,25 mg p.o.	429	2,4	0,15 (p < 0,001)	ano
	0,50 mg p.o.	425	2,3	0,14 (p < 0,001)	ano
	placebo	418	2,5	0,33	
glatiramer acetát	20 mg s.c.	125	2,8	1,19 (p = 0,007)	ne
IFN β-1a	30 μg i.m.	158	2,4	0,61 (p = 0,002)	ano
IFN β-1a	44 μg s.c.	184	2,5	1,73 (p < 0,005)	ano
	22 μg s.c.	189	2,5	1,82 (p < 0,005)	ano
	placebo	187	2,4	2,56 (p < 0,005)	–
IFN β-1b	8 MIU s.c.	124	3,0	0,84 (p = 0,0001)	hraniční
	1,6 MIU s.c.	125	2,9	1,17 (p = 0,01)	ne
	placebo	123	2,8	1,27	–
mitoxantron	12 mg/m ² i.v	60	4,5	0,27 (p = 0,001)	ano
	placebo	64	4,7	0,85	–
natalizumab	300 mg i.v.	627	2,3	0,23 (p < 0,001)	ano
	placebo	315	2,3	0,73	–

RR-RS – relaps-remitentní roztroušené skleróza, IFN β-1a – interferon beta-1a, IFN β-1b – interferon beta-1b, GA – glatiramer acetát, EDSS – Expanded Disability Status Scale, ARR – Annualized Relapse Rate (roční četnost relapsů)

ciální vyšší výskyt nežádoucích účinků při frekventnějším podávání a vyšší dávce interferonu beta s vyšším podílem tvorby neutralizačních protilátek, které mohou snižovat dlouhodobou účinnost léčby. Při vyšší frekvenci podávání klesá adherence k léčbě.

Obdobná srovnávací „head to head“ hodnocení nejsou provedena s interferonem beta-1a podávaným jedenkrát týdně intramuskulárně vůči glatiramer acetátu, natalizumabu, fingolimodu a mitoxantronu. V případě natalizumabu a fingolimodu výsledky získané ze základních stu-

dií (AFFIRMS a FREEDOMS) předpokládají vyšší účinnost v redukci počtu atak a progresi onemocnění ve srovnání s léky první volby interferonem beta a glatiramer acetátem. Rovněž nejsou obdobná srovnání provedena pro natalizumab a mitoxantron, tudíž nepřímé srovnání výsledků ze

Tab. 3. Srovnávací klinické studie u RR-RS s evidencí stupně A.

Název studie/ skupina	Dávkování	n	EDSS – baseline	ARR	Rozdíl v disability
BECOME	IFN β-1b 250 μg s.c.	36	2,0	0,37	nehodnoceno
	GA 20 mg s.c.	39	2,0	0,33	
BEYOND	IFN β-1b 500 μg	899	2,3	0,33	bez rozdílu
	IFN β-1b 250 μg	897	2,5	0,36	
	GA 20 mg s.c.	448	2,3	0,34	
dánská studie	IFN β-1a 22 μg s.c.	143	–	0,66	bez rozdílu
	IFN β-1b 250 μg s.c.	158	–	0,66	
EVIDENCE	IFN β-1a 44 μg s.c.	339	2,3	0,54	bez rozdílu
	IFN β-1a 22 μg i.m.	338	2,3	0,64	
INCOMIN	IFN β-1b 250 μg s.c.	92	2,0	0,5	vyšší EDSS po dvou letech s IFN β-1a (p = 0,004)
	IFN β-1a 30 μg i.m.	96	2,0	0,7	
REGARD	IFN β-1a 44 μg s.c.	386	2,4	0,3	bez rozdílu
	GA 20 mg s.c.	378	2,3	0,29	
TRANSFORMS	fingolimod 1,25 mg	425	2,2	0,20	bez rozdílu
	fingolimod 0,5 mg	431	2,2	0,16	
	IFN β-1a 30 μg	435	2,2	0,33	

RR-RS – relaps-remitentní roztroušené skleróza, IFN β-1a – interferon beta-1a, IFN β-1b – interferon beta-1b, GA – glatiramer acetát, EDSS – Expanded Disability Status Scale, ARR – Annualized Relapse Rate (roční četnost relapsů)

základních studií má pouze nižší stupeň evidence D.

Do kategorie léků první volby pro atakovitou formu roztroušené sklerózy lze zahrnout i natalizumab v případě velmi těžkého průběhu RS od počátku onemocnění. Jedná se o monoklonální protilátku vážící se na $\alpha 4$ podjednotku integrinů na povrchu leukocytů s výjimkou neutrofilních granulocytů. Výrazná klinická účinnost natalizumabu byla prokázána ve dvou velkých klinických studiích, jednak v monoterapii, a též v kombinaci s interferonem beta-1a podávaným jedenkrát týdně intramuskulárně [12,19]. Zde je indikace v první linii vymezena pro těžkou atakovitou formu s rychle narůstajícím neurologickým deficitem nebo pro pacienty, kteří jinou léčbu netolerují. V ostatních případech se jedná v ČR o pacienty, u nichž léčba interferonem beta nebo glatiramer acetátem nevedla k redukci počtu atak pod dvě ataky za dva roky nebo tři ataky za tři roky léčby a kteří vykazují přítomnost enhancujících lézí či zvýšení počtu ložisek a jejich objemu na MR. Léčba natalizumabem přináší riziko progresivní multifokální leukoencefalopatie (PML), jejíž incidence narůstá v souvislosti se třemi známými faktory. Prvním faktorem je délka léčby natalizumabem, zejména období delší než dva roky. U pacientů, kteří jsou léčeni více než čtyři roky, nejsou k dispozici dostatečně průkazná data týkající se míry rizika. Druhým známým rizikovým faktorem je předchozí léčba imunosupresivou – azatioprinem, cyklofosfamidem, mitoxantronem. Třetím známým rizikovým faktorem je přítomnost protilátek proti JC viru detekovaných metodou ELISA (Enzyme-Linked ImmunoSorbent Assay). Pacienti, kteří mají současně přítomny všechny tři rizikové faktory, mají riziko vzniku PML při léčbě natalizumabem přibližně 9 : 1 000. U 21 % pacientů s výskytem PML během léčby došlo k úmrtí, ostatní pacienti vykazovali různý stupeň postižení od těžkého až po lehký neurologický deficit s procentuálním rozložením cca 10 % lehké postižení, 50 % středně těžké postižení a 40 % těžký neurologický deficit s možností dalšího mírného zlepšování v uvedených skupinách v následujících měsících [20]. Jinými potenciálními riziky léčby jsou alergické reakce vyskytující se nejčastěji v prvních fázích léčby zpravidla mezi 3.–6. podáním a zvýšená incidence in-

fekčních onemocnění. Z hlediska zvažované strategie dočasného přerušování léčby je otázkou známý rebound fenomén neboli rychlý návrat onemocnění k původní aktivitě před léčbou. Samotná léčba PML se provádí plazmaferézou s cílem odstranit natalizumab z cirkulace. Průběh léčby je však komplikován výskytem syndromu IRIS (Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome), kde obnova imunitního systému vede k dalšímu poškození nervového systému. Ke zvládnutí této komplikace se podávají kortikoidy.

Mitoxantron není primárně lékem první volby z důvodu řady nežádoucích i potenciálně fatálních důsledků. Při léčbě mitoxantronem dochází k výrazné lymfopenii, zvýšenému riziku vzniku infekcí a případně k závažné kardiotoxicitě. Nelze jej podat pacientům s ejekční frakcí levé komory menší než 50 %, což vyžaduje provést transtorakální sonografické vyšetření srdce a během léčby jej opakovat. Celková kumulativní dávka nesmí překročit 140 mg/m². K závažným vedlejším účinkům lze řadit i vznik akutní leukemie [21]. V současné době natalizumab a mitoxantron představují v ČR léky druhé volby při nedostatečné účinnosti interferonu beta a glatiramer acetátu, pouze ve výjimečných případech výše uvedených mohou být použity v léčbě primárně.

Od roku 2011 je v EU schválen k léčbě atakovité formy roztroušené sklerózy nový lék fingolimod, který však nemá v současnosti indikaci pro CIS. Tento lék působí na sfinhosin-1 fosfátový receptor v centrálním nervovém a imunitním systému. Způsobuje reverzibilní zadržení části CD4+ a CD 8+ T lymfocytů v lymfatických uzlinách. Tímto mechanismem autoagresivní T lymfocyty zůstávají sekvetrovány v lymfatických uzlinách a např. u experimentální autoimunitní encefalomyelitidy dochází k potlačení zánětu v centrálním nervovém systému. Významnou klinickou účinnost prokázal fingolimod ve srovnání s placebem ve studii FREEDOMS [14] a ve srovnávací studii s interferonem beta-1a jedenkrát týdně intramuskulárně TRANSFORMS [15]. Ve studii TRANSFORMS prokázal fingolimod výraznější účinnost v redukci atak než interferon beta-1a, progresse disability však byla obdobná. Určité úskalí v interpretaci výsledků však představuje skutečnost, že cca 50 % pacientů v uvedené studii bylo před vstupem do studie léčeno interfero-

nem beta, a mohlo se tudíž jednat o nedostatečné respondenty k této léčbě. Závažnější však byly nežádoucí reakce ve skupině léčené fingolimodem. Nejzávažnější nežádoucí účinky představovala dvě úmrtí v důsledku infekčních onemocnění ve skupině léčené vyšší dávkou fingolimodu 1,25 mg perorálně denně. Do klinické praxe byla schválena dávka nižší, obdobně účinná, a to 0,5 mg denně perorálně. Jedna fatální komplikace byla zaznamenána v důsledku diseminace viru varicella zoster a druhá v případě herpes simplex encefalitidy. Ovlivnění převodního srdečního systému po první dávce léčiva ve smyslu bradykardie eventuálně až atrioventrikulárních (A-V) blokad představuje významné riziko a současně nutnost EKG monitorování pacientů po dobu nejméně šest hodin po podání první dávky. Před zahájením léčby je vhodné kardiologické vyšetření. Toto ovlivnění převodního systému při pokračující léčbě vymizí. Kardiolog by měl být členem terapeutického týmu. Rovněž byly registrovány infekce dýchacích cest. Další nežádoucími účinky byly makulární edém, hepatopatie, snížení výdechového objemu a v menší míře zvýšení krevního tlaku. V ČR je fingolimod (Gilenya) řazen mezi léky druhé volby, zatímco ve Švýcarsku a Spojených státech je možné fingolimod využít i jako lék první volby. Do doby, než budou k dispozici dlouhodobá data o bezpečnosti fingolimodu a do určité míry i natalizumabu s ohledem na narůstající incidenci PML, zůstávají interferon beta a glatiramer acetát s velmi dobrým dlouhodobým bezpečnostním profilem základními léky první volby v léčbě roztroušené sklerózy.

Eskalační léčba

Skutečností však je, že poměrně velká část pacientů léčená léky první volby vykazuje nedostatečnou nebo žádnou terapeutickou odpověď (až 30 % léčených pacientů) a do popředí se dostává otázka změny preparátu v rámci léků první linie nebo eskalace na léky druhé linie, v ČR v současnosti na natalizumab, mitoxantron nebo fingolimod [22]. V klinické praxi dochází nejčastěji ke změně z interferonu beta na glatiramer acetát nebo obráceně. Pro tento postup však není k dispozici podpora na základě klinických studií úrovně A, ani jednoznačné výsledky z ne-randomizovaných studií [23–25]. Druhou možností je změna na lék s vyšší

dávkou a frekvencí podávání s evidencí úrovně B [9,17], ale v případě zvýšení dávky u interferonu beta-1b ze standardní dávky 250 µg na 500 µg nebyl pozorován rozdíl v účinnosti [26]. Třetí možností, jak postupovat u selhání léků první linie, je kombinovaná terapie. Z dosavadních klinických studií pouze u léčby interferonem beta kombinace s perorálním metylprednizonem vedla k pozitivnímu efektu v podobě redukce relapsů a snížení objemu a počtu ložisek na MR [27,28].

Uvedené strategie týkající se změny nebo eskalace v rámci uvedených dostupných léčiv jsou nutně spojeny s kritérii neúčinnosti terapie první volby dle příslušných národních standardů nebo mezinárodního konsenzu zohledňujícího tři aspekty léčby, kdy při splnění nejméně dvou požadavků lze uvažovat o změně léčby vzhledem k určité prognostické hodnotě těchto kritérií. Pokud má pacient při léčbě relaps nebo zhoršení disability u jeden stupeň v EDSS škále a nová T2 vážená ložiska v MR obraze, lze očekávat v následujících dvou letech nedostačnou odpověď k léčbě [29–31].

V případě nutnosti eskalace léčby je navrženo následující schéma [32]:

1. Léky první volby:

- interferon beta
- glatiramer acetát
- fingolimod (USA)
- natalizumab nebo fingolimod v případě agresivního průběhu onemocnění

2. Přetrvávání relapsů a MR aktivity:

- interferon beta: zvýšit frekvenci/dávku
- vysokodávkovaný interferon beta: zvážet převedení na glatiramer acetát
- glatiramer acetát: zvážet převedení na interferon beta
- pokud je fingolimod lékem první volby, zvážet převedení na interferon beta nebo glatiramer acetát
- natalizumab (primárně agresivní průběh onemocnění)
- fingolimod (primárně agresivní průběh onemocnění)

3. Pacienti s intolerancí vůči natalizumabu nebo fingolimodu či non-respondéři:

- mitoxantron

4. V případě neúčinnosti předchozích registrovaných léčiv:

- rituximab

- alemtuzumab
- daclizumab
- cyklofosfamid

Závěr

V uvedeném sdělení jsou shrnuty současné možnosti v léčbě atakovitěho průběhu roztroušené sklerózy imunomodulačními a imunosupresivními léky. Snahou lékařů pečujících o tyto pacienty je dosáhnout klinického stavu bez příznaků klinické a rezonanční aktivity v podobě relapsů, progresse disability a nových lézí na MR. Vzhledem k tomu, že všechny výše uvedené postupy jsou v současnosti pouze částečně účinné s významným podílem non-respondérů, je nezbytný monitoring pacientů a případně včasná změna léčby. S příchodem dalších léčiv u RS a při narůstajících zkušenostech se stávajícími léky bude algoritmus léčby dále podléhat průběžným změnám.

Literatura

- Trapp BD, Peterson J, Ransohoff RM, Rudick R, Mörk S, Bö L. Axonal transection in the lesions of multiple sclerosis. *N Engl J Med* 1998; 338(5): 278–285.
- Kuhlmann T, Lingfeld G, Bitsch A, Schuchardt J, Brück W. Acute axonal damage in multiple sclerosis is most extensive in early disease stages and decreases over time. *Brain* 2002; 125(Pt 10): 2202–2012.
- Jacobs LD, Beck RW, Simon JH, Kinkel RP, Brownschield CM, Murray TJ et al. Intramuscular interferon beta-1a therapy initiated during a first demyelinating event in multiple sclerosis. CHAMPS Study Group. *N Engl J Med* 2000; 343(13): 898–904.
- Comi G, Martinelli V, Rodegher M, Moiola L, Bajejanu O, Carra A et al. Effect of glatiramer acetate on conversion to clinically definite multiple sclerosis in patients with clinically isolated syndrome (PreCISE): a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet* 2009; 374(9700): 1503–1511.
- Kappos L, Freedman MS, Polman CH, Edan G, Hartung HP, Miller DH et al. Effects of early versus delayed interferon beta-1b treatment on disability after a first clinical event suggestive of multiple sclerosis: a 3-year follow-up analysis of the BENEFIT study. *Lancet* 2007; 370(9585): 389–397.
- Comi G, Filippi M, Barkhof F, Durelli L, Edan G, Fernández O et al. Effects of early interferon treatment on conversion to definite multiple sclerosis: a randomised study. *Lancet* 2001; 357(9268): 1576–1582.
- Tintoré M, Rovira A, Río J, Nos C, Grivé E, Téllez N et al. Baseline MRI predicts future attacks and disability in clinically isolated syndromes. *Neurology* 2006; 67(6): 968–972.
- Clerico M, Faggiano F, Palace J, Rice G, Tintoré M, Durelli L. Recombinant interferon beta or glatiramer acetate for delaying conversion of the first demyelinating event to multiple sclerosis. *Cochrane Database Syst Rev* 2008; 2: CD005278.
- PRISMS (Prevention of Relapses and Disability by Interferon β-1a Subcutaneously in Multiple Sclerosis) Study Group. Randomised double-blind placebo-controlled study of interferon beta-1a in relapsing-remitting multiple sclerosis. *Lancet* 1998; 352(9139): 1498–1504.
- IFNβ Multiple Sclerosis Study Group. Interferon beta-1b is effective in relapsing-remitting multiple sclerosis. I. Clinical results of a multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Neurology* 1993; 43(4): 655–661.
- Hartung H, Gonsette R, König N, Kwicinski H, Guseo A, Morrissey SP et al. Mitoxantrone in progressive multiple sclerosis: a placebo-controlled, double-blind, randomised, multicentre trial. *Lancet* 2002; 360(9350): 2018–2025.
- Polman CH, O'Connor PW, Havrdova E, Hutchinson M, Kappos L, Miller DH et al. A randomized, placebo-controlled trial of natalizumab for relapsing multiple sclerosis. *N Engl J Med* 2006; 354(9): 899–910.
- Johnson KP, Brooks BR, Cohen JA, Ford CC, Goldstein J, Lisak RP et al. Copolymer 1 reduces relapse rate and improves disability in relapsing-remitting multiple sclerosis: results of a Phase III multicenter, double-blind placebo-controlled trial. The Copolymer 1 Multiple Sclerosis Study Group. *Neurology* 1995; 45(7): 1268–1276.
- Kappos L, Radue EW, O'Connor P, Polman CH, Hohlfeld R, Calabresi P et al. FREEDOMS Study Group. A placebo-controlled trial of oral fingolimod in relapsing multiple sclerosis. *N Engl J Med* 2010; 362(5): 387–401.
- Cohen JA, Barkhof M, Comi G, Hartung HP, Khatri BO, Montalban X et al. TRANSFORMS Study Group. Oral fingolimod or intramuscular interferon for relapsing multiple sclerosis. *N Engl J Med* 2008; 359(12): 1275–1284.
- Panitch H, Goodin DS, Francis G, Chang P, Coyle PK, O'Connor P et al. Randomized, comparative study of interferon beta-1a treatment regimen in MS: the EVIDENCE trial. *Neurology* 2002; 59(10): 1496–1506.
- Durelli L, Verdun E, Barbero P, Bergui M, Versino E, Ghezzi A et al. Every-other-day interferon beta-1b versus once-weekly interferon beta-1a for multiple sclerosis: results of a 2-year prospective randomised multicentre study (INCOMIN). *Lancet* 2002; 359(9316): 1453–1460.
- Vartanian T. An examination of the results of the EVIDENCE, INCOMIN, and phase III studies of interferon beta products in the treatment of multiple sclerosis. *Clin Ther* 2003; 25(1): 105–118.
- Rudick RA, Stuart WH, Calabresi PA, Confavreux CH, Galetta SL, Radue EW et al. SENTINEL Investigators. Natalizumab plus interferon beta-1a for relapsing multiple sclerosis. *N Engl J Med* 2006; 354(9): 911–923.
- Warnke C, Menge T, Hartung HP, Racke MK, Cravens PD, Bennett JL et al. Natalizumab and progressive multifocal leukoencephalopathy: what are the causal factors and can it be avoided? *Arch Neurol* 2009; 67(8): 923–930.
- Neuhaus O, Kieseier BC, Hartung HP. Therapeutic role of mitoxantrone in multiple sclerosis. *Pharmacol Ther* 2006; 109(1–2): 198–209.
- Mikol DD, Barkhof F, Chang P, Coyle PK, Jeffery DR, Schwid SR et al. Comparison of subcutaneous interferon beta-1a with glatiramer acetate in patients with relapsing multiple sclerosis (the REBif vs Glatiramer acetate in Relapsing MS Disease (REGARD) study: a multicentre, randomised, parallel, open-label trial. *Lancet Neurology* 2008; 7(10): 903–914.
- Gajofatto A, Bacchetti P, Grimes B, High A, Waubant E. Switching first line disease-modifying therapy after failure: impact on the course of relapsing remitting multiple sclerosis. *Mult Scler* 2009; 15(1): 50–58.
- Carrá A, Onaha P, Luetic G, Burgos M, Crespo E, Deri N et al. The therapeutic outcome 3 years after switching of immunomodulatory therapies in patients

with relapsing-remitting multiple sclerosis in Argentina. *Eur J Neurol* 2008; 15(4): 386–393.

25. Limmroth V, Malessa R, Zettl UK, Koehler J, Japp G, Haller P et al. Quality Assessment in Multiple Sclerosis Therapy (QUASIMS): a comparison of interferon beta therapies for relapsing-remitting multiple sclerosis. *J Neurol* 2007; 254(1): 67–77.

26. O'Connor P, Filippi M, Arnason B, Comi G, Cook S, Goodin D et al. BEYOND Study Group. 250 µg or 500 µg interferon beta-1b versus 20 mg glatiramer acetate in relapsing-remitting multiple sclerosis: a prospective, randomised, multicentre study. *Lancet Neurol* 2009; 8(10): 889–897.

27. Sorensen PS, Mellgren SI, Svenningsson A, Elovaara I, Frederiksen JL, Beiske AG et al. NORdic trial of oral Methylprednisolone as add-on therapy to Interferon beta-1a for treatment of relapsing-remitting Multiple Sclerosis (NORMIMS study): a randomised placebo-controlled trial. *Lancet Neurol* 2009; 8(6): 519–529.

28. Ravnborg M, Sorensen PS, Andersson M, Celius EG, Jongen PJ, Elovaara I et al. Methylprednisolone in combination with interferon beta-1a for relapsing-remitting multiple sclerosis (MECOMBIN study): a multicentre, double-blind, randomised, placebo-controlled, parallel-group trial. *Lancet Neurol* 2010; 9(7): 672–680.

29. Río J, Castelló J, Rovira A, Tintoré M, Sastre-Garriga J, Horga A et al. Measures in the first year of the-

rapy predict the response to interferon beta in MS. *Mult Scler* 2009; 15(7): 848–853.

30. Vaněčková M, Seidl Z, Krásenský J, Horáková D, Havrdová E, Němcová J et al. Naše zkušenosti s MR monitorováním pacientů s roztroušenou sklerózou v klinické praxi. *Cesk Slov Neurol N* 2010; 73/106(6): 716–720.

31. Obhlídalová I, Keřkovský M, Štourač P, Bednařík P, Vlčková E. Diagnostické možnosti zobrazovacích metod v hodnocení morfologického korelátu kognitivních změn u pacientů s roztroušenou sklerózou. *Cesk Slov Neurol N* 2012; 75/108(2): 170–178.

32. Río J, Comabella M, Montalban X. Multiple sclerosis: current treatment algorithms. *Curr Opin Neurol* 2011; 24(3): 230–237.



doc. MUDr. Pavel Štourač, Ph.D. (1959)

Docent Pavel Štourač se narodil 24. 1. 1959 v Novém Městě na Moravě. Promoval na LF J. E. Purkyně v Brně v roce 1984. Od roku 1996 působil jako odborný asistent na Neurologické klinice FN Brno – pracoviště Bohunice. Postgraduální studium s tématem paraneoplastických neurologických syndromů ukončil v r. 2001 a habilitoval v r. 2007. Hlavním předmětem jeho zájmu je neuroimunologie a likvorologie. V r. 1995 absolvoval odbornou stáž v neuroimunologické laboratoři na Mayo Clinic v Rochesteru a v r. 1998 v Memorial Sloan-Kettering Center v New Yorku, kde se věnoval problematice paraneoplastických neurologických syndromů z hlediska laboratorní a klinické diagnostiky. Byl hlavním řešitelem grantu IGA s touto tematikou a v letech 2002–2009 byl členem mezinárodního výzkumného projektu v rámci 6RP EU nazvaného PNS EURONETWORK, který vytvořil evropskou databázi. V r. 1999 byl spoluautorem publikace oceněné Hennerovou cenou pro mladé autory. V r. 2010 byl oceněn cenou „Investigator Award 2010 Neuro-oncology in 14th Congress of the European Federation of Neurological Societies“ v Ženevě. V oblasti roztroušené sklerózy pracuje jako vedoucí MS centra ve FN Brno a věnuje se problematice neuroimunologie a likvorologie u roztroušené sklerózy. Výsledky projektů u roztroušené sklerózy mozkomíšní prezentuje pravidelně na domácích i mezinárodních sympoziích. Je členem výboru mezinárodních odborných společností EFNS a ESNI, členem výboru Sekce pro neuroimunologii, likvorologii a roztroušenou sklerózu ČLS a oborové rady pro neurologii LF MU. Na svoje publikace má aktuálně 87 citací dle CSI a h-index 6.

Vědomostní test

- V roce 1993 byl jako první imunomodulační lék k léčbě roztroušené sklerózy schválen:
 - interferon beta-1a
 - interferon gama
 - glatiramer acetát
 - interferon beta-1b
- V indikaci imunomodulační léčby s cílem dosažení maximální účinnosti jsou nejpodstatnější následující faktory:
 - včasnost zahájení léčby a její eskalace v případě nedostatečné účinnosti
 - aktuální nález na MR mozku a míchy
 - četnost atak
 - stanovisko pacienta k případné léčbě
- K léčbě CIS jsou indikovány následující léky:
 - glatiramer acetát
 - interferon beta
 - natalizumab
 - fingolimod
- Vyšší frekvence a dávka interferonu beta-1a je spojena s:
 - vyšší účinností
 - výraznější tvorbou neutralizačních protilátek
 - vyšší přítomností nežádoucích účinků
 - vyšší adhezencí
- Přímé srovnávací studie mezi léky první volby (interferony beta a glatiramer acetát) a léky zpravidla druhé volby – natalizumabem, mitoxantronem a fingolimodem nebyly provedeny, srovnávány jsou pouze výsledky základních studií – stupeň evidence je v tomto případě:
 - A
 - B
 - C
 - D
- Léčba natalizumabem (Tysabri) je v ČR zahrnuta mezi léky první volby:
 - vždy
 - jen v případě těžkého průběhu od počátku onemocnění
 - v případě, že tento postup preferuje pacient
 - v případě rozsáhlého nálezu na MR
- Mezi rizikové faktory zvýšené incidence PML při léčbě natalizumabem patří:
 - enhancující ložiska a nová T2 ložiska po prvním roce léčby
 - předchozí léčba imunosupresivy
- délka léčby natalizumabem více než dva roky
- pozitivita protilátek proti JC viru v séru
- Pokud dojde během léčby natalizumabem (Tysabri) k onemocnění progresivní multifokální leukoencefalopatií, úmrtnost představuje cca:
 - 10 %
 - 20 %
 - 50 %
 - 70 %
- Léčba progresivní multifokální encefalopatie se provádí při léčbě natalizumabem (Tysabri):
 - antivirotiky
 - plazmaferézou
 - antimalariky
 - antipyretiky
- IRIS (Immune Reconstituting Inflammatory Syndrome) se léčí:
 - kortikoidy
 - imunosupresivy
 - antipyretiky
 - antibiotiky
- Rozsáhlejší využití mitoxantronu v léčbě roztroušené sklerózy je omezeno z důvodů:
 - kardiotoxicity
 - výrazného snížení počtu lymfocytů
 - rizika leukemie
 - zvýšeného rizika infekcí
- Mechanismus účinku fingolimodu v léčbě roztroušené sklerózy je následující:
 - blokuje přestup autoagresivních T lymfocytů do CNS
 - zasahuje do metabolismu DNA autoagresivních T lymfocytů
 - způsobuje selektivní sekvestraci autoagresivních T lymfocytů v lymfatických uzlinách
 - působí protizánětlivě
- Fingolimod se podává:
 - v dávce 0,5 mg perorálně
 - v dávce 1,25 mg perorálně
 - v dávce 1,25 mg subkutánně
 - v dávce 0,5 mg intramuskulárně
- Fatální komplikace ve studii s fingolimodem v dávce 1,25 mg byly následující:
 - generalizovaná infekce virem varicella zoster
 - encefalitida způsobená virem herpes simplex
- leukemie
- kardiální selhání
- Nežádoucí ovlivnění převodního systému srdečního se vyskytuje při léčbě fingolimodem:
 - trvale
 - v prvních šesti měsících léčby
 - pouze po první dávce
 - kdykoliv, ale jen u malého počtu pacientů
- Mezi nežádoucí účinky léčby fingolimodem patří:
 - hepatopatie
 - makulární edém
 - mírné zvýšení krevního tlaku
 - zvýšení hladiny cholesterolu
- Mezi kritéria nedostatečné účinnosti léky první volby řadíme následující parametry během roku léčby:
 - jeden relaps
 - zvýšení o 1 bod v EDSS
 - nová T2 ložiska na MR mozku
 - přítomnost neutralizačních protilátek
- V případě nedostatečné účinnosti léků první volby a při intoleranci natalizumabu a fingolimodu eskalujeme léčbu na:
 - cyklofosfamid
 - intravenózní imunoglobuliny
 - mitoxantron
 - plazmaferézu
- V případě nedostatečné terapeutické odpovědi při léčbě léky 1. a 2. volby lze použít které z následujících léčiv:
 - daclizumab
 - alemtuzumab
 - cyklofosfamid
 - rituximab
- V současném algoritmu imunomodulační léčby roztroušené sklerózy jsou základními léky při zvážení účinnosti a bezpečnosti:
 - natalizumab
 - fingolimod
 - interferon beta a glatiramer acetát
 - azatioprin a cyklofosfamid

Správně jsou jedna nebo více odpovědí.

Test můžete vyplnit na:

WWW.CSNN.EU